

ANNESS I
KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

PREVEXXION RN+HVT+IBD konċentrat u solvent għal suspensjoni għal injezzjoni

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull doža (0.2 ml għal taħt il-ġilda jew 0.05 ml għal *in ovo*) tas-suspensjoni tal-vaċċin fiha:

Sustanzi attivi:

Virus ġaj rikombinanti tal-Marda tal-Marek (MD), assoċjat maċ-ċellola, serotip 1,
strejn RN1250: 2.9 sa 3.9 log₁₀ PFU*

Herpesvirus ġaj rikombinanti, ċellola assoċjat tad-dundjani (HVT), strejn vHVT013-69,
li jesprimi l-gene tal-proteina VP2 tal-virus tal-Infectious Bursal Disease (IBD),
3.6 sa 4.4 log₁₀ PFU*

*PFU: plaque forming units.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Konċentrat u solvent għal suspensjoni għal injezzjoni.

Konċentrat: suspensjoni omoġena opalex-xenti, safra sa roża fl-ahmar
Solvent: soluzzjoni limpida ġamra fl-oranġjo.

4. TAGħrif kliniku

4.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Tigieg

4.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott li jispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.

Għal immunizzazzjoni attiva ta' flieles ta' ġurnata jew bajd tat-tigieg embrijonat ta' 18-il ġurnata:
- biex tipprevjeni l-mortalità u sinjal kliniči u biex tnaqqas leżjonijiet ikkaużati mil-virus tal-MD
(inkluż virus MD virulenti hafna) u
- biex tipprevjeni l-mortalità u sinjal kliniči u leżjonijiet ikkaużati mil-virus tal-IBD (magħruf ukoll
bhala Gumboro disease).

Bidu tal-immunità: MD: ġamest ijiem wara t-tfaqqis.
IBD: 14-il ġurnata wara t-tfaqqis (taħt il-ġilda) jew 28 ġurnata wara t-tfaqqis
(*in ovo*).

Perjodu tal-immunità: MD: Tilqima waħda hija biżżejjed biex tipprovdi protezzjoni għall-perjodu
kollu ta' riskju.
IBD: 10 ġimgħat wara t-tfaqqis.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Xejn.

4.4 Twissijiet speċjali għal kull speċi li għaliha hu indikat il-prodott

Laqqam annimali f'saħħithom biss.

Meta tiġieġ b'antikorpi derivati mill-omm kontra l-marda MD jiġu mlaqqma b'dan il-prodott veterinarju medicinali, jista' jkollhom bidu ittardjat ta' immunità kontra l-IBD.

4.5 Prekawzjonijiet Speċjali għall-Użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu fl-annimali

Applika l-prekawzjonijiet asettici tas-soltu lill-proċeduri kollha ta' amministrazzjoni.

Peres li dan huwa vaċċin ħaj, l-istrejnijiet it-tnejn tal-vaċċin jistgħu jiġu eliminati minn tjur imlaqqma, L-istrejn tal-vaċċin RN1250 ma ġiex muri li jinfirex f'kundizzjonijet sperimentalisti. L-istrejn tal-vaċċin vHVT013-69 jista' jinfirex f'tiġieġ u dundjani li ma ħadux it-tilqima. Miżuri xierqa veterinarji u ta' żamma tal-bhejjem għandhom jittieħdu biex jiġi evitat tixrid tal-istrejnijiet tal-vaċċin għal tiġieġ, dundjani u speċi oħra suxxettibbi mhux imlaqqma.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali

Tagħmir protettiv personali li jikkonsisti f'ingwanti, nuċċali u bwież għandu jintlibes waqt l-immaniġġjar tal-prodott veterinarju medicinali, qabel dan jitneħha min-nitrogħenu likwidu, waqt id-dewbien tal-ampullett, u waqt il-ftuħ tal-prodott. Ampulletti tal-hgieg iffriżati jistgħu jisplodu waqt tibdil f'daqqa fit-temperatura. Aħżeen u uža n-nitrogħenu likwidu biss f'post xott u ventilat tajjeb. Inalazzjoni tan-nitrogħenu likwidu hija perikoluża.

4.6 Effetti mhux mixtieqa (frekwenza u gravità)

Xejn.

