

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Poulvac IB QX, liofilizatas akių nosies suspensijai ruošti vištomis

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje dozėje yra:

veikliosios medžiagos:

gyvo nusilpninto L1148 padermės paukščių infekcinio bronchito viruso $10^{3,0}$ – $10^{5,0}$ EID₅₀ *.

* EID₅₀ – 50% embrionų užkrečianti dozė.

Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
D-manitolis
Želatina
Mioinozitolis
Peptonas
Injekcinis vanduo

Šviesus, rusvai gelsvos spalvos liofilizatas.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Vištos.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Vištomis aktyviai imunizuoti, norint sumažinti infekcinio bronchito, kurį sukelia į QX panašių variantų infekcinio bronchito virusas, sukiamus kvėpavimo sutrikimo požymius.

Imuniteto pradžia: 3 sav. po vakcinavimo.

Imuniteto trukmė: 63 d. po vakcinavimo.

3.3. Kontraindikacijos

Nėra.

3.4. Specialieji išpėjimai

Vakcininės padermės virusas gali plisti paukščių sąlyčio metu mažiausiai 14 d. po vakcinavimo ir turi būti taikomos atitinkamos priemonės atskirti vakcinuotus ir nevakcinuotus viščiukus. Norint išvengti išplitimo tarp laukinių gyvūnų, reikėtų taikyti atitinkamas apsaugos priemones. Po vakcinavimo patartina valyti ir dezinfekuoti patalpas.

Šią vakciną reikėtų naudoti tik tada, jei nustatyta, kad į QX panašaus IB viruso varianto padermė yra epidemiologiškai svarbi.

Svarbu vengti naudoti IB QX vakciną patalpose, kur nėra nustatyta laukinio tipo padermė. IB QX vakciną galima naudoti inkubatoriuose, jei įdiegta atitinkama kontrolės sistema, neleidžianti vakcinos virusui plisti tarp paukščių, kurie bus vežami į IB QX neužkrėstus pulkus.

Nustatyta, kad vakcina apsaugo nuo į QX panašaus varianto. Apsauga nuo kitų paplitusių IB padermių tirta nebuvo.

Reikia stengtis naudoti teisingą dozę, nes skirtumas tarp veiksmingos ir neveiksmingos vakcinos dozės yra mažas.

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Visi vieno būrio viščiukai turi būti vakcinuojami vienu metu.

Jei planuojama vakcinuoti būsimas dedekles ir veisiamus paukščius, jaunesnius nei 7 d., tėvinis pulkas turi būti vakcinuotas IB vakcina, kad užtikrinti MA nuo IBV palikuonims.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Šią vakciną reikia skiesti ir naudoti atsargiai. Norint išvengti tiesioginio kontakto su purškiamą vakciną, reikia dėvėti atitinkamą veido kaukę ir apsauginius akinius. Naudojus reikia plauti ir dezinfekuoti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Vištos:

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	respiratoriniai požymiai ¹
---	---------------------------------------

¹Paprastai nežymūs ir trunka keletą dienų.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Atitinkamus kontaktinius duomenis žr. pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Dedantys kiaušinius paukščiai

Veterinarinio vaisto saugumas nustatytas kiaušinių dėjimo metu. Veterinarinio vaisto veiksmingumas kiaušinių dėjimo metu nenustatytas.

Sprendimas naudoti šią vakciną kiaušinių dėjimo metu turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Turimi saugumo ir veiksmingumo duomenys rodo, kad šią vakciną galima purkšti stambiais lašais, naudojus Poulvac IB Primer (kur registruota) nuo dienos amžiaus, purškiant stambiais lašais ir lašinant į akį, naudojant kas 7–14 dienų. Esant susijusiam naudojimui, imuniteto pradžia 21 diena po vakcinavimo Poulvac IB QX, kad apsaugoti nuo į QX panašios IBV padermės, bei imuniteto pradžia 27 dienos Masačusetso serotipo ir D274 tipo IBV padermėms po vakcinavimo Poulvac IB Primer. Taip pat esant susijusiam naudojimui buvo nustatyta, kad imuniteto pradžia 21 diena po antrojo vakcinavimo nuo IBV 2 varianto (panašių į IS-1494) ir 793B serotipo padermių, naudojant Poulvac IB Primer, kaip aprašyta aukščiau, ką rodo respiratorinių požymių susilpnėjimas, kuriuos sukelia IBV 2 varianto (panašaus į IS-1494) ir 793B serotipo padermės (įvertinus pagal gerklų eksplantų plaukelių aktyvumą). Galimas MA poveikis veiksmingumui prieš 2 varianto ir 793B serotipo padermes ištirtas nebuvo. Saugumo parametrai ir nepageidaujamos reakcijos nesiskiria nuo tų, kurios aprašomos atskirai naudojamoms vakcinoms.

