

I LISA
RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

PREVEXXION RN+HVT, süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Iga 0,2 ml vaktsiin suspensiooni annus sisaldab:

Toimeained:

Rakuga seondud elus rekombinantne Mareki haiguse (MD) viirus, serotüüp 1, 2,9 kuni 3,9 log₁₀ PFU*

Rakuga seondud elus nõrgestatud Mareki haiguse (MD) viirus, serotüüp 3, 3,0 kuni 4,0 log₁₀ PFU*

*PFU: lüüsilaike moodustav ühik.

Abiained:

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis
Vaktsiinikontsentraat:
Dimetüülsulfoksiid
199 Earle'i sööde
Naatriumvesinikkarbonaat
Soolhape
Süstevesi
Lahusti:
Sahharoos
Kaseiinhüdrolüsaat
Fenoolsulfoonftaleiin (fenoolpunane)
Dikaaliumfosfaat
Kaaliumdivesinikfosfaat
Naatriumhüdrosiid või soolhape (pH korrigeerimiseks)
Süstevesi

Kontsentraat: kollane kuni punakasroosa opalestseeruv homogeenne suspensioon.

Lahusti: punakasoranž läbipaistev lahus.

3. KLIINILISED ANDMED

3.1 Loomaliigid

Kana.

3.2 Näidustused loomaliigiti

Ühepäevaste tibude aktiivne immuniseerimine Mareki haiguse (MD) viiruse (sealhulgas väga virulentsed MD-viiruse) põhjustatud suremuse ennetamiseks ning kliiniliste tunnuste ja kahjustuste vähendamiseks.

Immuunsuse teke: 5 päeva pärast vaktsineerimist.

Immuunsuse kestus: ühest vaktsineerimisest piisab, et anda kaitse kogu riskiperioodiks.

3.3 Vastunäidustused

Ei ole.

3.4 Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

3.5 Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Kõigi manustamisprotseduuride teostamisel järgida tavapäraseid aseptika nõudeid.

Kuna tegemist on elusvaktsiiniga, siis võivad vaktsineeritud linnud mõlemat vaktsiinitüve eritada.

Katsetingimustes ei ole RN1250 vaktsiinitüve ülekandumist täheldatud. HVT FC126 vaktsiinitüvi võib üle kanduda kalkunitele. Vaktsiinitüve ülekandumise vältimiseks vaktsineerimata kanadele ja teistele vastuvõtlikele liikidele tuleb rakendada asjakohaseid veterinaar- ja loomakasvatusemeetmeid.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Veterinaarravimi käsitlemisel, enne ravimi vedelast lämmastikust välja võtmist ning nii ampulli sulatamisel kui ka avamisel tuleb kasutada järgnevaid isikukaitsevahendeid: kaitsekindad, -prillid ning -saapad. Külmunud klaasampullid võivad järskude temperatuurimuutuste tõttu lõhkeda. Hoida ja kasutada vedelat lämmastikku ainult kuivas ning hästi ventileeritud kohas. Vedela lämmastiku sissehingamine on ohtlik.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

3.6 Kõrvaltoimed

Kana:

Ei ole.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist.

Teatised tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või tema kohalikule esindajale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavad kontaktandmed on pakendi infolehel.

3.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

See veterinaarravim on mõeldud kasutamiseks ühepäevastel tibudel ja seetõttu ei ole veterinaarravimi ohutus munemisperioodil piisavalt tõestatud.

3.8 Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad, välja arvatud eespool nimetatud preparaatidega. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

3.9 Manustamisviis ja annustamine

Nahaaluseks manustamiseks.

Vaktsiinisuspensiooni valmistamine:

- Ampulli sulatamise ning avamisega seotud toimingute ajal kanda kaitsekindaid, -prille ja -saapaid. Vedela lämmastiku käsitsemine peab toimuma hästi ventileeritavas kohas.
- Vaktsiini valmistamine tuleb planeerida enne ampullide vedelast lämmastikust välja võtmist. Kõigepealt tuleb allpool näitena toodud tabeli järgi arvutada vajalike vaktsiiniampullide ja lahusti täpne kogus:

Lahustikott	Vaktsiiniampullide arv
Üks 200 ml lahustikott	Üks 1000 annusega ampull
Üks 400 ml lahustikott	Kaks 1000 annusega ampulli või üks 2000 annusega ampull
Üks 800 ml lahustikott	Neli 1000 annusega ampulli või kaks 2000 annusega ampulli või üks 4000 annusega ampull

