

**I PRIEDAS**  
**VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS**

## VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

### 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

AVINEW NEO, šnypščiosios tabletės suspensijai ruošti vištoms

### 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje dozėje yra:

**veikliosios medžiagos:**

gyvo VG/GA-AVINEW padermės Niukaslo ligos viruso  
ne daugiau kaip  $7,0 \log_{10} \text{EID}_{50}^*$ ;

ne mažiau kaip  $5,5 \log_{10} \text{EID}_{50}^*$ , bet

\*  $\text{EID}_{50}$  – 50 % kiaušinių užkrečianti dozė.

**pagalbinės medžiagos:**

| Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis |
|------------------------------------------------------------------|
| Briliantinis mėlynasis FCF (E 133)                               |
| Kazeino hidrolizatas                                             |
| Manitolis                                                        |
| Povidonas                                                        |
| Sacharozė                                                        |
| Kalio divandenilio fosfatas                                      |
| Dikalio fosfatas                                                 |
| Kalio glutamatas                                                 |
| V frakcijos galvijų albuminas                                    |
| Išgrynintas vanduo                                               |
| Bevandenė citrinos rūgštis                                       |
| Natrio-vandenilio karbonatas                                     |
| Magnio stearatas                                                 |

Šnypščiosios tabletės geriamajai, akių ir purškiamajai suspensijai.  
Žydros, margos, apvalios tabletės.

### 3. KLINIKINIAI DUOMENYS

#### 3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Vištos (viščiukai broileriai, būsimos dedeklės ir būsimos veislinės vištaitės).

#### 3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Viščiukams broileriams nuo vienos dienos amžiaus aktyviai imunizuoti nuo Niukaslo ligos, norint sumažinti Niukaslo ligos viruso sukiamą gaištumą ir klinikinius ligos požymius.

Imuniteto pradžia: praėjus 14 d. po pirminės vakcinacijos.  
Imuniteto trukmė – 6 savaitės po pakartotinos vakcinacijos.

Būsimoms dedeklėms ir būsimoms veislinėms vištaitėms nuo 4 sav. amžiaus aktyviai imunizuoti, norint apsaugoti nuo Niukaslo ligos viruso sukeliama dėsnumo sumažėjimo, prieš vakcinuojant inaktyvinta vakcina (su Ulster 2C paderme) iki prasidedant kiaušinių dėjimui.  
Imuniteto trukmei po pilnos vakcinacijos kurso nustatyti, žiūrėti revakcinacijai naudotos inaktyvintos vakcinos aprašą.

### **3.3. Kontraindikacijos**

Nėra.

### **3.4. Specialieji išpėjimai**

Vakcinos virusas gali išplisti tarp nevakcinuotų paukščių. Nevakcinuotų paukščių užsikrėjimas vakcinos virusu nuo vakcinuotų paukščių nesukelia jokių ligos požymių.  
Be to, laboratoriniai virulentiškumo tyrimai parodė, kad net po 10 pasažų viščiukuose vakcinos virusas neįgyja jokių patogeninių savybių. Dėl to, šiuo metu turimomis žiniomis, išplitimas tarp nevakcinuotų paukščių, gali būti laikomas saugiu.

### **3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės**

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Vakcinuoti galima tik sveikus paukščius.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Vakciną reikia naudoti atsargiai. Kadangi Niukaslo ligos virusas gali sukelti laikiną konjunktyvitą, rekomenduojama naudoti Europos standartus atitinkančias kvėpavimo takų ir akių apsaugos priemones. Po vakcinacijos būtina nusiplauti ir dezinfekuoti rankas.

### **3.6. Nepageidaujamos reakcijos**

Vištos (viščiukai broileriai, būsimos dedeklės ir būsimos veislinės vištaitės).

Nežinomos.

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 žiūrėkite pakuotės lapelyje.

### **3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu**

Dedantys kiaušinius paukščiai

Negalima naudoti paukščiams kiaušinių dėjimo metu.

### **3.8. 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.

### **3.9. Dozės ir naudojimo būdas**

#### Viščiukų broilerių vakcinavimo schema

Pirminė vakcinacija: lašinant į akį ar apipurškiant: nuo 1 d. amžiaus.