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtus produktus. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Vakcinavimo schema

Broileriams: purkšti vieną vakcinės dozę nuo 1 d. amžiaus.

Būsimoms dedeklėms ir veisiamiems paukščiams: purkšti vieną dozę vakcinės nuo 7 d. amžiaus.

Būsimoms dedeklėms ir veisiamiems paukščiams, turintiems MA nuo IBV, vakciną galima naudoti nuo 1 d. amžiaus.

Naudojimas

Veterinariniam vaistui purkšti galima naudoti daugumą purkštuvų tipų. Purkštuvą turi purkšti stambius lašelius (lašeliai didesni nei 100 µm). Atstumas nuo purkštuvo galvutės iki paukščio priklauso nuo naudojamos įrangos tipo. Prieš naudojimą rekomenduojama perskaityti purkštuvo gamintojo instrukcijas. Skiediklio kiekis taip pat priklauso nuo naudojamos purškimo įrangos, vienai dozei rekomenduojama naudoti 0,15–0,5 ml kiekį.

Reikia nuimti aliumininį vakcinės buteliuko gaubtelį. Vakcinai atskiesti buteliuką su guminiu kamšteliu panardinti į plastikinį indą su reikiamu kiekiu švaraus vėsaus vandens ir tik tada nuimti guminį kamštelį. Iki pusės užpildžius vandeniu buteliuką, jį reikia užkimšti guminiu kamšteliu ir plakant ištirpinti visą vakcinės peletę. Po to vakcinės koncentratą reikia supilti į purkštuvo rezervuarą ir gerai sumaišyti.

Purkšti vakciną taip, kad vienam paukščiui tektų viena paruoštos vakcinės dozė.

Atskiedus (priklausomai nuo naudoto skiediklio kiekio) nuo skaidrios iki baltos matinės spalvos suspensija.

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Naudojus 10 kartų didesnę nei rekomenduojama dozę, nustatyti inkstų pakitimai (blyškumas, mikroskopiniai pakitimai).

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinių ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Šį vaistą gali naudoti tik veterinarijos gydytojas.

3.12. Išlauka

0 parų.

4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QI01AD07.

Aktyviai imunizuoti nuo panašaus į QX varianto IB padermės paukščių infekcinio bronchito viruso, kuris sukelia infekcinį bronchitą vištomis.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokiais kitais veterinariniais vaistais.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 18 mėn.
Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – 2 val.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Stikliniai flakonai, užkimšti chlorbutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

Pakuotės dydžiai:

1 x 2 000 dozių dėžutė;
1 x 5 000 dozių dėžutė;
1 x 10 000 dozių dėžutė;
10 x 2 000 dozių dėžutė;
10 x 5 000 dozių dėžutė;
10 x 10 000 dozių dėžutė.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Zoetis Belgium

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/13/2171/001-003

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2013-06-03.

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2024-12-17

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

DĖŽUTĖ 1 FLAKONO ARBA 10 FLAKONŲ PO 2 000, 5 000 AR 10 000 DOZIŲ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Poulvac IB QX, liofilizatas akių nosies suspensijai ruošti.

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Veiklioji medžiaga:

gyvas nusilpnintas L1148 padermės paukščių infekcinio bronchito virusas $10^{3,0}$ – $10^{5,0}$ EID₅₀*

* EID₅₀ – 50% embrionų užkrečianti dozė.

3. PAKUOTĖS DYDIS

1 x 2 000 dozių

1 x 5 000 dozių

1 x 10 000 dozių

10 x 2 000 dozių

10 x 5 000 dozių

10 x 10 000 dozių

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Vištos.