4.7 Użu fit-tqala, fit-treddiġ u fi żmien il-bidien

Dan il-prodott veterinarju medicinali huwa intiż għal flieles ta' ġurnata u bajd tat-tiġieġ embrijonat ta' 18-il ġurnata, għalda qstant is-sigurtà tal-prodott veterinarju medicinali ma ġietx stabbilita waqt iż-żmien il-bidien.

4.8 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni

M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja ta' dan il-vaċċin meta jantuża flimkien ma' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju ieħor. Id-deċiżjoni sabiex jantuża dan il-vaċċin qabel jew wara xi prodott medicinali veterinarju ieħor, għalda qstant għandha tittieħed kaz b'każ.

4.9 Ammont li jingħata u l-metodu ta' amministrazzjoni

Użu taħt il-ġilda u *in ovo*.

Preparazzjoni tas-suspensioni tal-vaċċin:

- Ilbes ingwanti protettivi, nuċċali u bwież waqt id-dewbien tal-ampulletti, u l-proċedura tal-ftuħ. Il-manġiġġar tan-nitrogħenu likwidu għandu jsir f'żona ventilata tajjeb.
- Il-preparazzjoni tal-vaċċin għandha tīgħi ppjanata qabel ma l-ampulletti jitneħħew min-nitrogħenu likwidu. L-ammont eżatt ta' ampulletti tal-vaċċin u l-ammont ta' solvent meħtieġ għandhom l-ewwel jiġi kkalkulati skont it-tabella hawn taħt ipprovduta bħala eżempju:

Borża tas-solvent	Numru ta' ampulletti tal-vaċċin (užu taħt il-ġilda)	Numru ta' ampulletti tal-vaċċin (užu <i>in ovo</i>)
borża ta' 200 ml solvent	ampullett (1000 doža)	4 ampulletti (1000 doža) jew 2 ampulletti (2000 doža) jew ampullett(4000 doža)
borża ta' 400 ml solvent	2 ampulletti (1000 doža) jew 1 ampullett (2000 doža)	8 ampulletti (1000 doža) jew 4ampulletti (2000 doža) jew 2 ampulletti (4000 doža)
borża ta' 800 ml solvent	4 ampulletti (1000 doža) jew 2 ampulletti (2000 doža) jew ampullett (4000 doža)	16 ampulletti (1000 doža) jew 8 ampulletti (2000 doža) jew 4 ampulletti (4000 doža)

- Neħħi mill-kontenitħur tan-nitrogenu likwidu dawk l-ampulletti biss li ser jiġu użati minnufih.
- Dewweb il-kontenut tal-ampulletti malajr billi thawwad bil-mod fl-ilma f' temperatura ta' 25 °C—30 °C. Il-proċess ta' dewbien m'għandux jieħu iż-żejt minn 90 sekonda. Ipproċedi immedjatamente għall-pass li jmiss.
- Appena l-ampulletti idubu, imsaħhom b'karta nadifa, imbagħad iftaħhom waqt li żżommhom 'il bogħod minnek (sabiex tevita xi korriġment jekk xi ampullett jinkiser).
- Agħżel siringa sterilizzata ta' daqs xieraq biex toħrog il-vaċċin mill-ampulletti kollha li ġew imdewba, u poġġi fiha labra ta' 18 gejġ jew akbar.
- Qatta' l-borża ta' barra tal-borża tas-solvent, imbagħad daħħal bil-mod il-labtra tas-siringa mis-septum ta' wieħed mit-tubi li jgħaqqa il-boroż u iġbed 2 ml ta' solvent.
- Wara iġbed il-kontenut kollu tal-ampulletti kollha imdewbin ġos-siringa. Agħmel dan billi tigħbed bil-mod il-kontenut kollu minn kull ampullett billi tinklina bil-mod l-ampullett 'il-quddiem u ddahħħal il-labtra bit-tarf iċċanfrinat wiċċa l-isfel lejn il-qiegħ tal-ampullett. Kompli sakemm il-vaċċin kollu jinhareg mill-ampullett.
- Aqleb il-kontenut tas-siringa fil-borża tas-solvent (tużax is-solvent jekk huwa imdardar).
- Hallat bil-mod il-vaċċin fil-borża tas-solvent billi cċaqlaq il-borża 'l quddiem u lura.
- Huwa importanti li tlaħlaħ l-ampulletti u l-ponot tal-ampulletti. Biex tagħmel dan, iġbed volum žgħir tas-solvent bil-vaċċin għal ġos-siringa. Imbagħad bil-mod imla l-korpijiet u l-ponot tal-ampullett bih. Iġbed il-kontenut mill-korpijiet u l-ponot tal-ampullett, u injettah lura fil-borża tas-solvent.
- Irrepeti din il-proċedura ta' tlaħliħ darba.
- Irrepeti id-dewbien, il-ftuh, u l-operazzjoni tat-trasferiment u tlaħliħ għan-numru xieraq ta' ampulletti li ser jiġu dilwiti fil-borża tas-solvent.
- Il-vaċċin huwa lest għall-użu u għandu jithallat billi thawwad bil-mod u użat immedjatamente. Waqt it-tilqim, ċaqlaq bil-mod il-borża ta' sikwit biex tassigura li l-vaċċin jibqa' mħallat b'mod omoġenu.
- Il-vaċċin huwa suspensjoni għal injezzjoni, čara u ta' kulur oranġjo fl-ahmar li għandu jintuża fi żmien sagħtejn. Taħt l-ebda ċirkostanza m'għandek tiffrizza. Tergax tuża kontenituri miftuħha ta' vaċċin.

