

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART, injekcinė emulsija

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje vakcinės dozėje (0,3 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

inaktyvinto *Ulster 2C* padermės Niukaslo ligos viruso..... ne mažiau kaip 50 PD₅₀¹,
inaktyvinto *Mass41* padermės infekcinio bronchito viruso..... ne mažiau kaip 18 HI.V,
inaktyvinto *VCO3* padermės paukščių rinotracheito
(„ištinusios galvos“ sindromo) viruso ne mažiau kaip 0,76 ODD;

Koncentracijos išreikštos antikūnų titru, gautu atlikus imunogeniškumo tyrimą. Vienas vienetas (V) atitinka antikūnų titrą, lygų 1.

HI: hemagliutinacijos slopinimas ODD: optinio tankio skirtumas.

(1): mažiausia apsauganti dozė pagal Ph. Eur 0870 monografiją.

adjuvanto:

parafino aliejaus 170–186 mg;

pagalbinių medžiagų:

tiomersalio ne daugiau kaip 30 µg,
formaldehido ne daugiau kaip 45 µg.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Balkšva homogeninė injekcinė emulsija.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Viščiukai (veislinės ir dedeklės vištaitės).

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Veislinėms ir dedeklėms vištaitėms pakartotinai imunizuoti, prieš tai vakcinavus gyvomis vakcinomis, nuo:

- Niukaslo ligos, norint sumažinti su Niukaslo liga susijusį dėslumo mažėjimą,
- infekcinio bronchito, norint sumažinti su infekciniu bronchitu, sukeltu *Mass41* padermės virusų, susijusį dėslumo mažėjimą, ,
- paukščių rinotracheito, norint sumažinti pneumovirusų sukeltų kvėpavimo takų infekcijos simptomus.

Imuniteto Niukaslo ligai ir infekciniam bronchitui pradžia: 4 sav. po vakcinavimo.

Imuniteto trukmė: vienas kiaušinių dėjimo laikotarpis.

Imuniteto paukščių rinotracheitui pradžia: 14 sav. po vakcinavimo

Imuniteto trukmė: iki kiaušinių dėjimo laikotarpio pabaigos.

4.3. Kontraindikacijos

Nėra.

4.4. Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra.

Vakcinuoti tik sveikus paukščius.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudotojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Atsitiktinai įšvirkštus arba įsišvirkštus, gali atsirasti stiprus skausmas ir tynis, ypač sušvirkštus į sąnarį ar pirštą, retais atvejais dėl to galima netekti piršto, jei laiku nesuteikiama skubi medicininė pagalba.

Atsitiktinai įšvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir su savimi turėti šio vaisto informacinį lapelį.

Jei suteikus medicininę pagalbą skausmas trunka ilgiau kaip 12 val., reikia kreiptis pakartotinai.

Gydytojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, gali atsirasti didelis tynis, kuris gali, pvz., sukelti išeminę nekrozę ar net galima netekti piršto. Būtina SKUBI kvalifikuota chirurginė pagalba, gali tekti įpjauti ir praplauti injekcijos vietą, ypač jei apimti piršto minkštumas ar sausgyslė.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Švirkštus vieną vakcinos dozę, jokių apčiuopiamų reakcijų nepastebėta.

Pakitimai, salygoti aliejinio adjuvanto, klinikinių tyrimų metu histologiškai nustatomi labai dažnai (87 % atveju), praėjus trims savaitėms po vakcinos švirkštimo, pvz., galima aptikti aliejinių likučių ir atsitiktinių aseptinių mikroabscesų.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Negalima naudoti kiaušinių dėjimo metu ir 4 sav. iki kiaušinių dėjimo laikotarpio pradžios.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

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

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Nuo 18 sav. amžiaus viščiukams į raumenis reikia švirkšti vieną vakcinos dozę (0,3 ml), praėjus ne mažiau kaip 4 sav. po vakcinacijos gyvomis vakcinomis (*Hitchner B1* ar *VG/GA* padermių) nuo Niukaslo ligos, infekcinio bronchito (*Mass H120* padermės) ir *PL21* padermės paukščių pneumovirusų.

Prieš naudojant būtina gerai suplakti.

Reikia taikyti įprastas aseptikos priemones.

Negalima naudoti švirkštų su natūralios gumos ar butilo elastomero stūmokliais.

Naudojama įranga, švirkštai ir adatos turi būti sterilūs.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Naudojus du kartus didesnę nei rekomenduotina vakcinos dozę, gali pasireikšti praeinanti apatija ir nežymi injekcijos vietos edema.

4.11. Išlauka

0 parų.

5. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: inaktyvintos virusinės vakcinos vištiniam paukščiui.

ATCvet kodas: QI01AA21.

Inaktyvinta vakcina su aliejiniu adjuvantu nuo Niukaslo ligos, infekcinio bronchito ir paukščių rinotracheito.