- Võtke vedelast lämmastikust välja ainult kohe kasutatavad ampullid.
- Sulatage kiiresti ampullide sisu, loksutades neid õrnalt 25...30 °C vees. Sulatamisprotsess ei tohi kesta kauem kui 90 sekundit. Jätkake kohe järgmise sammuga.
- Kohe pärast ampullide sulamist kuivatage need ja seejärel avage, hoides neid endast käepikkuse kaugusel (vigastuste vältimiseks, kui ampull peaks lõhkema).
- Valige sobiva suurusega steriilne süstal, mis mahutab kogu sulatatud ampullide sisu, ja kinnitage süstlale nõel, mille suurus on 18 G või suurem.
- Sisestage süstlanõel ettevaatlikult läbi ühe kotti ühendava toru vaheseina ja tõmmake süstlasse 2 ml lahustit.
- Seejärel tõmmake kogu sulatatud ampullide sisu süstlasse.
- Viige süstla sisu lahustikotti (ärge kasutage lahustit, kui see on hägune).
- Segage lahustikotis olevat vaktsiini, liigutades selleks kotti ettevaatlikult edasi-tagasi.
- Oluline on loputada ampulle ja ampullide ülemist osa. Selleks tõmmake veidi vaktsiini sisaldavat lahust süstlasse. Seejärel täitke sellega aeglaselt ampullid ja nende ülemised osad. Tõmmake sisu ampullidest ja ülemistest osadest uuesti süstlasse ning süstige tagasi lahustikotti.
- Korrake sulatamis-, avamis-, lahustamis- ja lopustustoiminguid vajaliku arvu ampullidega, mida lahustikotis lahjendatakse.
- Vaktsiin on kasutusvalmis ning seda tuleb kergelt loksutades segada ja kohe ära kasutada. Vaktsineerimise ajal keerake kotti pidevalt õrnalt ümber, et säilitada vaktsiinilahuse homogeensus.
- Vaktsiin on selge punakasoranži värvusega süstesuspensioon, mis tuleb ära kasutada kahe tunni jooksul. Mitte mingil juhul ei tohi seda hoida sügavkülmas. Ärge korduskasutage avatud vaktsiinipakendeid.

Annustamine:

Üks 0,2 ml süst ühe ühepäevase tibu kohta.

Manustamisviis:

Vaktsiin manustatakse nahaaluse süstina kaela.

3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)

Ei ole.

3.11 Kasutamise eripiirangud ja kasutamise eritingimused, sealhulgas mikroobi- ja parasiidivastaste veterinaarravimite kasutamise piirangud, et vähendada resistentsuse tekke riski

Ei rakendata.

3.12 Keeluajad

0 päeva.

4. IMMUNOLOOGILINE TEAVE

4.1 ATCvet kood: QI01AD03

Vaktsiin sisaldab rekombinantset RN1250 viirust ja HVT FC126 viirust, mis on kana embrüorakkudes.

RN1250 viirus on konstrueeritud MD-viirus, mis koosneb kolmest 1. serotüübi tüvest. Selle genoom sisaldab ka retikuloendoteliioosi viiruse pikki terminaaliseid kordusi.

HVT FC126 viirus on elus nõrgestatud kalkunite herpesviirus.

Vaktsiin kutsub kanadel esile aktiivse immuunsuse Mareki haiguse vastu.

5. FARMATSEUTILISED ANDMED

5.1 Kokkusobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega, välja arvatud lahusti, mis on tarnitud koos selle veterinaarravimiga.

5.2 Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 3 aastat.

Müügipakendis lahusti kõlblikkusaeg: 2 aastat.

Kõlblikkusaeg pärast vastavalt juhendile manustamiskõlblikuks muutmist: 2 tundi temperatuuril kuni 25 °C.

5.3 Säilitamise eritingimused

Vaktsiinikontsentraat:

Hoida ja transportida külmutatult vedelas lämmastikus.

Vedela lämmastiku taset anumates tuleb regulaarselt kontrollida ja vajaduse korral anumaid täita.

Juhuslikult üles sulanud ampullid tuleb ära visata.

Lahusti:

Hoida temperatuuril kuni 30 °C. Mitte hoida sügavkülmas. Hoida valguse eest kaitstult.

5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

Vaktsiinikontsentraat:

- I tüüpi klaasampull, milles on 1000 vaktsiiniannust, viie ampulli hoidik.
- I tüüpi klaasampull, milles on 2000 vaktsiiniannust, viie ampulli hoidik.
- I tüüpi klaasampull, milles on 4000 vaktsiiniannust, nelja ampulli hoidik.

Ampullihoidikud on pakendatud kanistritesse ning kanistrid on vedela lämmastiku anumates.