5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Purkšti.

7. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Atskiedus sunaudoti per 2 val.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti ir gabenti šaltai.
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Zoetis Belgium

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/13/2171/001
LT/2/13/2171/002
LT/2/13/2171/003

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
STIKLINIS FLAKONAS 1 X ARBA 10 X 2 000, 5 000, 10 000 DOZIŲ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Poulvac IB QX



2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

Gyvo nusilpninto L1148 padermės paukščių infekcinio bronchito viruso (IBV) $10^{3,0}$ – $10^{5,0}$
EID₅₀/dozėje.
2 000 dozių
5 000 dozių
10 000 dozių

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Poulvac IB QX, liofilizatas akių nosies suspensijai ruošti vištoms

2. Sudėtis

Kiekvienoje dozėje yra:

veikliosios medžiagos:

gyvo nusilpninto L1148 padermės paukščių infekcinio bronchito viruso $10^{3,0}$ – $10^{5,0}$ EID₅₀ *.

* EID₅₀ – 50% embrionų užkrečianti dozė.

Šviesus, rusvai gelsvos spalvos liofilizatas.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Vištos.

4. Naudojimo indikacijos

Vištoms aktyviai imunizuoti, norint sumažinti infekcinio bronchito, kurį sukelia į QX panašių variantų infekcinio bronchito virusas, sukeliamus kvėpavimo sutrikimo požymius.

Imuniteto pradžia: 3 sav. po vakcinavimo.

Imuniteto trukmė: 63 d. po vakcinavimo.

5. Kontraindikacijos

Nėra.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Vakcininės padermės virusas gali plisti paukščių sąlyčio metu mažiausiai 14 d. po vakcinavimo ir turi būti taikomos atitinkamos priemonės atskirti vakcinuotus ir nevakcinuotus viščiukus. Norint išvengti išplitimo tarp laukinių gyvūnų, reikėtų taikyti atitinkamas apsaugos priemones. Po vakcinavimo patartina valyti ir dezinfekuoti patalpas.

Šią vakciną reikėtų naudoti tik tada, jei nustatyta, kad į QX panašaus IB viruso varianto padermė yra epidemiologiškai svarbi.

Svarbu vengti naudoti IB QX vakciną patalpose, kur nėra nustatyta laukinio tipo padermė. IB QX vakciną galima naudoti inkubatoriuose, jei įdiegta atitinkama kontrolės sistema, neleidžianti vakcinos virusui plisti tarp paukščių, kurie bus vežami į IB QX neužkrėstus pulkus.

Nustatyta, kad vakcina apsaugo nuo į QX panašaus varianto. Apsauga nuo kitų paplitusių IB padermių tirta nebuvo.

Reikia stengtis naudoti teisingą dozę, nes skirtumas tarp veiksmingos ir neveiksmingos vakcinės dozės yra mažas.

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams

Visi vieno būrio viščiukai turi būti vakcinuojami vienu metu.

Jei planuojama vakcinuoti būsimas dedekles ir veisiamus paukščius, jaunesnius nei 7 d., tėvinis pulkas turi būti vakcinuotas IB vakcina, kad užtikrinti MA nuo IBV palikuonims.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Šią vakciną reikia skirti ir naudoti atsargiai. Norint išvengti tiesioginio kontakto su purškiamą vakcina, reikia dėvėti atitinkamą veido kaukę ir apsauginius akinius. Naudojus reikia plauti ir dezinfekuoti rankas.

Dedantys kiaušinius paukščiai

Veterinarinio vaisto saugumas nustatytas kiaušinių dėjimo metu. Veterinarinio vaisto veiksmingumas kiaušinių dėjimo metu nenustatytas.