Palaikomoji vakcinacija: girdant su geriamuoju vandeniu: 2–3 sav. amžiaus. Mažiausias laikotarpis tarp dviejų vakcinacijų yra 2 sav.

#### Būsimų dedeklių ir veislinių vištaičių vakcinavimo schema

Vakcinuoti du kartus lašinant į akį, apipurškiant arba sugirdant su geriamuoju vandeniu: 4 sav. ir 8 sav. amžiaus.

Po vakcinavimo šia vakcina, iki prasidedant kiaušinių dėjimui, reikia vakcinuoti inaktyvinta vakcina (su Ulster 2C paderme), norint užtikrinti veiksmingumą.

#### Naudojimo metodas

Vakcinos tirpinimui ir paruošimui reikia naudoti švarų šaltą vandenį.

Visos vakcinai paruošti naudojamos priemonės turi būti be antiseptinių medžiagų ir (ar) dezinfekantų likučių.

Prieš naudojant vakcinos tirpalą būtina palaukti, kol tabletės pilnai ištirps. Atskiesta vakcina yra žydras tirpalas, kurio paviršiuje gali susidaryti plonas putų sluoksnis.

#### Individualus vakcinavimas lašinant į akį

1000-iui paukščių 1000 dozių tabletę reikia ištirpinti 50 ml virinto atvėsinto nechloruoto geriamojo vandens švariame inde be antiseptinių medžiagų ir (ar) dezinfekantų likučių.

Palaukus, kol tabletė pilnai ištirps, vakcinos tirpalą reikia perkelti į lašintuvą naudojant švirkštą.

Vakciną rekomenduojama pasiruošti švarioje aplinkoje, esančioje atskirai nuo paukščių.

Vakcinavimui naudoti kalibruotą lašintuvą, kuriuo būtų gauti 50 µl lašeliai.

Kiekvienam paukščiui į akį reikia lašinti vieną lašą vakcinos tirpalo ir palaukti, kol jis tinkamai pasiskirstys. Po to paukštį galima paleisti.

#### Grupinis vakcinavimas sugirdant

1000-iui paukščių 1000 dozių tabletę reikia ištirpinti tokiaame nechloruoto geriamojo vandens kiekyje, kurį paukščiai paprastai išgeria per 1–2 val.; likus 2 val. iki vakcinacijos paukščiams reikia neduoti gerti.

Vakcinai ruošti naudojant vandentekio vandenį, į 1 litrą vandens reikia įdėti 2,5 g nugriebto pieno miltelių tam, kad būtų pašalinti chloro likučiai.

#### Grupinis vakcinavimas apipurškiant, kad įkvėptų

1000-iui paukščių 1000 dozių tabletę reikia ištirpinti purkštuvu tipą (pvz., slėginis arba su besisukančiu purkštuku) atitinkančiame nechloruoto geriamojo vandens kiekyje.

Vakcinos tirpalą reikia išpurkšti mikrolašeliais (vidutiniškai 80–100 µl) virš viščiukų.

Norint užtikrinti tolygų vakcinos pasiskirstymą, purškimo metu viščiukai turėtų būti kuo labiau susiglaudę. Vakcinuojant purškimo būdu turi būti išjungta patalpos ventiliacija.

### **3.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai, jei būtina)**

Naudojus 10 kartų didesnę už rekomenduojamą vakcinos dozę, nepalankių reakcijų nepastebėta.

### **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: QI01AD06.**

Vakcinos sudėtyje yra gyvo VG/GA-AVINEW padermės Niukaslo ligos viruso. VG/GA-AVINEW padermė yra lentogeninė ir natūraliai nepatogeniška viščiukams (I genotipas, II klasė).

Kaip įrodyta viščių broilerių užkrėtimo bandymais, vakcina sukelia aktyvų imunitetą Niukaslo ligai.

### **5. FARMACINIAI DUOMENYS**

#### **5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai**

Antiseptinių medžiagų ir (ar) dezinfekantų likučiai vandenyje ar įrangoje, naudojamoje tabletėms tirpinti, mažina vakcinacijos veiksmingumą.

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

#### **5.2. Tinkamumo laikas**

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.