Pożologija:

Injezzjoni waħda ta' 0.2 ml għal kull fellus ta' ġurnata jew 0.5 ml għal kull bajda embrijonata ta' 18-il ġurnata tat-tiġiega.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Il-vaċċin għandu jiġi amministrat b'injezzjoni taħt il-ġilda fl-ġħonnq jew bl-injezzjoni *in ovo*.

4.10 Doža eċċessiva (sintomi, proċeduri ta' emergenza, antidoti), jekk ikun hemm bżonn

Effett limitat u tranżitorju fuq it-tkabbir għie osservat meta doža ta' massimu 10 darbiet iż-żejt għet amministrata taħt il-ġilda lit-tiġieg ħielsa minn patoġeni tar-razza white legħorn.

4.11 Perjodu ta' tiżzmim

Xejn.

5. KWALITAJIET FARMAKOLOGIČI

Grupp farmako-terapewtiku: Immunologiċi għall-Aves, vaċċini viral iħajjin.

Kodici ATC veterinarja Q101AD15

Il-vaċċin fih il-virus rikombinanti RN1250 u vHVT013-69 f'ċelloli tal-embrijuni tat-tigieg.

Il-virus RN1250 huwa virus mibni tal-MD kompost minn tliet strejnijiet ta' serotip 1. Il-ġenoma tiegħu fiha wkoll ripetizzjonijiet twal terminali tal-virus reticuloendotheliosis.

Il-virus vHVT013-69 huwa HVT rikombinat li jesprimi l-antigen protettiv (VP2) tal-istrejn tal-virus Immunolo IBD Faragher 52/70.

Il-vaċċin jinduċi immunità attiva u rispons serologiku kontra l-Marda tal-Marek u IBD fit-tigieg.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' ingredjenti

Konċentrat tal-vaċċin:

Dimethyl sulfoxide

199 Earle medium

Sodium hydrogen carbonate

Hydrochloric acid

Ilma għall-injezzjonijiet

Solvent:

Sukrożju

Casein hydrolysate

Phenolsulfonphthalein (Phenol red)

Dipotassium phosphate

Potassium dihydrogen phosphate

Sodium hydroxide jew hydrochloric acid

Ilma għall-injezzjonijiet

6.2 Inkompatibilitajiet maġġuri

Thallatx ma' ebda prodott medicinali veterinarju ieħor ħlief mas-solvent ipprovdut għal użu mal-prodott medicinali veterinarju.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Żmien kemm idum tajjeb l-prodott medicinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgh: sentejn.

Żmien kemm idum tajjeb is-solvent kif ippakkjat għall-bejgh: sentejn.

Żmien kemm idum tajjeb wara li jkun ippreparat il-vaċċin skont l-istruzzjonijiet: sagħtejn f'temperatura taħt il-25°C.