Lahusti:

- Polüvinüülkloriidist kott, milles on 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1000 ml, 1200 ml, 1600 ml, 1800 ml või 2400 ml lahustit.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

5.5 Erinõuded kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/23/302/001

EU/2/23/302/002

EU/2/23/302/003

8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV

24/10/2023

9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÖTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

pp.kk.aaaa

10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON

Retseptiravim.

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II LISA

MUUD TINGIMUSED JA NÕUDED MÜÜGILOALE

Puudub.

III LISA
PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT

A. PAKENDI MÄRGISTUS

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL
SISEPAKENDIL**

KLAASAMPULL

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

PREVEXXION RN+HVT

2. TOIMEAINETE KVANTITATIIVSED ANDMED

1000
2000
4000



3. PARTII NUMBER

Lot {number}

4. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk/aasta}

**LAHUSTI VAHETUL SISEPAKENDIL (ETIKETIL) PEAVAD OLEMA JÄRGMISED
ANDMED**

Polüvinüülkloriidist kott

1. LAHUSTI NIMETUS

Lahusti rakkudega seotud kodulindude vaktsiinidele

2. PAKENDI SISU KAALU, MAHU VÕI ANNUSTE ARVU JÄRGI

200 ml
400 ml
600 ml
800 ml
1000 ml
1200 ml
1600 ml
1800 ml
2400 ml

3. MANUSTAMISVIIS(ID)

Enne ravimi kasutamist lugege vaktsiiniga kaasasolevat pakendi infolehte.

4. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida temperatuuril kuni 30 °C. Mitte lasta külmuda. Hoida valguse eest kaitstult.

5. PARTII NUMBER

Lot {number}

6. KÕLBLIKKUSAEG

EXP. {kuu/aasta}

7. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS”

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.



B. PAKENDI INFOLEHT

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

PREVEXXION RN+HVT, süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti

2. Koostis

Iga 0,2 ml vaktsiinisuspensiooni annus sisaldab:

Rakuga seonduv elus rekombinantne Mareki haiguse (MD) viirus, serotüüp 1, tüvi RN1250:	2,9 kuni 3,9 log ₁₀ PFU*
Rakuga seonduv elus nõrgestatud Mareki haiguse (MD) viirus, serotüüp 3, tüvi HVT FC126:	3,0 kuni 4,0 log ₁₀ PFU*

*PFU: lüüsilaike moodustav ühik.

Kontsentraat: kollane kuni punakasroosa opalestseeruv homogeenne suspensioon.
Lahusti: punakasoranž läbipaistev lahus.

3. Loomaliigid

Kana.

4. Näidustused

Ühepäevaste tibude aktiivne immuniseerimine Mareki haiguse (MD) viiruse (sealhulgas väga virulentsed MD-viirused) põhjustatud suuremuse ennetamiseks ning kliiniliste tunnuste ja kahjustuste vähendamiseks.

Immuunsuse teke: 5 päeva pärast vaktsineerimist.

Immuunsuse kestus: ühest vaktsineerimisest piisab, et anda kaitse kogu riskiperioodiks.

5. Vastunäidustused

Ei ole.

6. Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

Ettevaatusabinõud ravimi ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Kõigi manustamisprotseduuride teostamisel järgida tavapäraseid aseptika nõudeid.

Kuna tegemist on elusvaktsiiniga, siis võivad vaktsineeritud linnud mõlemat vaktsiinitüve eritada.

Katsetingimustes ei ole RN1250 vaktsiinitüve ülekandumist täheldatud. HVT FC126 vaktsiinitüvi võib üle kanduda kalkunitele. Vaktsiinitüve ülekandumise vältimiseks vaktsineerimata kanadele ja teistele vastuvõtlikele liikidele tuleb rakendada asjakohaseid veterinaar- ja loomakasvatusemeetmeid.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Veterinaarravimi käsitlemisel, enne ravimi vedelast lämmastikust välja võtmist ning nii ampulli sulatamisel kui ka avamisel tuleb kasutada järgnevaid isikukaitsevahendeid: kaitsekindad, -prillid ning -saapad. Külmunud klaasampullid võivad järskude temperatuurimuutuste tõttu lõhkeda. Hoida ja kasutada vedelat lämmastikku ainult kuivas ning hästi ventileeritud kohas. Vedela lämmastiku sissehingamine on ohtlik.

Munevad linnud

See veterinaarravim on mõeldud kasutamiseks ühepäevastel tibudel ja seetõttu ei ole veterinaarravimi ohutus munemisperioodil piisavalt tõestatud.

Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad, välja arvatud eespool nimetatud preparaatidega. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

Kokkusobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega, välja arvatud lahusti, mis on tarnitud koos selle veterinaarravimiga.

7. Kõrvaltoimed

Kana:

Ei ole.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloo hoidjale või ravimi müügiloo hoidja kohalikule esindajale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi {riikliku süsteemi andmed}.

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviis(id) ja -meetod

Üks 0,2 ml süst ühe ühepäevase tibu kohta.
Vaktsiin manustatakse nahaaluse süstina kaela.

9. Soovitused õige manustamise osas

Vaktsiinisuspensiooni valmistamine:

- Ampulli sulatamise ning avamisega seotud toimingute ajal kanda kaitsekindaid, -prille ja -saapaid. Vedela lämmastiku käsitlemine peab toimuma hästi ventileeritavas kohas.
- Vaktsiini valmistamine tuleb planeerida enne ampullide vedelast lämmastikust välja võtmist. Kõigepealt tuleb allpool näitena toodud tabeli järgi arvutada vajalike vaktsiiniampullide ja lahusti täpne kogus:

Lahustikott	Vaktsiiniampullide arv
Üks 200 ml lahustikott	Üks 1000 annusega ampull
Üks 400 ml lahustikott	Kaks 1000 annusega ampulli või üks 2000 annusega ampull
Üks 800 ml lahustikott	Neli 1000 annusega ampulli või kaks 2000 annusega ampulli või üks 4000 annusega ampull

- Võtke vedelast lämmastikust välja ainult kohe kasutatavad ampullid.
- Sulatage kiiresti ampullide sisu, loksutades neid õrnalt 25...30 °C vees. Sulatamisprotsess ei tohi kesta kauem kui 90 sekundit. Jätkake kohe järgmise sammuga.
- Kohe pärast ampullide sulamist kuivatage need ja seejärel avage, hoides neid endast käepikkuse kaugusel (vigastuste vältimiseks, kui ampull peaks lõhkema).
- Valige sobiva suurusega steriilne süstal, mis mahutab kogu sulatatud ampullide sisu, ja kinnitage süstlale nõel, mille suurus on 18 G või suurem.
- Sisestage süstlanõel ettevaatlikult läbi ühe kotti ühendava toru vaheseina ja tõmmake süstlasse 2 ml lahustit.
- Seejärel tõmmake kogu sulatatud ampullide sisu süstlasse.
- Viige süstla sisu lahustikotti (ärge kasutage lahustit, kui see on hägune).
- Segage lahustikotis olevat vaktsiini, liigutades selleks kotti ettevaatlikult edasi-tagasi.
- Oluline on loputada ampulle ja ampullide ülemist osa. Selleks tõmmake veidi vaktsiini sisaldavat lahust süstlasse. Seejärel täitke sellega aeglaselt ampullid ja nende ülemised osad. Tõmmake sisu ampullidest ja ülemistest osadest uuesti süstlasse ning süstige tagasi lahustikotti.
- Korrake sulatamis-, avamis-, lahustamis- ja loputustoiminguid vajaliku arvu ampullidega, mida lahustikotis lahjendatakse.
- Vaktsiin on kasutusvalmis ning seda tuleb kergelt loksutades segada ja kohe ära kasutada. Vaktsineerimise ajal keerake kotti pidevalt õrnalt ümber, et säilitada vaktsiinilahuse homogeensus.
- Vaktsiin on selge punakasoranži värvusega süstesuspensioon, mis tuleb ära kasutada kahe tunni jooksul.
- Mitte mingil juhul ei tohi seda hoida sügavkülmas. Ärge korduskasutage avatud vaktsiinipakendeid.

10. Keeluajad

0 päeva.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Vaktsiinikontsentraat:

Hoida ja transportida külmutatult vedelas lämmastikus.

Vedela lämmastiku taset anumates tuleb regulaarselt kontrollida ja vajaduse korral anumaid täita.

Ärge kasutage vaktsiini pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud ampullil pärast Exp.

Lahusti:

Hoida temperatuuril kuni 30 °C. Mitte hoida sügavkülmas. Hoida valguse eest kaitstult.

Ärge kasutage lahustit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud etiketil pärast Exp.

Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Kõlblikkusaeg pärast vastavalt juhendile manustamiskõlblikuks muutmist: 2 tundi temperatuuril kuni 25 °C.

12. Erinõuded ravimpreparaadi hävitamiseks

Juhuslikult üles sulanud ampullid tuleb ära visata. Mitte mingil juhul ei tohi neid uuesti külmutada. Ärge korduskasutage avatud vaktsiiniampulle.

