

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

AviPro Salmonella Vac E, liofilizatas naudoti su geriamuoju vandeniu

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje dozėje yra:

veikliosios medžiagos:

gyvų enterica porūšio, Enteritidis serovarianto, Sm24/Rif12/Ssq padermės, *Salmonella enterica* min. 1 x 10⁸ KFV* ir maks. 6 x 10⁸ KFV*.

*KFV – kolonijas formuojantys vienetai

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Želatina
HEPES buferis
Peptonas
Sacharozė

Balta ar pilkšvai rusva liofilizato granulė.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Vištoms (būsimoms dedeklėms ir veislinėms vištaitėms).

3.2. Naudojimo indikacijos nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Vištoms (būsimoms dedeklėms ir veislinėms vištaitėms) aktyviai imunizuoti, norint sumažinti lauko padermės *Salmonella* Enteritidis perduodančių paukščių skaičių.

Imuniteto pradžia: 15 dienų.

Imuniteto trukmė: 52 savaitės nuo paskutinės vakcinacijos, kai vakcinuojama pagal rekomenduojamą schemą.

3.3. Kontraindikacijos

Nėra.

3.4. Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Neatlikti tyrimai su dekoratyviniais ir grynaveisliais paukščiais.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Vakcininės padermės labai jautrios chinolonų grupės antibiotikams ir eritromicinui, chloramfenikoliui, doksiciklinui, plovikliams ir aplinkos nuodams.

Vakcinuoti paukščiai gali išskirti vakcinos padermę iki 14 dienų po vakcinacijos. Vakcinos padermė gali išplisti jautriems paukščiams, kontaktuojantiems su vakcinuotomis vištomis.

Vakcininių ir lauko padermių salmonelių atskyrimas atliekamas antibiotikograma. Palyginus su lauko padermėmis, vakcininės padermės bakterijos jautrios eritromicinui (rekomenduojama koncentracija 15–30 µg/ml) ir atsparios streptomycinui bei rifampicinui (rekomenduojama koncentracija 200 µg/ml). Vakcininę padermę nuo lauko padermių taip pat galima atskirti molekulinės biologijos metodais, pvz., realaus laiko polimerazės grandininės reakcijos (PGR) metodu. Dėl išsamesnės informacijos kreipkitės į registruotoją.

Priklausomai nuo tyrimo metodo, geriamoji vakcinacija atskiriems pulko paukščiams gali sukelti nežymias seroteigiamas reakcijas. Kadangi serologinis salmonelių monitoringas yra tik pulko tyrimas, teigiami rezultatai turi būti patvirtinti, pvz., bakteriologiškai.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Ruošiant vakciną reikia mūvėti pirštines. Buteliuką reikia atidaryti po vandeniu, kad būtų išvengta aerozolio susidarymo. Panaudojus vakciną, rankas reikia dezinfekuoti ir nusiplauti. Negalima nuryti. Atsitiktinai prarijus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Vakcininės padermės bakterijos yra jautrios daugeliui antibiotikų, įskaitant chinolonus (ciprofloksaciną).

Po naminių paukščių išmatų tvarkymo būtina kruopščiai plauti ir dezinfekuoti rankas, ypač pirmąsias 7 d. po paukščių vakcinacijos. Darbuotojai, prižiūrintys vakcinuotus paukščius, turi laikytis bendrųjų higienos principų (keisti drabužius, mūvėti pirštines, valyti ir dezinfekuoti batus) ir ypač gerai sutvarkyti neseniai vakcinuotų paukščių mėšlą ir kraiką.

Imuninės sistemos sutrikimų turintiems asmenims rekomenduojama vengti kontakto su vakcina ir vakcinuotais gyvūnais, kol išsiskiria vakcinos padermė.