Sprendimas naudoti šią vakciną kiaušinių dėjimo metu turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Turimi saugumo ir veiksmingumo duomenys rodo, kad šią vakciną galima purkšti stambiais lašais, naudojant Poulvac IB Primer (kur registruota) nuo dienos amžiaus, purškiant stambiais lašais ir lašinant į akį, naudojant kas 7–14 dienų. Esant susijusiam naudojimui, imuniteto pradžia 21 diena po vakcinavimo Poulvac IB QX, kad apsaugoti nuo į QX panašios IBV padermės, bei imuniteto pradžia 27 dienos Masačusetso serotipo ir D274 tipo IBV padermės po vakcinavimo Poulvac IB Primer. Taip pat esant susijusiam naudojimui buvo nustatyta, kad imuniteto pradžia 21 diena po antrojo vakcinavimo nuo IBV 2 varianto (panašų į IS-1494) ir 793B serotipo padermių, naudojant Poulvac IB Primer, kaip aprašyta aukščiau, ką rodo respiratorinių požymių susilpnėjimas, kuriuos sukelia IBV 2 varianto (panašaus į IS-1494) ir 793B serotipo padermės (įvertinus pagal gerklų eksplantų plaukelių aktyvumą). Galimas MA poveikis veiksmingumui prieš 2 varianto ir 793B serotipo padermes ištirtas nebuvo. Saugumo parametrai ir nepageidaujamos reakcijos nesiskiria nuo tų, kurios aprašomos atskirai naudojamoms vakcinoms.

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtus produktus. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas

Naudojus 10 kartų didesnę nei rekomenduojama dozę, nustatyti inkstų pakitimai (blyškumas, mikroskopiniai pakitimai).

Specialūs naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos:

Šį vaistą gali naudoti tik veterinarijos gydytojas.

Pagrindiniai nesuderinamumai:

Negalima maišyti su jokių kitų veterinariniu vaistu.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Vištos:

Labai reta
(<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)
respiratoriniai požymiai ¹

¹Paprastai nežymūs ir trunka keletą dienų.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokiais nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui arba registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą: <https://vmvt.lrv.lt/lt/fb/>.

8. Dozės, naudojimo būdas (-ai) ir metodas kiekvienai rūšiai

Broileriams: purkšti vieną vakcinos dozę nuo 1 d. amžiaus.

Būsimoms dedeklėms ar veisiamiems paukščiams: purkšti vieną vakcinos dozę nuo 7 d. amžiaus.

Būsimoms dedeklėms ir veisiamiems paukščiams, turintiems MA nuo IBV, vakciną galima naudoti nuo 1 d. amžiaus.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Veterinariniam vaistui purkšti galima naudoti daugumą purkštuvų tipų. Purkštuvą turi purkšti stambius lašelius (lašeliai didesni nei 100 µm). Atstumas nuo purkštuvo galvutės iki paukščio priklauso nuo naudojamos įrangos tipo. Prieš naudojimą rekomenduojama perskaityti purkštuvo gamintojo instrukcijas. Skiediklio kiekis taip pat priklauso nuo naudojamos purškimo įrangos, vienai dozei rekomenduojama naudoti 0,15–0,5 ml kiekį.

Reikia nuimti aliumininį vakcinos buteliuko gaubtelį. Vakcinai atskiesti buteliuką su guminiu kamšteliu panardinti į plastikinį indą su reikiamu kiekiu švaraus vėsaus vandens ir tik tada nuimti guminį kamštelį. Iki pusės užpildžius vandeniu buteliuką, jį reikia užkimšti guminiu kamšteliu ir plakant ištirpinti visą vakcinos peletę. Po to vakcinos koncentratą tirpalą reikia supilti į purkštuvo rezervuarą ir gerai sumaišyti.

Purkšti vakciną taip, kad vienam paukščiui tektų viena paruoštos vakcinos dozė.

Atskiedus (priklausomai nuo naudoto skiediklio kiekio) nuo skaidrios iki baltos matinės spalvos suspensija.

10. Išlauka

0 parų.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Flakoną laikyti kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant dėžutės po „Exp.“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – 2 val.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/13/2171/001-003

Dėžutė su vienu flakonų arba dešimt flakonų po 2 000, 5 000 arba 10000 dozių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2024-12-17

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Belgija

Tel.: +370 610 05088
zoetis.lithuania@zoetis.com

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.
Carretera De Camprodon S/n
La Vall De Bianya
17813 Girona
Ispanija

17. Kita informacija

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

Aktyviai imunizuoti nuo panašaus į QX varianto IB padermės paukščių infekcinio bronchito viruso, kuris sukelia infekcinį bronchitą vištomis.