



ANEXA I
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

A handwritten signature in black ink is located in the bottom right corner of the page. The signature is stylized and appears to be a personal name.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AVINEW

Liofilizat pentru suspensie pentru pui de găină.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză de vaccin conține:

Substanță activă:

Virusul viu al bolii de Newcastle, tulpina VG/GA-AVINEW, minim 5,5 log₁₀ DIE₅₀ și maxim 7.0 log₁₀ DIE₅₀

DIE₅₀: doză infecțioasă embrionară 50 %

Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat omogen, deschis la culoare pentru suspensie.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Pui de găină (broiler, viitoare ouătoare și reproducătoare).

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

La puii broiler începând cu prima zi de viață:

Imunizarea activă împotriva bolii de Newcastle pentru reducerea mortalității și a semnelor clinice asociate acestei boli.

Instalarea imunității: 14 zile după prima vaccinare.

Durata imunității protecție până la vârsta de 6 săptămâni.

La viitoarele ouătoare și viitoarele reproducătoare începând cu vârsta de 4 săptămâni:

Pregătirea pentru imunizarea activă împotriva scăderii ouatului cauzată de boala de Newcastle înainte de vaccinarea cu un vaccin inactivat (tulpina Ulster 2C), înaintea începerii perioadei de ouat.

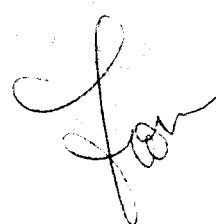
4.3 Contraindicații

Nu există

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

A se vaccina numai păsările sănătoase

Virusul vaccinal se poate răspândi la păsările nevaccinate. Infectarea păsărilor nevaccinate cu tulpina de virus vaccinal nu induce semnele bolii. Mai mult decât atât, un studiu în laborator, asupra revenirii virulenței a demonstrat că virusul vaccinal nu dezvoltă caracteristicile patogene nici după 10 transmiteri la păsări. De aceea, răspândirea la păsările nevaccinate, conform cunoștințelor actuale, poate fi considerată sigură.



4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu se aplică.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

A se manipula cu grijă vaccinul în timpul preparării.

Deoarece virusul bolii de Newcastle poate cauza conjunctivite tranzitorii la om, se recomandă să se poarte echipament de protecție constând în ochelari de protecție și mască de față. Pentru mai multe informații contactați producătorul.

Spălați și dezinfectați mâinile înainte și după vaccinare.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu se cunosc.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Nu se recomandă vaccinarea la păsări în timpul perioadei de ouat.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu există informații disponibile referitoare la siguranța și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alt produs medicinal veterinar. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

La puii broiler:

Prima vaccinare se face pe cale oculară (aplicare prin picurare în ochi) sau oculo-nazală, (aplicare obișnuită cu spray): începând cu vârsta de 1 zi.

Revaccinarea pe cale orală (administrare în apa de băut): la vârsta de 2 -3 săptămâni

Intervalul minim de vaccinare între două vaccinări trebuie să fie de 2 săptămâni.

La viitoarele ouătoare și viitoarele reproducătoare

2 administrări pe cale oculară (aplicare prin picurare în ochi), oculo-nazală (aplicare obișnuită cu spray) sau pe cale orală (administrare în apa de băut): la vârsta de 4 săptămâni și 8 săptămâni.

Vaccinarea cu acest produs trebuie urmată de vaccinarea cu un vaccin inactivat (tulpina Ulster 2C) înaintea începerii perioadei de ouat, pentru a oferi cea mai bună eficiență.

Metoda de administrare:

Pentru reconstituirea și prepararea vaccinului, se va folosi apă rece curată. Se vor utiliza materiale sterile, fără urme de dezinfectant și/sau antiseptic, pentru prepararea și administrarea vaccinului. A se agita soluția vaccinală înainte de utilizare.

- Vaccinarea individuală: pe cale oculară

Pentru 1000 de păsări, se reconstituie vaccinul liofilizat corespunzător la 1000 de doze în 3 – 5 ml de apă de băut, neclorinată, fiartă și răcită.

Utilizați un picurător calibrat, astfel încât să se distribuie picături de 50 μl.

Se aplică o picătură de soluție vaccinală în ochiul fiecărei păsări, se lasă ca aceasta să se disperseze uniform pe toată suprafața oculară, după care se eliberează pasărea.