Šio veterinarinio vaisto negali naudoti nėščios moterys.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Nežinoma.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Dedantys kiaušinius paukščiai

Negalima naudoti dedantiems kiaušinius paukščiams ir likus 3 sav. iki kiaušinių dėjimo pradžios.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Vakcinoje yra gyvos bakterijos, todėl salmonelės veikiančių chemoterapinių vaistų naudojimo kartu su vakcina reikėtų vengti. Tačiau jei gydymas chemoterapiniais vaistais yra neišvengiamas, pulką būtina reimunizuoti.

Sprendimą, naudoti vakciną prieš ar po chemoterapinio gydymo, reikia priimti kiekvienu atveju atskirai.

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

Naudoti su geriamuoju vandeniu.

Dozės ir naudojimas

Vieną vakcinos dozę reikia skirti vienam paukščiui.

Vakciną reikia naudoti nuo pirmosios gyvenimo dienos.

Rekomenduojama vakcinacijos schema

Vištos dedeklės ir veisliniai paukščiai. Vieną dozę skirti nuo pirmos gyvenimo dienos, antrą kartą vakcinuoti 6–8 gyvenimo savaitę, trečią kartą vakcinuoti 16–18 sav., likus mažiausiai 3 sav. iki kiaušinių dėjimo pradžios.

Geriamasis vanduo

Visus vamzdžius, vamzdelius, lovelius, girdyklas ir t. t. reikia kruopščiai išvalyti ir pašalinti bet kokius dezinfekantų, ploviklių, muilo ar kitokių priemaišų likučius.

Naudoti būtina tik šaltą, švarų ir šviežią vandenį, pageidaujama nechloruotą ir be metalų jonų.

Vakcinos ampulę reikia atidaryti po vandeniu ir kruopščiai ištirpinti. Koncentruota vakcina yra šiek tiek klampi, todėl reikia rūpestingai visiškai ištuštinti ampulę ir ją išskalauti vandeniu.

Vakciną reikia ištirpinti 1 l vandens ir gerai suplakti, prieš naudojimą išmaišius ją 10 l talpos inde.

Kiekviename etape vakciną reikia kelias minutes kruopščiai maišyti. Negalima dalinti didelių buteliukų daugiau nei 1 feros vakcinacijai ar geriamajai sistemai, nes tai gali būti maišymo klaidų priežastimi.

Atskiestą vakciną reikia supilti į šaltą ir šviežią vandenį, santykiu 1 l vandens vienai amžiaus dienai 1 000 paukščių, pvz., 10 d. amžiaus 1 000 viščiukų reikėtų 10 l. Reikia tiksliai nustatyti reikiamą vandens kiekį. Norint padidinti vakcinos stabilumą, į vandenį reikia pridėti mažai riebalų turinčio nugriebto pieno miltelių (< 1 % riebalų) (2–4 g/l) ar nugriebto pieno (20–40 ml/l vandens).

Iš visų girdyklų reikia pašalinti paprastą vandenį ir jas užpildyti vaistine suspensija.

Girdyklose turi būti minimalus vandens kiekis, kuris turi būti išgertas arba pašalintas iki vakcinacijos.

Vaistinė suspensija turi būti sunaudota per 4 val. Būtina užtikrinti, kad šiuo laikotarpiu paukščiai gertų. Paukščių gėrimo elgesys skiriasi. Norint užtikrinti, kad vakcinacijos metu visi paukščiai gertų, kai kuriose vietose prieš vakcinaciją vandens geriau neduoti. Kiekvienas paukštis turi gauti vieną vakcinos dozę. Norint to pasiekti, likus 2–3 val. iki vakcinacijos, rekomenduotina paukščiams neduoti vandens.

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

Vakcinavus 10 kartų didesne doze, nepageidaujamo poveikio nenustatyta.

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

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams – 21 para.

4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QI01AE01.

Vakcina skatina aktyvų imunitetą *Salmonella* Enteritidis (4 fagotipo).

Vakcininės padermės bakterijos yra natūralūs metaboliniai mutantai, jos neturi ar nevykdo tam tikrų metabolinių reakcijų, todėl yra menkesnio virulentiškumo.