6.4 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Konċentrat tal-vaccin:

Aħżeen u ttrasporta ffriżat fin-nitrogenu likwidu.

Il-kontenituri tan-nitrogenu likwidu għandhom jiġi kkontrollati regolarment għall-livell tan-nitrogenu likwidu u għandhom jimtlew mill-ġdid kif ikun meħtieġ.

Armi dawk l-ampulletti li ġew imdewba bi żball.

Solvent:

Aħżeen f'temperatura anqas minn 30°C. Tiffrizax. Ipprotegi mid-dawl.

6.5 In-natura u l-ħamla tal-ippakkjjar li jmiss mal-prodott

Konċentrat tal-vaċċin:

- Ampullett tal-ħgieg tat-tip 1 ta' 1,000 doža ta' vaċċin, kerjer ta' 5 ampulletti.
 - Ampullett tal-ħgieg tat-tip 1 ta' 2,000 doža ta' vaċċin, kerjer ta' 5 ampulletti.
 - Ampullett tal-ħgieg tat-tip 1 ta' 4,000 doža ta' vaċċin, kerjer ta' 4 ampulletti.
- Il-kerjers tal-ampulletti jiġu l-ewwel maħżuna fi skartoċċi u dawn l-iskartoċċi mbagħad jiġu maħżuna iktar tard fil-kontenituri tan-nitrogenu likwidu.

Solvent:

- Borża tal-Polyvinylchloride li fiha 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1,000 ml, 1,200 ml, 1,600 ml, 1,800 ml, jew 2,400 ml.

Mhux id-daqṣijiet kollha tal-pakkett jistgħu qegħdin fis-suq.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti medicinali veterinarji mhux użati jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

Kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju għandhom jintremew skont kif jitħol lu r-regolamenti tal-pajjiż.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
IL-GERMANJA

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI(JIET) GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/20/255/001-003

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI / TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 20/07/2020

Data tal-aħħar tiġid:

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

{XX/SSSS}

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju tinstab fuq il-websajt tal-Aġenzija Ewropea dwar il-Mediċini (<http://www.ema.europa.eu>).

PROJBIZZJONI TA' BEJGH, PROVVISTA U/JEW UŽU

Mhux applikabbli.

ANNESS II

- A. MANIFATTUR TAS-SUSTANZA BIJOLOGIKA ATTIVA MANIFATTUR RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŽU**
- Ċ. DIKJARAZZJONI TAL-MRLs**

A. MANIFATTUR RESPONSABBLI GHALL-ĦRUĞ TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manufattur tas-sustanza bijoloġika attiva
Manifattur tas-sustanza attiva

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

Isem u indirizz tal-manifattur(i) responsabbi mill-ħruġ tal-lott

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

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

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

Fuq il-fuljett ta' tagħrif tal-prodott medicinali għandu jkun hemm l-isem u l-indirizz tal-manifattur responsabbi għall-ħruġ tal-lott konċernat.

B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŻU

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Skont l-Artikolu 71 tad-Direttiva 2001/82/KEE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill, kif emendata, Stat Membru jista', skont il-liġijiet nazzjonali tiegħi, jipprobixxi l-manifattura, l-importazzjoni, il-pussess, il-bejgħ, il-forniment u/jew l-użu ta' prodotti medicinali veterinarji immunologici fit-territorju shiħi tiegħi jew parti minnu jekk jiġi stabbilit illi:

- a) l-ghotja tal-prodott lill-animali tinterferixxi mal-implimentazzjoni ta' programm nazzjonali għad-djanjosi, il-kontroll jew l-eradikazzjoni tal-mard tal-animali, jew tikkawża diffikultajiet fiċ-ċertifikazzjoni tal-assenza tal-kontaminazzjoni f'animali ħajjin jew fl-ikel jew prodotti oħrajn li jiġu minn animali kkurati;
- b) il-marda li għaliha l-prodott huwa intiż li jagħti immunità hija ġeneralment assenti mit-territorju konċernat.