Tinkamumo laikas, ištirpinus pagal nurodymus, – 2 val.

#### **5.3. Specialieji laikymo nurodymai**

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Iš lizdinių plokštelių išimtų nesunaudotų tablečių laikyti negalima.

Lizdines plokšteles laikyti kartoninėje dėžutėje.

#### **5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys**

Poliamido-aliuminio-PVC/aliuminio lizdinės plokštelės.

1 000 dozių tabletės (po 10 tablečių lizdinėje plokštelėje), dėžutėse po 1 ar 10 lizdinių plokštelių.

2 000 dozių tabletės (po 10 tablečių lizdinėje plokštelėje), dėžutėse po 1 ar 10 lizdinių plokštelių.

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**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

### **7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

LT/2/16/2347/001-004

### **8. REGISTRavimo DATA**

2016-04-30

**9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA**

2025-02-26

**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**

Dėžutė su viena lizdine plokšte su 10 tablečių po 1000 dozių (10 x 1000 dozių)  
Dėžutė su dešimt lizdinių plokštelių po 10 tablečių po 1000 dozių (100 x 1000 dozių)  
Dėžutė su viena lizdine plokšte su 10 tablečių po 2000 dozių (10 x 2000 dozių)  
Dėžutė su dešimt lizdinių plokštelių po 10 tablečių po 2000 dozių (100 x 2000 dozių)

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

AVINEW NEO, šnypščiosios tabletės suspensijai ruošti vištomis

**2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)**

Vienoje vakcinės dozėje yra:  
gyvo VG/GA-AVINEW padermės Niukaslo ligos viruso ne mažiau kaip  $5,5 \log_{10} \text{EID}_{50}$ ,  
bet ne daugiau kaip  $7,0 \log_{10} \text{EID}_{50}$ .

**3. PAKUOTĖS DYDIS**

10 tablečių po 1 000 dozių  
100 tablečių po 1 000 dozių  
10 tablečių po 2 000 dozių  
100 tablečių po 2 000 dozių

**4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Vištos (viščiukai broileriai, būsimos dedeklės ir būsimos veislinės vištaitės).

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

Lašinti į akį, girdyti su vandeniu ar purkšti.

**7. IŠLAUKA**

Išlauka: 0 parų.

**8. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}  
Ištirpinus sunaudoti per 2 val.

**9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**

Laikyti ir gabenti šaltai.  
Iš lizdinės plokštelės išimtų nesunaudotų tablečių laikyti negalima.  
Lizdines plokšteles laikyti kartoninėje dėžutėje.

|                                                                  |
|------------------------------------------------------------------|
| <b>10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“</b> |
|------------------------------------------------------------------|

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

|                                                    |
|----------------------------------------------------|
| <b>11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“</b> |
|----------------------------------------------------|

Tik veterinariniam naudojimui.

|                                        |
|----------------------------------------|
| <b>12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“</b> |
|----------------------------------------|

Saugoti nuo vaikų.

|                                      |
|--------------------------------------|
| <b>13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS</b> |
|--------------------------------------|

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Pagaminta naudojant technologiją pagal licenciją, gautą iš Phibro Animal Health Corporation JAV ir jos filialų.

|                                         |
|-----------------------------------------|
| <b>14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)</b> |
|-----------------------------------------|

LT/2/16/2347/001  
LT/2/16/2347/002  
LT/2/16/2347/003  
LT/2/16/2347/004

|                                      |
|--------------------------------------|
| <b>17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS</b> |
|--------------------------------------|

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**

**Lizdinė plokštelė su 10 tablečių po 1000 dozių**

**Lizdinė plokštelė su 10 tablečių po 2000 dozių**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

AVINEW NEO

Šnypščiosios tabletės suspensijai ruošti vištoms

**2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

1 000 dozių

2 000 dozių

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

## **B. PAKUOTĖS LAPELIS**

## PAKUOTĖS LAPELIS

### 1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

AVINEW NEO, šnypščiosios tabletės suspensijai ruošti vištoms

### 2. Sudėtis

Kiekvienoj dozėje yra:

**veikliosios medžiagos:**

gyvo VG/GA-AVINEW padermės Niukaslo ligos viruso ne mažiau kaip  $5,5 \log_{10} \text{EID}_{50}^*$ , bet ne daugiau kaip  $7,0 \log_{10} \text{EID}_{50}^*$ ;

\*  $\text{EID}_{50}$  – 50 % kiaušinių užkrečianti dozė.