- Vaccinarea în masă: pe cale orală

Pentru 1000 de păsări, se reconstituie vaccinul liofilizat corespunzător la 1000 de doze în 3 – 5 ml în apă de băut neclorinată, după care se diluează într-un volum de apă de băut neclorinată destinat a fi băut în 1 - 2 ore.

Când se folosește apă din rețeaua de apă, se tratează toată apa care va intra în contact cu vaccinul cu lapte praf degresat, la o rată de 2,5 g/litru, pentru a neutraliza urmele de clor.

Se administrează imediat după reconstituire. Păsările trebuie să nu primească apă timp de 2 ore înainte de vaccinare.

- Vaccinarea în masă: pe cale respiratorie

Pentru 1000 de păsări, se reconstituie vaccinul liofilizat corespunzător la 1000 de doze în 3 – 5 ml de apă de băut neclorinată, după care se diluează într-un volum de apă de băut neclorinată, potrivit în funcție de tipul de spray folosit (spray cu presiune sau spray cu con rotativ).

Se pulverizează soluția vaccinală deasupra păsărilor utilizând un spray capabil să producă micro-picături (cu diametru mediu de 80-100 μm).

Pentru a asigura o distribuire adecvată a vaccinului, asigurați-vă că păsările sunt adunate pe o suprafață limitată pe durata administrării prin metoda spray.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu au fost observate efecte secundare după administrarea unei doze de 10 ori mai mare decât doza recomandată de vaccin.

4.11 Timp de așteptare

Zero zile.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Vaccinul conține virusul viu al bolii de Newcastle, tulpina VG/GA - AVINEW. Tulpina VG/GA-AVINEW este lentogenă și natural apatogenă pentru păsări (genotip I, clasa II). Vaccinul induce imunizarea activă împotriva bolii de Newcastle, așa cum s-a demonstrat prin infecție de control la puii broiler.

Grupa farmacoterapeutică: Imunologice pentru păsări domestice; Vaccinuri virale vii; Paramixovirus; Virusul bolii de Newcastle

Codul veterinar ATC: QI01AD06

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Proteină hidrolizată

Manitol

Polividon

Sucroză

Glutamat de potasiu

Fosfat de potasiu

Albumină de origine bovină

Apă

6.2 Incompatibilități majore

À nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar cu excepția diluantului sau a altui component recomandat pentru utilizarea cu acest produs medicinal veterinar.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului așa cum este ambalat pentru vânzare este de 16 luni.

Perioada de valabilitate după reconstituire: 2 ore

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la temperatura de 2°C- 8 °C, protejat de lumină și îngheț.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

- Flacon de sticlă de tip I închis cu butil elastomer și capsă de aluminiu.
- Cutie cu 1 flacon de 1000 de doze
- Cutie cu 1 flacon de 2000 de doze
- Cutie cu 10 flacoane de 1000 de doze
- Cutie cu 10 flacoane de 2000 de doze

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

29, Avenue Tony Garnier, 69007 LYON

Franța

(33) 472 72 30 00

(33) 472 72 30 69

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150002

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

15.03.1996/19.11.2009/08.01.2015

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

ZZ/LL/AAAA

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe baza de rețetă medicală veterinară

ETICHETARE ȘI PROSPECT

A handwritten signature in black ink, appearing to be 'Jan', located in the bottom right corner of the page.

A. ETICHETARE

A handwritten signature in black ink, located in the bottom right corner of the page. The signature is stylized and appears to consist of several connected loops and lines, possibly representing the name 'Jean'.

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie cu 1 flacon de 1000 de doze
Cutie cu 1 flacon de 2000 de doze
Cutie cu 10 flacoane de 1000 de doze
Cutie cu 10 flacoane de 2000 de doze

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AVINEW
Liofilizat pentru suspensie pentru pui de găină.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Pe doză:
Virusul viu al bolii de Newcastle, tulpina VG/GA- AVINEW, $5,5 \log_{10} \text{DIE}_{50}$ până la $7.0 \log_{10} \text{DIE}_{50}$
 DIE_{50} : doză infecțioasă embrionară 50%

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat omogen, deschis la culoare pentru suspensie.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutie cu 1 flacon de 1000 de doze
Cutie cu 1 flacon de 2000 de doze
Cutie cu 10 flacoane de 1000 de doze
Cutie cu 10 flacoane de 2000 de doze

5. SPECII ȚINTĂ

Pui de găină (broiler, viitoare ouătoare și reproducătoare).