Ċ. DIKJARAZZJONI TAL-MRLs

Mhux applikabbli

Is-sustanza attiva li hija prinċipju ta 'origini bijologika maħsuba biex tiproduċi immunità attiva mhix fil-kamp ta' applikazzjoni tar-Regolament (KE) Nru 470/2009.

L-eċċipjenti elenkti fit-taqṣima 6.1 tal-SPC huma jew sustanzi permessi li għalihom it-tabella 1 tal-anness għar-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 37/2010 tindika li l-ebda MRLs m'huma meħtieġa jew meqjusa li ma jaqgħux fil-kamp ta' applikazzjoni tar-Regolament (KE) Nru 470/2009 meta jintuża kif f'dan il-prodott medicinali veterinarju.

ANNESS III
TIKKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTA

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻGHAR TA' IPPAKKJAR LI
JMISS MAL-PRODOTT**

AMPULLETT

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

PREVEXXION RN+HVT+IBD

2. KWANTITÀ TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

3. KONTENUT BHALA PIŻ, VOLUM JEW NUMRU TA^U DOŽI

1,000
2,000
4,000



4. MOD(I) TA' AMMINISTRAZZJONI

SC/in ovo

5. ŻMIEN TA' TIŻMIM

6. NUMRU TAL-LOTT

Lott {numru}

7. DATA TA' SKADENZA

Jiskadi {xahar/sena}

8. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”

Għall-kura tal-annimali biss

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT
(TIKKETTA) TAD-DILWENT**

(borża)

1. ISEM TAD-DILWENT

Solvent għal vaċċini assoċjat maċ-ċellola għat-tjur.

2. KONTENUT BIL-PIŻ, BIL-VOLUM, JEW BIN-NUMRU TA' DOŽI

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

3. MOD(I) TA' AMMINISTRAZZJONI

Aqra l-fuljett ta' tagħrif provvdut mal-vaċċin qabel l-użu.

4. KUNDIZZJONIJIET DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Aħżeen f-temperatura anqas minn 30°C. Tagħmlux fil-friżza. Ipproteġi mid-dawl.

5. NUMRU TAL-LOT

Lot {numru}

6. DATA TA' SKADENZA

EXP {xahar/sena}

7. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”

Għall-kura tal-annimali biss.



B. FULJETT TA' TAGHRIF

FULJETT TA' TAGHRIF :
PREVEXXION RN+HVT+IBD konċentrat u solvent għal suspensjoni għal injezzjoni

1. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ U TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHALL-MANIFATTURA RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT, JEKK DIFFERENTI

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq :

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
IL-GERMANJA

Manifatturi responsabbli għall-hruġ tal-lott:

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

Solvent:

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

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

2. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

PREVEXXION RN+HVT+IBD konċentrat u solvent għal suspensjoni għal injezzjoni

3. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I) U INGREDJENT(I) OHRA

Kull doža (ta' 0.2 ml għal taħt il-għilda jew 0.05 ml għal *in ovo*) tas-suspensjoni tal-vaċċin fiha:

Sustanzi attivi:

Virus ħaj rikombinanti tal-Marda tal-Marek (MD), assoċjat maċ-ċellola, serotip 1,
strejn RN1250: 2.9 sa 3.9 log₁₀ PFU*

Herpesvirus ħaj rikombinanti, ċellola assoċjat tad-dundjani (HVT), strejn vHVT013-69, li jesprimi l-gene tal-proteina VP2 tal-virus tal-Infectious Bursal Disease (IBD), 3.6 sa 4.4 log₁₀ PFU*

*PFU: plaque forming units.

Konċentrat u solvent għal suspensjoni għal injezzjoni.

Konċentrat: suspensjoni omoġena opalex-xenti, safra sa roża fl-aħmar

Solvent: soluzzjoni limpida ħamra fl-orangjo.

4. INDIKAZZJONIJIET

Għal immunizzazzjoni attiva ta' flieles ta' ġurnata jew 0.5 ml għal kull bajda embrijonata ta' 18-il ġurnata tat-tiġiega:

- biex tipprevjeni l-mortalită u sinjali kliniči u biex tnaqqas leżjonijiet ikkawżati mil-virus tal-MD (inkluż virus MD virulenti ħafna) u
- biex tipprevjeni l-mortalită u sinjali kliniči u leżjonijiet ikkawżati mil-virus tal-IBD (magħruf ukoll bħala Gumboro disease).