Dėl genetinių pokyčių susidaręs defektinis ribosominis baltymas S12 veikia polipeptidų sintezę (atsparumas streptomycinui), o defektinė RNR polimerazė veikia DNR transkripciją ir RNR (atsparumas rifampicinui).

Vakcininės padermės bakterijose taip pat yra silpnų vietų, kurios padidina ląstelių membranų pralaidumą kenksmingoms medžiagoms, pvz., dezinfekavimo priemonėms ir antibiotikams. Tai reiškia, kad šios padermės bakterijos sunkiai išgyvena aplinkoje ir yra labai jautrios fluorokvinolonų grupės antibiotikams ir, priešingai nei lauko padermių bakterijos, jautrios eritromicinui.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų.

Nėra informacijos apie galimą šio veterinarinio vaisto sąveiką ar nesuderinamumą, naudojant per burną, sumaišius su geriamuoju vandeniu, kuriame yra kitų geriamajame vandenyje panaudotų medžiagų.

5.2. Tinkamumo laikas

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

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, atskiedus arba ištirpinus pagal nurodymus, – 4 val.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Saugoti nuo šviesos.

Negalima užšaldyti.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Buteliukai pagaminti iš I tipo farmacinio stiklo.

Buteliukai užkimšti I tipo guminiiais kamšteliais ir užsandarinti aliumininiais nuplėšiamais gofruotais dangteliais.

Pakuotės dydis

Kartoninė dėžutė su 1 buteliuku po 1 000, 2 000 arba 5 000 dozių

Kartoninė dėžutė su 10 buteliukų po 1 000, 2 000 arba 5 000 dozių

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

Lohmann Animal Health GmbH,

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/08/1783/001-003

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2008-06-30

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-10-28

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****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

AviPro Salmonella Vac E, liofilizatas naudoti su geriamuoju vandeniu

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Vienoje dozėje yra:

gyvų enterica porūšio, Enteritidis serovarianto, Sm24/Rif12/Ssq padermės, Salmonella enterica min. 1 x 10⁸ KFV* ir maks. 6 x 10⁸ KFV*.

3. PAKUOTĖS DYDIS

1 buteliukas po 1 000 dozių.
1 buteliukas po 2 000 dozių.
1 buteliukas po 5 000 dozių.
10 buteliukų po 1000 dozių.
10 buteliukų po 2 000 dozių.
10 buteliukų po 5 000 dozių.

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Vištos (būsimos dedeklės ir veislinės vištaitės)

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

Naudoti su geriamu vandeniu.

7. IŠLAUKA

Išlauka: skerdienai ir subproduktams – 21 para.

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Atskiedus sunaudoti per 4 val.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti šaldytuve.

Saugoti nuo šviesos.

Negalima užšaldyti.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

Lohmann Animal Health GmbH

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/08/1783/001 (1 000 dozių buteliukai)

LT/2/08/1783/002 (2 000 dozių buteliukai)

LT/2/08/1783/003 (5 000 dozių buteliukai)

15. SERIJOS NUMERIS

Lot. {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
STIKLINIO BUTELIUKO ETIKETĖ**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

AviPro Salmonella Vac E, liofilizatas naudoti su geriamuoju vandeniu

2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

Gyvų Sm24/Rif12/Ssq padermės, *Salmonella Enteritidis*

1 000 dozių, 2 000 dozių, 5 000 dozių

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

INFORMACINIS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

AviPro Salmonella Vac E, iofilizatas naudoti su geriamuoju vandeniu

2. Sudėtis

Vienoje dozėje yra:

veikliosios medžiagos:

gyvų enterica porūšio, Enteritidis serovarianto, Sm24/Rif12/Ssq padermės, *Salmonella enterica* min. 1 x 10⁸ KFV* ir maks. 6 x 10⁸ KFV*.

*KFV – kolonijas formuojantys vienetai
Balta ar pilkšvai rusva liofilizato granulė.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Vištomis (būsimoms dedeklėms ir veislinėms vištaitėms).