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Imunizarea activă a puilor împotriva bolii de Newcastle

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Orală, oculară și pe cale respiratorie.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare: Zero zile

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După reconstituire: a se utiliza în 2 ore de la preparare.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperatura de +2°C și +8°C, protejat de lumină și de îngheț.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

Numai pentru uz veterinar

A se elibera pe bază de rețetă medicală veterinară.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29, Avenue Tony Garnier, 69007 Lyon
Franța

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150002

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

~~Flacon de 1000/2000~~ doze

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AVINEW
Liofilizat pentru suspensie pentru pui de găină

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

Pe doză:
Virusul viu al bolii de Newcastle, tulpina VG/GA- AVINEW, 5,5 log₁₀ DIE₅₀ maxim până la 7.0 log₁₀ DIE₅₀

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

~~1000 doze~~
2000 doze

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Orală, oculară și pe cale respiratorie.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile

6. NUMĂRUL SERIEI

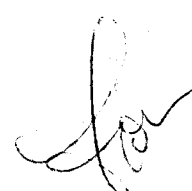
Lot

7. DATA EXPIRĂRII

EXP :
După reconstituire: a se utiliza în 2 ore de la preparare

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



B.PROSPECT

A handwritten signature in black ink, appearing to be 'I. Ionescu', located in the bottom right corner of the page.

PROSPECT
AVINEW
Liofilizat pentru suspensie pentru pui de găină.

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS,
29 Avenue Tony Garnier, F -69007 Lyon
Franța

Producător pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire de Porte des Alpes, 99 rue de l'aviation, 69800 SAINT-PRIEST,
Franța

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AVINEW

Liofilizat pentru suspensie pentru pui de găină.

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

Fiecare doză de vaccin conține:

Substanța activă:

Virusul viu al bolii Newcastle, tulpina VG/GA- AVINEW, minim 5,5 log₁₀ DIE₅₀ și maxim 7.0 log₁₀ DIE₅₀

DIE₅₀: doză infecțioasă embrionară 50 %

Excipienți: q.s. 1 doză

Liofilizat omogen de culoare deschisă pentru suspensie.

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

La puii broiler începând cu prima zi de viață:

Imunizarea activă împotriva bolii de Newcastle pentru reducerea mortalității și a semnelor clinice asociate acestei boli.

Instalarea imunității: 14 zile după prima vaccinare.

Durata imunității: protecție până la vârsta de 6 săptămâni.

La viitoarele ouătoare și viitoarele reproducătoare începând cu vârsta de 4 săptămâni:

Pregătirea pentru imunizarea activă împotriva scăderii ouatului cauzată de boala de Newcastle înainte de vaccinarea cu un vaccin inactivat (tulpina Ulster 2C) înaintea începerii perioadei de ouat.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu există.

6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate).

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar

7. SPECII ȚINTĂ

Pui de găină (broiler, viitoare ouătoare și reproducătoare).

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

La puii broiler:

Prima vaccinare se face pe cale oculară (aplicare prin picurare în ochi) sau oculo-nazală, (aplicare obișnuită cu spray): începând cu vârsta de 1 zi.

Revaccinarea pe cale orală (administrare în apa de băut): la vârsta de 2 -3 săptămâni

Intervalul minim de vaccinare între două vaccinări se trebuie să fie de 2 săptămâni.

La viitoarele ouătoare și viitoarele reproducătoare

2 administrări pe cale oculară (aplicare prin picurare în ochi), oculo-nazală (aplicare obișnuită cu spray) sau pe cale orală (administrare în apa de băut): la vârsta de 4 săptămâni și 8 săptămâni.

Vaccinarea cu acest produs trebuie urmată de vaccinarea cu un vaccin inactivat (tulpina Ulster 2C) înaintea începerii perioadei de ouat, pentru a oferi cea mai bună eficiență.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Metoda de administrare:

Pentru reconstituirea și prepararea vaccinului, se va folosi apă rece curată. Se vor utiliza materiale sterile, fără urme de dezinfectant și/sau antiseptic, pentru prepararea și administrarea vaccinului. A se agita soluția vaccinală înainte de utilizare.

- Vaccinarea individuală: pe cale oculară

Pentru 1000 de păsări, se reconstituie vaccinul liofilizat corespunzător la 1000 de doze în 3 – 5 ml de apă de băut, neclorinată, fiartă și răcită.

Utilizați un picurător calibrat, astfel încât să se distribuie picături de 50 μl.

Se aplică o picătură de soluție vaccinală în ochiul fiecărei păsări, se lasă ca aceasta să se disperseze uniform pe toată suprafața oculară, după care se eliberează pasărea.

- Vaccinarea în masă: pe cale orală

Pentru 1000 de păsări, se reconstituie vaccinul liofilizat corespunzător la 1000 de doze în 3 – 5 ml în apă de băut neclorinată, după care se diluează într-un volum de apă de băut neclorinată destinat a fi băut în 1 - 2 ore.

Când se folosește apă din rețeaua de apă, se tratează toată apa care va intra în contact cu vaccinul cu lapte praf degresat, la o rată de 2,5 g/litru, pentru a neutraliza urmele de clor.

Se administrează imediat după reconstituire. Păsările trebuie să nu primească apă timp de 2 ore înainte de vaccinare.

- Vaccinarea în masă: pe cale respiratorie

Pentru 1000 de păsări, se reconstituie vaccinul liofilizat corespunzător la 1000 de doze în 3 – 5 ml de apă de băut neclorinată, după care se diluează într-un volum de apă de băut neclorinată, potrivit în funcție de tipul de spray folosit (spray cu presiune sau spray cu con rotativ).

Se pulverizează soluția vaccinală deasupra păsărilor utilizând un spray capabil să producă micro-picături (cu diametru mediu de 80-100 μm).

Pentru a asigura o distribuire adecvată a vaccinului, asigurați-vă că păsările sunt adunate pe o suprafață limitată pe durata pulverizării.

A nu se utiliza vaccinul Avinew în cazul în care observați semne vizibile de deteriorare.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor

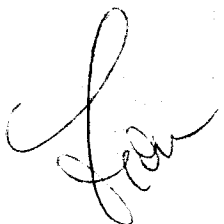
A se păstra la temperatura de 2°C- 8 °C, protejat de lumină și îngheț.

După reconstituire: se va utiliza în 2 ore de la preparare.

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe etichetă.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

- Virusul vaccinal se poate răspândi la păsările nevaccinate. Infectarea păsărilor nevaccinate cu tulpina de virus vaccinal nu induce semnele bolii. Mai mult decât atât, un studiu în laborator, asupra revenirii virulenței a demonstrat că virusul vaccinal nu dezvoltă caracteristicile patogene nici după 10 transmiteri la păsări. De aceea, răspândirea la păsările nevaccinate, conform cunoștințelor actuale, poate fi considerată sigură.
- A se vaccina numai păsările sănătoase.
- A se aplica procedurile aseptice obișnuite.
- A se manipula cu grijă vaccinul în timpul preparării.
- Deoarece virusul bolii de Newcastle poate cauza conjunctivite tranzitorii la om, se recomandă să se poarte echipament de protecție respiratorie și oculară constând în ochelari de protecție și mască de față. Pentru mai multe informații contactați producătorul.
- Spălați și dezinfectați mâinile după vaccinare.
- Nu se recomandă vaccinarea la păsări în timpul perioadei de ouat.
- Nu există informații disponibile referitoare la siguranța și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alt produs medicinal veterinar. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz. Nu au fost observate efecte secundare după administrarea unei doze de 10 ori mai mare decât doza recomandată de vaccin.
- Prezența dezinfectantului și/sau antisepticului în apă sau pe materialele folosite la prepararea soluției vaccinale nu este compatibilă cu vaccinul.
- A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar cu excepția diluantului sau a altui component recomandat pentru utilizarea cu acest produs medicinal veterinar.



13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

ZZ/LL/AAAA

15. ALTE INFORMAȚII

Cutie cu 1 flacon de 1000 de doze
Cutie cu 1 flacon de 2000 de doze
Cutie cu 10 flacoane de 1000 de doze
Cutie cu 10 flacoane de 2000 de doze
Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Vaccinul conține virusul viu al bolii de Newcastle, tulpina VG/GA -AVINEW. Tulpina VG/GA – AVINEW este lentogenă și natural apatogenă pentru păsări (genotip I, clasa II). Vaccinul induce imunizarea activă împotriva bolii de Newcastle, așa cum s-a demonstrat prin infecție de control la puii broiler.

Grupa farmacoterapeutică: Imunologice pentru păsări domestice; Vaccinuri virale vii; Paramixovirus; Virusul bolii de Newcastle
Codul veterinar ATC: QI01AD06

Pentru informații detaliate despre acest produs, contactați reprezentantul local:
VETECO INTERSERVICES S.R.L. – www.veteco.com

Numai pentru uz veterinar.