Bidu tal-immunità: MD: ħamest ijiem wara t-tfaqqis..

IBD: 14-il ġurnata . wara t-tfaqqis (taħt il-ġilda) jew 28 ġurnata wara t-tfaqqis (*in ovo*).

Perjodu tal-immunità: MD: Tilqima waħda hija biżżejjed biex tipprovdi protezzjoni għall-perjodu kollu ta' riskju.

IBD: 10 ġimġħat wara t-tfaqqis.

5. KONTRAINDIKAZZJONIJIET

Xejn.

6. EFFETTI MHUX MIXTIEQA

Xejn.

Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-medicina ma hadmitx, jekk jogħġibok informa lit-tabib veterinarju tiegħek.

7. SPEċI LI GHALIHM HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Tigiegħ.

8. DOŽA GHAL KULL SPEċI, MOD(I) U METODU TA' AMMINISTRAZZJONI

Injezzjoni waħda ta' 0.2 ml għal kull fellus ta' ġurnata jew 0.05 ml għal kull bajda embrijonata tat-tiġiega.

Il-vacċin għandu jiġi amministrat b'injezzjoni taħt il-ġilda fl-għonq jew b'injezzjoni *in ovo*.

9. PARIR SABIEX TAMMINISTRA B'MOD KORRETT

Preparazzjoni tas-suspensioni tal-vacċin:

- Ilbes ingwanti protettivi, nuċċali u bwiez waqt id-dewbien tal-ampulletti, u l-proċedura tal-ftuħ. Il-maniġġar tan-nitrogenu likwidu jsir f'żona ventilata tajjeb.
- Il-preparazzjoni tal-vacċin għandha tiġi ppjanata qabel li l-ampulletti jitneħħew min-nitrogenu likwidu. L-ammont eżatt ta' ampulletti tal-vacċin u l-ammont ta' solvent meħtieg għandhom l-ewwel jiġi kkalkulati skont it-tabella hawn taħt ipprovduta bħala eżempju:

Borża tas-solvent	Numru ta' ampulletti tal-vaċċin (użu taħt il-ġilda)	Numru ta' ampulletti tal-vaċċin (użu in ovo)
borża ta' 200 ml solvent	ampullett (1000 doža)	4 ampulletti (1000 doža) jew 2 ampulletti (2000 doža) jew ampullett(4000 doža)
borża ta' 400 ml solvent	2 ampulletti (1000 doža) jew 1 ampullett (2000 doža)	8 ampulletti (1000 doža) jew4 ampoules (2000 doža) jew 2 ampulletti (4000 doža)
borża ta' 800 ml solvent	4 ampulletti (1000 doža) or 2 ampulletti (2000 doža) jew ampullett (4000 doža)	16 ampulletti (1000 doža) jew 8 ampulletti (2000 doža) jew 4 ampoules (4000 doža)

