

ANEXA I
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AVINEW NEO, comprimat efervescent pentru suspensie, pentru pui de găină.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză de vaccin conține:

Substanță activă:

Virusul viu al bolii Newcastle, tulpina VG/GA -AVINEW min. 5,5 log₁₀ DIE₅₀ și max.7.0 log₁₀ DIE₅₀

DIE50: doză infecțioasă embrionară 50 %

Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat efervescent .

Comprimat rotund pestriț de culoarea albastră.

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 Newcastle pentru reducerea mortalității și a semnelor clinice asociate acestei boli.

Instalarea imunității: 14 zile după prima vaccinare.

Durata imunității indusă de schema de vaccinare descrisă la punctul 4.9: 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 Newcastle înainte de vaccinarea cu un vaccin inactivat (tulpina Ulster 2C) înaintea începerii perioadei de ouat.

Pentru durata de imunitate a schemei complete, vezi RCP-ul vaccinului inactivat.

4.3 Contraindicații

Nu există.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Vaccinați doar animalele sănătoase.

Virusul vaccinal se poate răspândi la păsările nevaccinate. Infectarea păsărilor nevaccinate cu tulpina de virus vaccinal nu induce semnele bolii. Mai mult de 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 protecție respiratorie și oculară în conformitate cu standardele Europene.

Pentru mai multe informații contactați producătorul.

A se spăla și dezinfecta mâinile 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 perioada 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 ocular (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 între două vaccinări se recomandă 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 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 utiliza apă rece curată. Se vor utiliza materiale curate, fără urme de dezinfectant și/sau antiseptic, pentru prepararea și administrarea vaccinului.

Soluția de vaccin se utilizează numai după ce comprimatele se dizolvă în întregime. Soluția vaccinală reconstituită este o soluție albastră clară și un strat subțire de spumă se poate forma la suprafață.

- Vaccinarea individuală: pe cale oculară

Pentru 1000 de păsări, se dizolvă un comprimat corespunzător a 1000 de doze în 50 ml de apă de băut, neclorinată, fiartă și răcită. După dizolvarea completă a comprimatului se transferă soluția de vaccin în echipamentul de administrare oculară calibrat. 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 dizolvă un comprimat corespunzător a 1000 de doze într-un volum de apă de băut neclorinată destinat a fi băut în 1 - 2 ore.

Când se utilizează 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 dizolvă un comprimat corespunzător a 1000 de doze într-un volum de apă de băut neclorinată, potrivit în funcție de tipul de spray utilizat (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.

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

Nu au fost observate efecte secundare după administrarea a de 10 ori doza recomandată de vaccin.

4.11 Timp de așteptare

Zero zile.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Vaccinul conține virusul viu al bolii Newcastle, tulpina VG/GA -AVINEW. Tulpina 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.

Codul veterinar ATC: QI01AD06

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Acid citric (anhidru)

Carbonat de sodiu hidrogenat

Stearat de magneziu

Colorant E133 albastru brilliant FCF

Cazeină hidrolizată

Manitol

Polividona

Sucroză

Fosfat dipotasic

Fofat dihidrogen potasic

Glutamat de potasiu

Albumină de origine bovină

Apă

6.2 Incompatibilități majore

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului așa cum este ambalat pentru vânzare este de 24 luni.
Perioada de valabilitate după reconstituire: 2 ore.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la 2°C- 8 °C.
A nu se păstra comprimatele neutilizate care au fost scoase din blister.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Blister din aluminiu/PVC – sigilat cu poliamidă-aluminiu.

Cutie de carton cu 1 blister cu 10 tablete de 1000 doze
Cutie de carton cu 1 blister cu 10 tablete de 2000 doze
Cutie de carton cu 10 blistere cu 10 tablete de 1000 doze
Cutie de carton cu 10 blistere cu 10 tablete de 2000 doze

Nu toate formele de prezentare 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

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI


30/01/2017

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Septembrie 2021

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

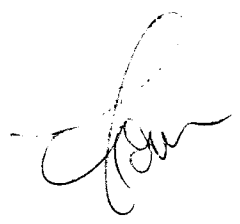
Se eliberează numai pe bază de prescripție medicală veterinară.



ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT

A handwritten signature in black ink, located in the bottom right corner of the page. The signature is cursive and appears to be a name, possibly starting with 'J' or 'I'.

A. ETICHETARE

A handwritten signature in black ink, located in the bottom right corner of the page. The signature is stylized and appears to be a name, possibly starting with 'A' and ending with 'n'.

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton cu 1 blister cu 10 comprimate a 1000 doze
Cutie de carton cu 10 blistere cu 10 comprimate a 1000 doze
Cutie de carton cu 1 blister cu 10 comprimate a 2000 doze
Cutie de carton cu 10 blistere cu 10 comprimate a 2000 doze

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AVINEW NEO, comprimat efervescent pentru suspensie, pentru pui de găină

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Pe doză:

Substanța activă:

Virusul viu al bolii Newcastle, tulpina VG/GA -AVINEW, min. 5,5 log 10 DIE₅₀ și max 7,0 log 10 DIE₅₀

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat efervescent pentru suspensie.
Comprimat rotund pestriț de culoare albastră

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 comprimate a 1000 doze
~~100 comprimate a 1000 doze~~
~~10 comprimate a 2000 doze~~
~~100 comprimate a 2000 doze~~

5. SPECII ȚINTĂ

Pui de găină (broiler, viitoare ouătoare și reproducătoare)

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Imunizarea activă a puilor împotriva bolii Newcastle.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Oculară, oculo-nazală și orală.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare: Zero zile

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

10. DATA EXPIRĂRII

EXP *

După reconstituire: a se utiliza în 2 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperatura de +2°C și +8°C.

A nu se păstra comprimatele neutilizate care au fost scoase din blister.

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 UTILIZARE, 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

Fabricat utilizând tehnologia sub licența deținută de Phibro Animal Health Corporation SUA și companiile asociate.

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII

Blistere de aluminiu cu 10 comprimate a 1000 doze.

Blistere de aluminiu cu 10 comprimate a 2000 doze.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AVINEW NEO

Comprimat efervescent pentru suspensie pentru pui de găină

1000 doze

2000 doze

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE



3. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

4. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

5. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

A handwritten signature in black ink, located in the bottom right corner of the page.

B.PROSPECT

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

PROSPECT

AVINEW NEO, comprimat efervescent 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 NEO, comprimat efervescent 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, min. 5,5 log 10 DIE₅₀ și max. 7.0 log 10 DIE₅₀

DEI₅₀: doză infecțioasă embrionară 50 %

Comprimat rotund pestriț de culoarea albastră.

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

La puii broiler începând cu prima zi de viață:

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

Instalarea imunității: 14 zile după prima vaccinare.

Durata imunității indusă de schema de vaccinare: 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 Newcastle înainte de vaccinarea cu un vaccin inactivat (tulpina Ulster 2C) înaintea începerii perioadei de ouat.

Pentru durata de imunitate a schemei complete, vezi prospectul vaccinului inactivat.

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 ocular (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 între două vaccinări se recomandă 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 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 utiliza apă rece curată. Soluția de vaccin se utilizează numai după ce comprimatele se dizolvă în întregime. Soluția vaccinală reconstituită este o soluție albastră clară și un strat subțire de spumă se poate forma la suprafață.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

- Vaccinarea individuală: pe cale oculară

Pentru 1000 de păsări, se dizolvă un comprimat corespunzător a 1000 de doze în 50 ml de apă de băut, neclorinată, fiartă și răcită. După dizolvarea completă a comprimatului se transferă soluția de vaccin în echipamentul de administrare oculară calibrat. 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 dizolvă un comprimat corespunzător a 1000 de doze într-un volum de apă de băut neclorinată destinat a fi băut în 1 - 2 ore.

Când se utilizează 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 dizolvă un comprimat corespunzător a 1000 de doze într-un volum de apă de băut neclorinată, potrivit în funcție de tipul de spray utilizat (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.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la 2°C- 8 °C.

A nu se păstra comprimatele neutilizate care au fost scoase din blister.

După reconstituire se va utiliza în următoarele 2 ore.

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

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru specia țintă

Virusul vaccinal se poate răspândi la păsările nevaccinate. Infectarea păsărilor nevaccinate cu tulpina de virus vaccinal nu induce semnele bolii. Mai mult de 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.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

A se vaccina numai animalele sănătoase

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 protecție respiratorie și oculară în conformitate cu standardele Europene. Pentru mai multe informații contactați producătorul.

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

Nu se recomandă vaccinarea la păsări în perioada de ouat.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea vaccinului cand 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.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)

Nu au fost observate efecte secundare după administrarea a de 10 ori doza recomandată de vaccin.

Incompatibilități

Prezența dezinfectantului și/sau antisepticului în apă sau pe materialele utilizate în prepararea soluției vaccinale nu este compatibilă cu o vaccinare eficace.

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

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

Septembrie 2021

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaj:

Cutie de carton cu 1 blister cu 10 tablete de 1000 doze

Cutie de carton cu 1 blister cu 10 tablete de 2000 doze

Cutie de carton cu 10 blistere cu 10 tablete de 1000 doze

Cutie de carton cu 10 blistere cu 10 tablete de 2000 doze

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Fabricat utilizând tehnologia sub licența deținută de Phibro Animal Health Corporation SUA și companiile asociate.

PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Vaccinul conține virusul viu al bolii Newcastle, tulpina VG/GA -AVINEW. Tulpina 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.

Pentru informații detaliate despre acest produs, contactați reprezentantul local:

VETECO INTERSERVICES S.R.L..

Numai pentru uz veterinar