Vakcina sukelia veislinių ir dedeklių vištaičių aktyvų imunitetą Niukaslo ligai, infekciniam bronchitui ir paukščių rinotracheitui („ištinusios galvos“ sindromui), prieš tai vakcinavus gyvomis vakcinomis nuo šių ligų.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Parafino aliejus,
tiomersalis,
formaldehidas,
riebalų rūgščių esteris ir etoksilinti polioliai,
riebalų rūgščių esteris ir polioliai,
injekcinis vanduo.

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinariniu vaistu.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 18 mėn.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Pirminė pakuotė:

- polipropileninis buteliukas,
- nitrilo elastomero kamštelis,
- aliumininis gaubtelis.

Pakuotės pardavimui:

- 150 ml (500 dozių) buteliukas.
- 150 ml (500 dozių) buteliukas, dėžutėje 10 buteliukų.
- 300 ml (1 000 dozių) buteliukas.
- 300 ml (1 000 dozių) buteliukas, dėžutėje 10 buteliukų.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. REGISTRUOTOJAS

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29, avenue Tony Garnier
69007 LYON
Prancūzija

8. REGISTRACIJOS NUMERIAI

LT/2/04/1670/001-004

9. REGISTRAVIMO/PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2004-07-28
Perregistravimo data 2009-04-29

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2020-08-05

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Asmenys, ketinantys gaminti, importuoti, laikyti, parduoti, tiekti ir (arba) naudoti šį veterinarinį vaistą, pirma turi sužinoti atitinkamos valstybės narės kompetentingos institucijos galiojančią vakcinavimo strategiją, kadangi pagal nacionalinius teisės aktus ši veikla gali būti draudžiama visoje valstybės narės teritorijoje ar jos dalyje.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

150 ml BUTELIUKAS (500 DOZIŲ)
10x150 ml BUTELIUKŲ (10x500 DOZIŲ)
300 ml BUTELIUKAS (1 000 DOZIŲ)
10x300 ml BUTELIUKŲ (10x1 000 DOZIŲ)

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART, injekcinė emulsija

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 d. (0,3 ml):

inaktyvinto *Ulster 2C* padermės Niukaslo ligos viruso..... ne mažiau kaip 50 PD₅₀,
inaktyvinto *Mass41* padermės infekcinio bronchito viruso..... ne mažiau kaip 18 HI.V,
inaktyvinto *VCO3* padermės paukščių rinotracheito
(„ištinusios galvos“ sindromo) viruso ne mažiau kaip
0,760 ODD.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė emulsija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

500 dozių: 150 ml
10 x 500 dozių: 10 x 150 ml
1 000 dozių: 300 ml
10 x 1 000 dozių: 10 x 300 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Viščiukai (veislinės ir dedeklės vištaitės).

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į raumenis.

Prieš naudojant būtina gerai suplakti.

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Atsitiktinis įšvirkštimas yra pavojingas.
Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}
Atkimšus buteliuką, sunaudoti nedelsiant.

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

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

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29, avenue Tony Garnier
69007 LYON
Prancūzija

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/04/1670/001

LT/2/04/1670/002

LT/2/04/1670/003

LT/2/04/1670/004

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Ser. Nr.

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS**150 ml BUTELIUKAS (500 DOZIŲ)
300 ml BUTELIUKAS (1 000 DOZIŲ)****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART, injekcinė emulsija

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Vienoje 0,3 ml dozėje yra:

inaktyvinto *Ulster 2C* padermės Niukaslo ligos viruso..... ≥ 50 PD₅₀,inaktyvinto *Mass41* padermės infekcinio bronchito viruso..... ≥ 18 HI.V,inaktyvinto *VCO3* padermės paukščių rinotracheito viruso..... $\geq 0,760$ ODD.**3. VAISTO FORMA**

Injekcinė emulsija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

0,3 ml/d

500 dozių, 150 ml

1 000 dozių, 300 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Viščiukai (veislinės ir dedeklės vištaitės).

6. INDIKACIJA (-OS)**7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS**

IM.

Prieš naudojant būtina gerai suplakti.

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.**8. IŠLAUKA****9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA**

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}
Atkimšus, sunaudoti nedelsiant.

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

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

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO (-IŲ) VAISTO (-Ų) AR
ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Ser. Nr.

INFORMACINIS LAPELIS
GALLIMUNE 303 ND+IB+ART, injekcinė emulsija

1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Registruotojas

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29, avenue Tony Garnier
69007 LYON
Prancūzija

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
69800 Saint Priest
Prancūzija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART, injekcinė emulsija

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje 0,3 ml vakcinės dozėje yra:

inaktyvinto *Ulster 2C* padermės Niukaslo ligos viruso..... ne mažiau kaip 50 PD₅₀¹,
inaktyvinto *Mass41* padermės infekcinio bronchito viruso..... ne mažiau kaip 18 HI.V,
inaktyvinto *VCO3* padermės paukščių rinotracheito
(„ištinusios galvos“ sindromo) viruso ne mažiau kaip
0,760 ODD,
tiomersalio ne daugiau kaip 30 µg,
formaldehido ne daugiau kaip 45 µg.
parafino aliejaus (adjuvanto) 170–186 mg.