### 3. Paskirties gyvūnų rūšys

Vištos (viščiukai broileriai, būsimos dedeklės ir būsimos veislinės vištaitės).

### 4. Naudojimo indikacijos

Viščiukams broileriams nuo vienos dienos amžiaus aktyviai imunizuoti nuo Niukaslo ligos, norint sumažinti Niukaslo ligos viruso sukiamą gaištamumą ir klinikinius ligos požymius.

Imuniteto pradžia: praėjus 14 d. po pirminės vakcinacijos.

Imuniteto trukmė, atlikus vakcinaciją pagal visus nurodymus, pateiktus 8 punkte: apsauga trunka iki 6 sav. amžiaus.

Būsimoms dedeklėms ir būsimoms veislinėms vištaitėms nuo 4 sav. amžiaus aktyviai imunizuoti, norint apsaugoti nuo Niukaslo ligos viruso sukiamo dėslumo sumažėjimo, prieš vakcinuojant inaktyvinta vakcina (su Ulster 2C paderme) iki prasidedant kiaušinių dėjimui.

Imuniteto trukmei po pilnos vakcinacijos kurso nustatyti, žiūrėti revakcinacijai naudotos inaktyvintos vakcinos aprašą.

### 5. Kontraindikacijos

Nėra.

### 6. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI Specialieji įspėjimai

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams:

Vakcinos virusas gali išplisti tarp nevakcinuotų paukščių. Nevakcinuotų paukščių užsikrėtimas vakcinos virusu nuo vakcinuotų paukščių nesukelia jokių ligos požymių.

Be to, laboratoriniai virulentiškumo tyrimai parodė, kad net po 10 pasažų viščiukuose vakcinos virusas neįgyja jokių patogeninių savybių. Dėl to, šiuo metu turimomis žiniomis, išplitimas tarp nevakcinuotų paukščių, gali būti laikomas saugiu.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams:

Vakcinuoti galima tik sveikus paukščius.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams:

Vakciną reikia naudoti atsargiai. Kadangi Niukaslo ligos virusas gali sukelti laikiną konjunktyvitą, rekomenduojama naudoti Europos standartus atitinkančias kvėpavimo takų ir akių apsaugos priemonės. Po vakcinacijos būtina nusiplauti ir dezinfekuoti rankas.

#### Dedantys kiaušinius paukščiai:

Negalima naudoti paukščiams kiaušinių dėjimo metu.

#### 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:

Naudojus 10 kartų didesnę už rekomenduojamą vakcinos dozę, nepalankių reakcijų nepastebėta.

#### Pagrindiniai nesuderinamumai:

Antiseptinių medžiagų ir (ar) dezinfekantų likučiai vandenyje ar įrangoje, naudojamoje tabletėms tirpinti mažina vakcinacijos veiksmingumą.

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

## **7. Nepageidaujamos reakcijos**

Vištos (viščiukai broileriai, būsimos dedeklės ir būsimos veislinės vištaitės).

Nežinomos.

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, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias 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 būdai ir metodas kiekvienai rūšiai**

#### Viščiukų broilerių vakcinavimo schema

Pirminė vakcinacija: lašinant į akį ar apipurškiant: nuo 1 d. amžiaus.

Palaikomoji vakcinacija: girdant su geriamuoju vandeniu: 2–3 sav. amžiaus. Mažiausias laikotarpis tarp dviejų vakcinacijų yra 2 sav.

#### Būsimų dedeklių ir veislinių vištaičių vakcinavimo schema

Vakcinuoti du kartus lašinant į akį, apipurškiant arba sugirdant su geriamuoju vandeniu: 4 sav. ir 8 sav. amžiaus.

Po vakcinavimo šia vakcina, iki prasidedant kiaušinių dėjimui, reikia vakcinuoti inaktyvinta vakcina (su Ulster 2C paderme), norint užtikrinti veiksmingumą.