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

Küsi oma loomaarstilt või apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Retseptiravim.

14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused

EU/2/23/302/001-003

Pakendi suurused:

Vaktsiini kontsentraat:

- I tüüpi klaasampull, milles on 1000 vaktsiiniannust, viie ampulli hoidik.
- I tüüpi klaasampull, milles on 2000 vaktsiiniannust, viie ampulli hoidik.
- I tüüpi klaasampull, milles on 4000 vaktsiiniannust, nelja ampulli hoidik.

Ampullihoidikud on pakendatud kanistritesse ning kanistrid on vedela lämmastiku anumates.

Lahusti:

- Polüvinüülkloriidist kott, milles on 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1000 ml, 1200 ml, 1600 ml, 1800 ml või 2400 ml lahustit.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

kuu aaaa

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktandmed

Müügiloa hoidja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Saksamaa

Ravimipartii vabastamise eest vastutav tootja:

Vaktsiin:

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

Lahusti:

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

Laboratoire Bioluz
Zone Industrielle de Jalday
64500 Saint Jean de Luz
Prantsusmaa

Kohalikud esindajad ja kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

Lisaküsimuste tekkimisel selle veterinaarravimi kohta pöörduge müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

België/Belgique/Belgien

Boehringer Ingelheim Animal
Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Lietuva

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Lietuvos filialas
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Vīne, Austrija
Tel: +370 5 2595942

Република България

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Виена, Австрия
Tel: +359 2 958 79 98

Luxembourg/Luxemburg

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Česká republika

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.
Purkyňova 2121/3
CZ - 110 00, Praha 1
Tel: +420 234 655 111

Magyarország

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Magyarországi Fióktelep
Lechner Ö. Fasor 10.
H-1095 Budapest
Tel: +36 1 299 8900

Danmark

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: + 45 3915 8888

Malta

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, il-Ġermanja
Tel: +353 1 291 3985

Deutschland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Tel: 0800 290 0 270

Eesti

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Eesti filiaal
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viin, Austria
Tel: +372 612 8000

Ελλάδα

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

España

Boehringer Ingelheim Animal Health España,
S.A.U.
Prat de la Riba, 50
08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)
Tel: +34 93 404 51 00

France

Boehringer Ingelheim Animal Health France,
SCS
29, avenue Tony Garnier
69007 Lyon
Tél: +33 4 72 72 30 00

Hrvatska

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Beč, Austrija
Tel: +385 1 2444 600

Ireland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985

Ísland

Vistor
Hörgatún 2
210 Garðabær
Sími: + 354 535 7000

Nederland

Boehringer Ingelheim Animal Health
Netherlands bv
Basisweg 10
1043 AP Amsterdam
Tel: +31 20 799 6950

Norge

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: +47 66 85 05 70

Österreich

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien
Tel: +43 1 80105-6880

Polska

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.
ul. Józefa Piusa Dziekońskiego 3
00-728 Warszawa
Tel.: + 48 22 699 0 699

Portugal

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,
Unipessoal, Lda.
Avenida de Pádua, 11
1800-294 Lisboa
Tel: +351 21 313 5300

România

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Sucursala București
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viena, Austria
Tel: +40 21 302 28 00

Slovenija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Podružnica Ljubljana
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Dunaj, Avstrija
Tel: +386 1 586 40 00

Slovenská republika

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, o.z.
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viedeň, Rakúsko
Tel: +421 2 5810 1211

Italia

Boehringer Ingelheim Animal Health
Italia S.p.A.
Via Vezza d'Oglio, 3
20139 Milano
Tel: +39 02 53551

Suomi/Finland

Vetcare Oy
PL/PB 99
24101 Salo
Puh/Tel: + 358 201443360

Κύπρος

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

Sverige

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: +46 (0)40-23 34 00

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Latvijas filiāle
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viena, Austrija
Tel: +371 67 240 011

United Kingdom (Northern Ireland)

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985

17. Muu teave

Vaktsiin sisaldab rekombinantset RN1250 viirust ja HVT FC126 viirust, mis on kana embrüorakkudes.

RN1250 viirus on konstrueeritud MD-viirus, mis koosneb kolmest 1. serotüübi tüvest. Selle genoom sisaldab ka retikuloendoteliioosi viiruse pikki terminaalseid kordusi.

HVT FC126 viirus on elus nõrgestatud kalkunite herpesviirus.

Vaktsiin kutsub kanadel esile aktiivse immuunsuse Mareki haiguse vastu.