

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

GALLIMUNE 407 ND+IB+EDS+ART, injekcinė emulsija

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje 0,3 ml vakcinos dozėje yra:

Veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

inaktyvinto Ulster 2C padermės Niukaslo ligos viruso $\geq 50 \text{ PD}_{50}^1$,

inaktyvinto Mass41 padermės infekcinio bronchito viruso $\geq 18 \text{ HI.V}$,

inaktyvinto V127 padermės dėslumo sumažėjimo sindromo viruso (EDS76) .. $\geq 180 \text{ HI.V}$;

inaktyvinto VCO3 padermės kalakutų rinotracheito viruso², $\geq 0,76 \text{ ODD}$;

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.

² Anksčiau vadintas paukščių rinotracheito (ART) virusu, kuris yra viščiukų patinusios galvos sindromo sukėlėjas.

adjuvanto:

parafino aliejaus 170–186 mg;

pagalbinė(-s) medžiaga (-os)

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Tiomersalis	30 μg
Formaldehidai	$\leq 90 \mu\text{g}$
Poliolių ir riebalų rūgščių esteriai	
Riebalų rūgščių esteriai ir etoksilinti polioliai	
Injekcinis vanduo	

Balkšva homogeninė emulsija.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšis(-ys)

Vištos (veislinės ir dedeklinės vištaitės).

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

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

– Niukaslo ligos viruso, norint sumažinti su Niukaslo liga susijusį dėslumo mažėjimą,

- infekcinio bronchito viruso, norint sumažinti su infekciniu bronchitu, sukeltu Mass41 padermės viruso, susijusį dėslumo mažėjimą,
- paukščių pneumoviruso, norint sumažinti su pneumoviruso infekcija (ištinusios galvos sindromu) susijusius kvėpavimo takų simptomus.

Veislinėms ir dedeklėms vištaitėms aktyviai imunizuoti nuo dėslumo sumažėjimo sindromo, norint sumažinti su dėslumo sumažėjimo sindromo virusu EDS76 susijusį dėslumo sumažėjimą, prieš tai nenaudojus vakcinų nuo šios ligos.

Niukaslų ligos, infekcinio bronchito ir dėslumo sumažėjimo komponentai:

- Imuniteto pradžia: 4 sav. po vakcinavimo.
- Imuniteto trukmė: vienas kiaušinių dėjimo laikotarpis.

Kalakutų rinotracheito komponentai:

- Imuniteto pradžia: 14 sav. po vakcinavimo.
- Imuniteto trukmė: iki kiaušinių dėjimo laikotarpio pabaigos.

3.3. Kontraindikacijos

Nėra.

3.4. Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus paukščius.

3.5. 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 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.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Vištos

Labai dažna (daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų)	Pakitusi histologija. ¹
--	------------------------------------

¹Injekcijos vietoje. Pakitimai, salygoti aliejinio adjuvanto, histologiškai nustatomi 87 % atvejų, praėjus trims savaitėms po vakcinacijos švirkštimo, pvz., galima aptikti aliejinių likučių ir atsitiktinių aseptinių mikroabscesų. Jokių apčiuopiamų reakcijų nepastebėta.

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 (www.vmv.lt). Atitinkamus kontaktinius duomenis žr. pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

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

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinacijos 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.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Nuo 18 sav. amžiaus viščiukams į raumenis reikia švirkšti vieną vakcinacijos 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 pneumoviruso.

Prieš naudojimą 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.

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

Be nepageidaujamų reakcijų, paminėtų p. „Nepageidaujamos reakcijos“, naudojus du kartus didesnę nei rekomenduotina vakcinacijos dozę, gali pasireikšti praeinanti apatija ir nežymi injekcijos vietos edema.

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

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

0 parų.

4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QI01AA18.

Inaktyvuota vakcina su aliejiniu adjuvantu nuo Niukaslo ligos, infekcinio bronchito, dėslumo sumažėjimo sindromo (EDS76) ir ištinusios galvos sindromo.

Vakcina sukelia aktyvų veislinių ir dedeklių vištaičių imunitetą dėslumo sumažėjimo sindromui (EDS76), prieš tai nevakcinavus vakcinomis nuo šios ligos, Niukaslo ligai, infekciniam bronchitui ir ištinusios galvos sindromui, prieš tai vakcinavus gyvomis vakcinomis nuo šių ligų.

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, atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2 °C–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Pirminės pakuotės sudedamosios dalys:

- polipropilėninis buteliukas,
- nitrilo elastomero kamštėlis,
- 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.

5.5. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo 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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/04/1671/001-004

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2004-07-28

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO DATA

2024-02-23

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>).

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. 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 407 ND+IB+EDS+ART, injekcinė emulsija

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje 0,3 ml dozėje yra:

inakt. Ulster 2C padermės Niukaslų ligos viruso ≥ 50 PD₅₀
inakt. Mass41 padermės infekcinio bronchito viruso ≥ 18 HI. V
inakt. V127 padermės dėslumo sumažėjimo sindromo viruso (EDS76) ≥ 180 HI. V
inakt. VCO3 padermės kalakutų rinotracheito („ištinusios galvos“ sindromo) viruso $\geq 0,76$ ODD.

3. PAKUOTĖS DYDIS

0,3 ml/d
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

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Vištoms (veislinėms ir dedeklinėms vištaitėms).

5. INDIKACIJA (-OS)**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Švirkšti į raumenis.
Prieš naudojant būtina gerai suplakti.

7. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

8. TINKAMUMO DATA

Exp {mėnuo/metai}
Atidarius, sunaudoti nedelsiant.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

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

10. NUORODA „PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ PRIEŠ NAUDOJIMĄ“
--

Prieš naudojimą būtina perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“
--

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“
--

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/04/1671/001
LT/2/04/1671/002
LT/2/04/1671/003
LT/2/04/1671/004

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

500 dozių, 150 ml
1 000 dozių , 300 ml

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

GALLIMUNE 407 ND+IB+EDS+ART, injekcinė emulsija

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Vienoje dozėje:

inakt. Ulster 2C padermės Niukaslo ligos viruso $\geq 50 \text{ PD}_{50}$
inakt. Mass41 padermės infekcinio bronchito viruso $\geq 18 \text{ HI.V}$
inakt. V127 padermės dėslumo mažėjimo sindromo viruso (EDS76) $\geq 180 \text{ HI.V}$
inakt. VCO3 padermės kalakutų rinotracheito viruso $\geq 0,76 \text{ ODD}$

0,3 ml/d
500 dozių
1 000 dozių

3. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Vištoms (veislinėms ir dedeklinėms vištaitėms).

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Švirkšti į raumenis
Prieš naudojant būtina gerai suplakti.
Prieš naudojant būtina perskaityti pakuotės lapelį.

5. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

6. TINKAMUMO DATA

Exp {mėnuo/metai}
Atidarius, sunaudoti nedelsiant.

7. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

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

8 REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

9. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

GALLIMUNE 407 ND+IB+EDS+ART, injekcinė emulsija

2. Sudėtis

Kiekvienoje 0,3 ml vakcinos dozėje yra:

inaktyvinto Ulster 2C padermės Niukaslo ligos viruso $\geq 50 \text{ PD}_{50}^1$,
inaktyvinto Mass41 padermės infekcinio bronchito viruso $\geq 18 \text{ HI.V}$,
inaktyvinto V127 padermės dėslumo sumažėjimo sindromo viruso (EDS76) ... $\geq 180 \text{ HI.V}$;
inaktyvinto VCO3 padermės kalakutų rinotracheito viruso² $\geq 0,76 \text{ ODD}$;
tiomersalio 30 μg ,
formaldehido $\leq 90 \mu\text{g}$,
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.

²Anksčiau vadintas paukščių rinotracheito (ART) virusu, kuris yra viščiukų patinusios galvos sindromo sukėlėjas.

Balkšva homogeninė emulsija.

3. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Vištos (veislinės ir dedeklinės vištaitės)

4. Naudojimo indikacija (-os)

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

- Niukaslo ligos viruso, norint sumažinti su Niukaslo liga susijusį dėslumo mažėjimą,
- infekcinio bronchito viruso, norint sumažinti su infekciniu bronchitu, sukeltu Mass41 padermės viruso, susijusį dėslumo mažėjimą,
- paukščių pneumoviruso, norint sumažinti su pneumoviruso infekcija (ištinusios galvos sindromu) susijusius kvėpavimo takų simptomus.

Veislinėms ir dedeklėms vištaitėms aktyviai imunizuoti nuo dėslumo sumažėjimo sindromo, norint sumažinti su dėslumo sumažėjimo sindromo virusu EDS76 susijusį dėslumo sumažėjimą, prieš tai nenaudojus vakcinų nuo šios ligos.

Niukaslo ligos, infekcinio bronchito ir dėslumo sumažėjimo komponentai:

- Imuniteto pradžia: 4 sav. po vakcinavimo.
- Imuniteto trukmė: vienas kiaušinių dėjimo laikotarpis.

Kalakutų rinotracheito komponentai:

- Imuniteto pradžia: 14 sav. po vakcinavimo.

- Imuniteto trukmė: iki kiaušinių dėjimo laikotarpio pabaigos.

5. Kontraindikacijos

Nėra.

6. Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

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 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.

Dedantys kiaušinius paukščiai

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

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.

Perdozavimas

Be nepageidaujamų reakcijų, paminėtų p. „Nepageidaujamos reakcijos“, naudojus du kartus didesnę nei rekomenduotina vakcinos dozę, gali pasireikšti praeinanti apatija ir nežymi injekcijos vietos edema.

Specialūs naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos

Netaikytinos.

Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokia kita vakcina/imunologiniu produktu.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Vištos

Labai dažna (daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų)

Pakitusi histologija.¹

¹ Injekcijos vietoje. Pakitimai, salygoti aliejinio adjuvanto, histologiškai nustatomi 87 % atvejų, praėjus trims savaitėms po vakcinės švirkštimo, pvz., galima aptikti aliejinių likučių ir atsitiktinių aseptinių mikroabscesų. Jokių apčiuopiamų reakcijų nepastebėta.

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 kokia nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojo vietinis atstovas naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą www.vmv.lt

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

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

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 °C – 8 °C).

Saugoti nuo šviesos.

Negalima sušaldyti.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po Exp.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę,- sunaudoti nedelsiant.

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 arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/04/1671/001-004

Pakuotės dydis:

- 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.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2024-02-23

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:

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

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Viena
AHRCVAnimalHealthPV.AT@boehringer-ingelheim.com

17.

Kita informacija

Inaktyvinta vakcina su aliejiniu adjuvantu nuo Niukaslo ligos, infekcinio bronchito, dėsłumo sumažėjimo sindromo (EDS76) ir ištinusios galvos sindromo.