4. Naudojimo indikacijos

Vištomis (būsimoms dedeklėms ir veislinėms vištaitėms) aktyviai imunizuoti, norint sumažinti lauko padermės *Salmonella* Enteritidis perduodančių paukščių skaičių.

Imuniteto pradžia: 15 dienų.

Imuniteto trukmė: 52 savaitės nuo paskutinės vakcinacijos, kai vakcinuojama pagal rekomenduojamą schemą.

5. Kontraindikacijos

Nėra.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Neatlikti tyrimai su dekoratyviniais ir grynaveisliais paukščiais.

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Vakcininės padermės labai jautrios chinolonų grupės antibiotikams ir eritromicinui, chloramfenikoliui, doksiciklinui, plovikliams ir aplinkos nuodams.

Vakcinuoti paukščiai gali išskirti vakcinos padermę iki 14 dienų po vakcinacijos. Vakcinos padermė gali išplisti į jautriems paukščiams, kontaktuojantiems su vakcinuotomis vištomis.

Vakcininių ir lauko padermių salmonelių atskyrimas atliekamas antibiotikograma. Palyginus su lauko padermėmis, vakcininės padermės bakterijos jautrios eritromicinui (rekomenduojama koncentracija 15–30 µg/ml) ir atsparios streptomycinui bei rifampicinui (rekomenduojama koncentracija 200 µg/ml).

Vakcininę padermę nuo lauko padermių taip pat galima atskirti molekulinės biologijos metodais, pvz., realaus laiko polimerazės grandininės reakcijos (PGR) metodu. Dėl išsamesnės informacijos kreipkitės į registruotoją.

Priklausomai nuo tyrimo metodo, geriamoji vakcinacija atskiriems pulko paukščiams gali sukelti nežymias seroteigiamas reakcijas. Kadangi serologinis salmonelių monitoringas yra tik pulko tyrimas, teigiami rezultatai turi būti patvirtinti, pvz., bakteriologiškai.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Ruošiant vakciną reikia mūvėti pirštines. Buteliuką reikia atidaryti po vandeniu, kad būtų išvengta aerozolio susidarymo. Panaudojus vakciną, rankas reikia dezinfekuoti ir nusiplauti. Negalima nuryti. Atsitiktinai prarijus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Vakcininės padermės bakterijos yra jautrios daugeliui antibiotikų, įskaitant chinolonus (ciprofloksaciną).

Po naminių paukščių išmatų tvarkymo būtina kruopščiai plauti ir dezinfekuoti rankas, ypač pirmąsias 7 d. po paukščių vakcinacijos. Darbuotojai, prižiūrintys vakcinuotus paukščius, turi laikytis bendrųjų higienos principų (keisti drabužius, mūvėti pirštines, valyti ir dezinfekuoti batus) ir ypač gerai sutvarkyti neseniai vakcinuotų paukščių mėšlą ir kraiką.

Imuninės sistemos sutrikimų turintiems asmenims rekomenduojama vengti kontakto su vakcina ir vakcinuotais gyvūnais, kol išsiskiria vakcinos padermė.

Šio veterinarinio vaisto negali naudoti nėščios moterys.

Dedantys kiaušinius paukščiai

Negalima naudoti dedantiems kiaušinius paukščiams ir likus 3 sav. iki kiaušinių dėjimo pradžios.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Vakcinoje yra gyvos bakterijos, todėl salmoneles veikiančių chemoterapinių vaistų naudojimo kartu su vakcina reikėtų vengti. Tačiau jei gydymas chemoterapiniais vaistais yra neišvengiamas, pulką būtina reimunizuoti.

Sprendimą, naudoti vakciną prieš ar po chemoterapinio gydymo, reikia priimti kiekvienu atveju atskirai.

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

Vakcinavus 10 kartų didesne doze, nepageidaujamo poveikio nenustatyta.

Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų.