- Nehhi mill-kontenitut tan-nitrogenu likwidu dawk l-ampulletti biss, li ser jiġu użati minnufih.
- Dewweb il-kontenut tal-ampulletti malajr billi thawwad bil-mod fl-ilma f'temperatura ta' 25°C–30°C. Il-process ta' dewbien m'għandux jieħu iżżejjed minn 90 sekonda. Ipprocedi immedjatamente għall-pass li jmiss.
- Appena l-ampulletti idubu, imsaħhom b'karta nadifa, imbagħad iftaħħom waqt li iżżommhom ‘il bogħod minnek (sabiex tevita xi korriente jekk xi ampullett jinkiser).
- Aghżel siringa sterilizzata ta' daqs xieraq biex toħroġ il-vaċċin mill-ampulletti kollha li ġew imdewba, u pōġġi fiha labra ta' 18 gejġ jew akbar.
- Qatta l-borża ta' barra tal-borża tas-solvent, imbagħad daħħal bil-mod il-labtra tas-siringa mis-septum ta' wieħed mit-tubi li jgħaqqa il-boroż u iġbed 2 ml ta' solvent.
- Imbagħad iġbed il-kontenut kollu tal-ampulletti kollha imdewbin ġos-siringa. Agħmel dan billi tiġbed bil-mod il-kontenut kollu minn kull ampullett billi tinklina bil-mod l-ampullett 'il quddiem u ddahħal il-labtra bit-tarf icċanfrinat wiċċa l-isfel lejn il-qiegħ tal-ampullett. Kompli sakemm il-vaċċin kollu jinhareg mill-ampullett.
- Aqleb il-kontenut tas-siringa fil-borża tas-solvent (tużax is-solvent jekk huwa imdardar).
- Hallat bil-mod il-vaċċin fil-borża tas-solvent billi ċċaqlaq il-borża 'l quddiem u lura.
- Huwa importanti li tlaħħla l-ampulletti u l-ponot tal-ampulletti. Biex tagħmel dan, iġbed volum żgħir tas-solvent bil-vaċċin għal ġos-siringa. Imbagħad bil-mod imla l-korpijiet u l-ponot tal-ampullett bih. Iġbed il-kontenut mill-korpijiet u l-ponot tal-ampullett, u injettah lura fil-borża tas-solvent.
- Irrepeti din il-proċedura ta' tħalliha darba.
- Irrepeti id-dewbien, il-ftuħ, u l-operazzjoni tat-trasferiment u tħalliha għal-vaċċin għandu għall-korpijiet u l-ponot tal-ampullett li ser jiġu dilwiti fil-borża tas-solvent.
- Il-vaċċin huwa lest għall-użu u għandu jithallat billi thawwad bil-mod u użat immedjatamente. Waqt it-tilqim, ċċaqlaq bil-mod il-borża ta' sikwit biex tassigura li l-vaċċin jibqa' mhallat b'mod omoġjenju.
- Il-vaċċin huwa suspensjoni għal injezzjoni, čara u ta' kulur oranggo fl-ahmar li għandu jintuża fi żmien sagħtejn. Taħt l-ebda ċirkostanza m'għandek tiffriżza. Terġax tuża kontenituri miftuha ta' vaċċin.

10. PERJODU TA' TIŻMIM

Xejn.

11. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI GHALL-HAŻNA

Żomm fejn ma jidħirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Il-konċentrat tal-vaċċin għandu jinħażen u ttrasportat iffriżat fin-nitrogenu likwidu.

Il-kontenituri tan-nitrogenu likwidu għandhom jiġi kkontrollati regolarmen għal-livell tan-nitrogenu likwidu u għandhom jiġi mimlija mill-ġdid skont il-bżonn.

Is-solvent għandu jinħażen f'temperatura taħt it-30°C. Tiffriżax. Ipproteġi mid-dawl.

Żmien kemm idum tajjeb wara l-preparazzjoni tal-vaċċin skont l-istruzzjonijiet: sagħtejn f' temperatura taħt il-25°C.

Tużax il-vaċċin wara d-data tal-iskadenza indikata fuq l-ampullett.

12. TWISSIJIET SPEĆJALI

Twissijiet speċjali għal kull speċi għal xiex huwa indikat:

Laqqam annimali f'sahhithom biss.

Meta tiġieġ b'antikorpi derivati mill-omm kontra l-marda MD jiġu mlaqqma b'dan il-prodott veterinarju medicinali, jista' jkollhom bidu ttardjat ta' immunità kontra l-IBD.

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu fl-annimali:

Applika l-prekawzjonijiet asettiċi tas-soltu lill-proceduri ta' amministrazzjoni.

Peres li dan huwa vaċċin ħaj, l-istrejnijiet it-tnejn tal-vaċċin jistgħu jiġu eliminati minn tjur mlaqqma. L-istrejn tal-vaċċin RN1250 ma giex muri li jinfirex f'kundizzjonijet sperimentalji. L-istrejn tal-vaċċin vHVT013-69 jista' jinfirex f'tiġieġ u dundjani li ma ħadux it-tilqima. Miżuri xierqa veterinarji u ta' żamma tal-bhejjem għandhom jittieħdu biex jiġi evitat tixrid tal-istrejnijiet tal-vaċċin għal tiġieġ, dundjani u speċi oħra suxxettibbi mhux imlaqqma.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali:

Tagħmir protettiv personali li jikkonsisti f'ingwanti, nuċċali u bwież għandu jintlibes waqt l-immaniġġjar tal-prodott veterinarju medicinali, qabel dan jitneħha min-nitrogenu likwidu, waqt id-dewbien tal-ampullett, u waqt il-ftuh tal-prodott. Ampulletti tal-ħgieg iffrizati jistgħu jisplodu waqt tibdil f'daqqa fit-temperatura. Aħżeen u uža n-nitrogenu likwidu biss f'post xott u ventilat tajjeb. Inalazzjoni tan-nitrogenu likwidu hija perikoluża.