Koncentracijos išreikštos antikūnų titru, gautu atlikus imunogeniškumo tyrimą. Vienas vienetas (V) atitinka antikūnų titrą, lygų 1.

HI: hemagliutinacijos slopinimas ODD: optinio tankio skirtumas.

(1): mažiausia apsauganti dozė pagal Ph. Eur 0870 monografiją.

Balkšva homogeninė injekcinė emulsija.

4. INDIKACIJA (-OS)

Veislinėms ir dedeklėms vištaitėms pakartotinai imunizuoti, prieš tai vakcinavus gyvomis vakcinomis, nuo:

- Niukaslo ligos, norint sumažinti su Niukaslo liga susijusį dėslumo mažėjimą,
- infekcinio bronchito, norint sumažinti su infekciniu bronchitu, sukeltu *Mass41* padermės virusu, susijusį dėslumo mažėjimą, ,
- paukščių rinotracheito, norint sumažinti pneumovirusų sukeltų kvėpavimo takų infekcijos simptomus.

Imuniteto Niukaslo ligai ir infekciniam bronchitui pradžia: 4 sav. po vakcinavimo.

Imuniteto trukmė: vienas kiaušinių dėjimo laikotarpis.

Imuniteto paukščių rinotracheitui pradžia: 14 sav. po vakcinavimo.

Imuniteto trukmė: iki kiaušinių dėjimo laikotarpio pabaigos.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Nėra.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Švirkštus vieną vakcinos dozę, jokių apčiuopiamų reakcijų nepastebėta.

Pakitimai, salygoti aliejinio adjuvanto, klinikinių tyrimų metu histologiškai nustatomi labai dažnai (87 % atvejų), praėjus trims savaitėms po vakcinos švirkštimo, pvz., galima aptikti aliejinių likučių ir atsitiktinių aseptinių mikroabscesų.

Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Viščiukai (veislinės ir dedeklės vištaitės).

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIEENAI RŪŠIAI

Nuo 18 sav. amžiaus viščiukams į raumenis reikia švirkšti vieną vakcinos dozę (0,3 ml), praėjus ne mažiau kaip 4 sav. po vakcinacijos gyvomis vakcinomis (*Hitchner B1* ar *VG/GA* padermių) nuo Niukaslo ligos, infekcinio bronchito (*Mass H120* padermės) ir *PL21* padermės paukščių pneumovirusų.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Prieš naudojant būtina gerai suplakti.

Reikia taikyti įprastas aseptikos priemones.

Negalima naudoti švirkštų su natūralios gumos ar butilo elastomero stūmokliais.

Naudojama įranga, švirkštai ir adatos turi būti sterilūs.

10. IŠLAUKA

0 parų.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.
Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.
Atkimšus buteliuką, sunaudoti nedelsiant.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams
Vakcinuoti tik sveikus paukščius.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams
Netaikytinos.

Naudotojui:

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Atsitiktinai įšvirkštus/įsišvirkštus gali atsirasti stiprus skausmas ir tynis, ypač sušvirkštus į sąnarį ar pirštą, retai dėl to galima netekti piršto, jei laiku nesuteikiama skubi medicininė pagalba.

Atsitiktinai įšvirkštus šio vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos, nepaisant sušvirkšto labai nedidelio preparato kiekio, ir su savimi turėti šio vaisto informacinį lapelį.

Jei suteikus medicininę pagalbą skausmas trunka ilgiau kaip 12 val., reikia kreiptis pakartotinai.

Gydytojui:

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštas net mažas vaisto kiekis gali sukelti didelį tynį, kuris gali, pvz., sukelti išeminę nekrozę ar net galima netekti piršto. Būtina SKUBI kvalifikuota chirurginė pagalba, gali tekti įpjauti ir praplauti injekcijos vietą, ypač jei apimti piršto minkštimas ar sausgyslė.

Negalima naudoti kiaušinių dėjimo metu ir 2 sav. iki kiaušinių dėjimo laikotarpio pradžios.
Nėra duomenų apie šios vakcinės saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu.
Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Naudojus du kartus didesnę nei rekomenduotina vakcinės dozę, gali pasireikšti praeinanti apatija ir nežymi injekcijos vietos edema.

Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokia kita vakcina/imunologiniu produktu.

13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO PATVIRTINIMO DATA

2020-08-05

15. KITA INFORMACIJA

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

Farmakoterapinė grupė: inaktyvintos virusinės vakcinos vištiniam paukščiui.

ATCvet kodas: QI01AA21. Inaktyvinta vakcina su aliejiniu adjuvantu nuo Niukaslio ligos, infekcinio bronchito ir paukščių rinotracheito.

Pakuotės pardavimui:

- 150 ml (500 dozių) buteliukas.
- 150 ml (500 dozių) buteliukas, dėžutėje 10 buteliukų.
- 300 ml (1 000 dozių) buteliukas.
- 300 ml (1 000 dozių) buteliukas, dėžutėje 10 buteliukų.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.