Nėra informacijos apie galimą šio veterinarinio vaisto sąveiką ar nesuderinamumą, naudojant per burną, sumaišius su geriamuoju vandeniu, kuriame yra kitų geriamajame vandenyje panaudotų medžiagų.

7. Nepageidaujami reiškiniai

Nežinoma.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. 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 veterinarinės gydytoją. Apie bet kokius nepageidaujamus reiškinius taip pat galite pranešti registruotojui 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

Naudoti su geriamuoju vandeniu.

Dozės ir naudojimas

Vieną vakcinos dozę reikia skirti vienam paukščiui.

Vakciną reikia naudoti nuo pirmosios gyvenimo dienos.

Rekomenduojama vakcinacijos schema

Vištos dedeklės ir veisliniai paukščiai. Vieną dozę skirti nuo pirmos gyvenimo dienos, antrą kartą vakcinuoti 6–8 gyvenimo savaitę, trečią kartą vakcinuoti 16–18 sav., likus mažiausiai 3 sav. iki kiaušinių dėjimo pradžios.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Geriamasis vanduo:

Visus vamzdžius, vamzdelius, lovelius, girdyklas ir t. t. reikia kruopščiai išvalyti ir pašalinti bet kokius dezinfekantų, ploviklių, muilo ar kitokių priemonių likučius.

Naudoti būtina tik šaltą, švarų ir šviežią vandenį, pageidaujama nechloruotą ir be metalų jonų.

Vakcinos ampulę reikia atidaryti po vandeniu ir kruopščiai ištirpinti. Koncentruota vakcina yra šiek tiek klampi, todėl reikia rūpestingai visiškai ištuštinti ampulę ir ją išskalauti vandeniu.

Vakciną reikia ištirpinti 1 l vandens ir gerai suplakti, prieš naudojimą išmaišius ją 10 l talpos inde.

Kiekviename etape vakciną reikia kelias minutes kruopščiai maišyti. Negalima dalinti didelių buteliukų daugiau nei 1 feros vakcinacijai ar geriamajai sistemai, nes tai gali būti maišymo klaidų priežastimi.

Atskiestą vakciną reikia supilti į šaltą ir šviežią vandenį, santykiu 1 l vandens vienai amžiaus dienai 1 000 paukščių, pvz., 10 d. amžiaus 1 000 viščiukų reikėtų 10 l. Reikia tiksliai nustatyti reikiamą vandens kiekį. Norint padidinti vakcinos stabilumą, į vandenį reikia pridėti mažai riebalų turinčio nugriebto pieno miltelių (< 1 % riebalų) (2–4 g/l) ar nugriebto pieno (20–40 ml/l vandens). Iš visų girdyklų reikia pašalinti paprastą vandenį ir jas užpildyti vaistine suspensija.

Girdyklose turi būti minimalus vandens kiekis, kuris turi būti išgertas arba pašalintas iki vakcinacijos.

Vaistinė suspensija turi būti sunaudota per 4 val. Būtina užtikrinti, kad šiuo laikotarpiu paukščiai gertų. Paukščių gėrimo elgesys skiriasi. Norint užtikrinti, kad vakcinacijos metu visi paukščiai gertų, kai kuriose vietose prieš vakcinaciją vandens geriau neduoti. Kiekvienas paukštis turi gauti vieną vakcinos dozę. Norint to pasiekti, likus 2–3 val. iki vakcinacijos, rekomenduotina paukščiams neduoti vandens.

10. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams – 21 para.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Saugoti nuo šviesos.

Negalima užšaldyti.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po Exp.. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, ištirpinus pagal nurodymus, – 4 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.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodamam tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/08/1783/001-003

Pakuotės dydis

Kartoninė dėžutė su 1 buteliuku po 1 000, 2 000 arba 5 000 dozių

Kartoninė dėžutė su 10 buteliukų po 1 000, 2 000 arba 5 000 dozių

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-10-28

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas, gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius:

Lohmann Animal Health GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven, Vokietija

Tel: +3728840391

PV.LTU@elancoah.com