#### Naudojimo metodas

Vakcinos tirpinimui ir paruošimui reikia naudoti švarų šaltą vandenį.

Visos vakcinai paruošti naudojamos priemonės turi būti be antiseptinių medžiagų ir (ar) dezinfekantų likučių.

Prieš naudojant vakcinos tirpalą būtina palaukti, kol tabletės pilnai ištirps. Atskiesta vakcina yra žydras tirpalas, kurio paviršiuje gali susidaryti plonas putų sluoksnis.

## **9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo**

### Individualus vakcinavimas lašinant į akį

1000-iui paukščių 1000 dozių tabletę reikia ištirpinti 50 ml virinto atvėsinto nechloruoto geriamojo vandens švariame inde be antiseptinių medžiagų ir (ar) dezinfekantų likučių.

Palaukus, kol tabletė pilnai ištirps, vakcinos tirpalą reikia perkelti į lašintuvą naudojant švirkštą.

Vakciną rekomenduojama pasiruošti švarioje aplinkoje, esančioje atskirai nuo paukščių.

Vakcinavimui naudoti kalibruotą lašintuvą, kuriuo būtų gauti 50 µl lašeliai.

Kiekvienam paukščiui į akį reikia lašinti vieną lašą vakcinos tirpalo ir palaukti, kol jis tinkamai pasiskirstys. Po to paukštį galima paleisti.

### Grupinis vakcinavimas sugirdant

1000-iui paukščių 1000 dozių tabletę reikia ištirpinti tokiaame nechloruoto geriamojo vandens kiekyje, kurį paukščiai paprastai išgeria per 1–2 val.; likus 2 val. iki vakcinacijos paukščiams reikia neduoti gerti.

Vakcinai ruošti naudojant vandentekio vandenį, į 1 litrą vandens reikia įdėti 2,5 g nugriebto pieno miltelių tam, kad būtų pašalinti chloro pėdsakai.

### Grupinis vakcinavimas apipurškiant, kad įkvėptų

1000-iui paukščių 1000 dozių tabletę reikia ištirpinti purkštuvu tipą (pvz., slėginis arba su besisukančiu purkštuku) atitinkančiame nechloruoto geriamojo vandens kiekyje.

Vakcinos tirpalą reikia išpurkšti mikrolašeliais (vidutiniškai 80–100 µl) virš viščiukų.

Norint užtikrinti tolygų vakcinos pasiskirstymą, purškimo metu viščiukai turėtų būti kuo labiau susiglaudę. Vakcinuojant purškimo būdu turi būti išjungta patalpos ventiliacija.

## **10. Išlauka**

0 parų.

## **11. Specialieji laikymo nurodymai**

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Iš lizdinės plokštelės išimtų nesunaudotų tablečių laikyti negalima.

Lizdines plokšteles laikyti kartoninėje dėžutėje.

Negalima naudoti, pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant pakuotės.

Tinkamumo laikas, ištirpinus 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. 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**

1 lizdinė plokštelė su 10 tablečių po 1000 dozių kartoninėje dėžutėje.  
1 lizdinė plokštelė su 10 tablečių po 2000 dozių kartoninėje dėžutėje.  
10 lizdinių plokštelių po 10 tablečių po 1000 dozių kartoninėje dėžutėje.  
10 lizdinių plokštelių po 10 tablečių po 2000 dozių kartoninėje dėžutėje.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

#### **15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data**

2025-02-26

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 Vīne  
AHRCVAnimalHealthPV.AT@boehringer-ingelheim.com  
Tel: +370 5 2595942

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.

#### **17. Kita informacija**

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

Farmakoterapinė grupė: gyvos virusinės vakcinos paukščiams.

ATCvet kodas: QI01AD06.

Vakcinos sudėtyje yra gyvo VG/GA-AVINEW padermės Niukaslų ligos viruso. VG/GA-AVINEW padermė yra lentogeninė ir natūraliai nepatogeniška viščiukams (I genotipas, II klasė).

Kaip įrodyta viščiukų broilerių užkrėtimo bandymais, vakcina sukelia aktyvų imunitetą Niukaslų ligai.

Pagaminta naudojant technologiją pagal licenciją, gautą iš Phibro Animal Health Corporation JAV ir jos filialų.