Bidien:

Dan il-prodott veterinarju medicinali huwa intiż għal flieles ta' ġurnata u bajd embrijonat tat-tiġieġ ta' 18-il ġurnata.

u għaldaqstant is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita fi żmien il-bidien.

Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni:

M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċċja ta' dan il-vaċċin jekk jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju ieħor. Id-deċiżjoni sabiex jintuża dan il-vaċċin qabel jew wara xi prodott medicinali veterinarju ieħor għaldaqstant għandha tittieħed każ b'każ.

Doża eċċessiva (sintomi, proceduri ta' emergenza, antidoti):

Effett limitat u tranżitorju fuq it-tkabbir ġie osservat meta doża ta' massimu 10 darbiet iż-żejjed ġiet amministrata taħt il-ġilda lit-tiġieġ hielsa minn patogeni tar-razza white leghorn.

Inkompatibilitajiet maġġuri

Thallatx ma ebda prodott medicinali veterinarju ieħor ħlief mas-solvent ipprovdu għal użu mal-prodott medicinali veterinarju.

13. PREKAWZJONIET SPEĆJALI DWAR RIMI TA' PRODOTT MHUX UŻAT JEW MATERJAL IEHOR GHAR-RIMI, JEKK IKUN IL-KAŻ

Armi dawk l-ampulletti li ġew imdewba bi żball. Tiffriżax taħt l-ebda cirkostanza. Terġax tuża kontenituri miftuha ta' vaċċin.

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-kirurgu veterinarju tiegħek dwar kif l-ahjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa. Dawn il-miżuri għandhom jgħiġi sabiex jipproteġu l-ambjent.

14. DATA META ĜIE APPROVAT L-AHHAR IL-FULJETT TA' TAGHRIF

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott veterinarju medicinali tinstab fuq il-websajt tal-Aġenzija Ewropea dwar il-Mediċini <http://www.ema.europa.eu/>.

15. TAGHRIF IEHOR

Il-vaċċin fih il-virus rikombinanti RN1250 u Vhvt013-69 f'ċelloli tal-embrijuni tat-tiġieġ. Il-virus RN1250 huwa virus mibni tal-MD compost minn tliet strejnijiet ta' serotip 1. Il-ġenoma tiegħu fiha wkoll ripetizzjonijiet twal terminali tal-virus reticuloendotheliosis. Il-virus Vhvt013-69 huwa HVT rikombinat li jesprimi l-antiġen protettiv (VP2) tal-istrejn tal-virus IBD Faragher 52/70. Il-vaċċin jindući immunità attiva u respons seroloġiku kontra l- Marda tal-Marek u IBD fit-tiġieġ.

Daqsijiet tal-pakkett:

Konċentrat tal-vaċċin iffriżat:

- Ampullett tal-ħgieg tat-tip 1 ta' 1,000 doža ta' vaċċin, kerjer ta' 5 ampulletti.
- Ampullett tal-ħgieg tat-tip 1 ta' 2,000 doža ta' vaċċin, kerjer ta' 5 ampulletti.
- Ampullett tal-ħgieg tat-tip 1 ta' 4,000 doža ta' vaċċin, kerjer ta' 4 ampulletti.

Il-kerjers tal-ampulletti jiġu l-ewwel mahżuna fi skartoċċi u dawn l-iskartoċċi imbagħad jiġu mahżuna iktar tard fil-kontenituri tan-nitrogħenu likwidu.

Solvent:

- Borża tal-Polyvinylchloride li fiha 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1,000 ml, 1,200 ml, 1,600 ml, 1,800 ml, jew 2,400 ml.

Mhux id-daqṣijiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq.