

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AVIPESTIVAC CI-90, vaccin viu, liofilizat, contra bolii de Newcastle.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză conține:

Substanța activă:

Virusul Bolii Newcastle, tulpina La Sota - CI 90 cu titrul minim 10^6 DIE₅₀
maxim 10^7 DIE₅₀

Excipienți:

- | | |
|-----------|--------------------|
| - peptonă | - 0,004 - 0,018 mg |
| - lactoză | - 0,20 - 0,92 mg |

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Peletă compactă de culoare alb gălbuie.

După reconstituire vaccinul se prezintă ca un lichid de culoare alb-gălbuie cu o ușoară turbiditate.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1. Speciile țintă

Găini (pui de găină și găini adulte).

4.2. Indicații pentru utilizare cu specificarea speciilor țintă

Vaccinul AVIPESTIVAC CI 90 se utilizează pentru profilaxia specifică a bolii de Newcastle la specia receptivă, în special pentru prima vaccinare (la vârsta de 10-11 zile) și a doua vaccinare (la vârsta de 21-22 zile) datorită imunității bune și faptului că reacțiile postvaccinale sunt foarte blânde, dar poate fi utilizat cu rezultate foarte bune pentru toate vaccinările, inclusiv pentru cele de întreținere a imunității.

Imunitatea se instalează în 10 zile după vaccinare.

Durata imunității: 4 luni.

4.3. Contraindicații

Nu sunt.

4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu sunt.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Se vaccinează numai păsările sănătoase și cu o bună stare de întreținere.

Timul optim de vaccinare depinde de situația epizootologică a efectivelor și a zonei unde sunt crescute păsările, fiind evaluat sub directa coordonare a medicului veterinar care asigură supravegherea sanitară veterinară.

Pentru administrarea individuală se vor utiliza seringi și/sau ace de unică folosință.

Pentru administrarea în masă (aerosoli, apa de băut) ca diluant se va utiliza apa potabilă fără dezinfectanți.

Se prepară numai cantitatea de vaccin care se va administra și se va utiliza conținutul integral al flaconului imediat după rehidratare



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

Contactul cu mucoasele este periculos, poate produce o conjunctivită ușoară la om.

În caz de injectare accidentală cu acest produs se solicită sfatul medicului căruia i se arată prospectul sau eticheta produsului.

4.6. Reacții adverse

În general, vaccinul AVIPESTIVAC CI-90 nu produce reacții postvaccinale.

Foarte frecvent, în anumite cazuri, după vaccinarea pe cale aerogenă a efectivelor purtătoare de germeni condiționat patogeni pot apărea reacții postvaccinale tranzitorii, discrete (20-30%), ușoară anorexie, dispnee, strănut, care se remit în 2-3 zile. Foarte frecvent, puii vaccinați prin instilații oculare pot prezenta conjunctivite discrete, în procent redus (10-20%), care se remit.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

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

4.7. Utilizarea în perioada ouatului

Vaccinul nu influențează performanțele reproductive; nu există restricții de utilizare în perioada ouatului.

4.8. Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi luată de la caz la caz.

În funcție de situația epidemiologică a efectivelor de păsări, vaccinul AVIPESTIVAC CI-90 se poate administra concomitent cu alte produse biologice (ex. vaccin contra bronșitei aviare Birovac H₁₂₀).

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru efectivele de păsări crescute în ferme se recomandă vaccinarea la vârsta de 10-11 zile, cu rapel la 22-23 zile. Vaccinările ulterioare pentru întreținerea imunității sunt efectuate după monitorizarea prin examene serologice a stării de imunitate.

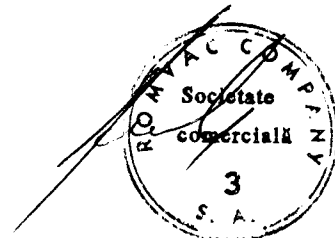
Vaccinul AVIPESTIVAC CI-90 se poate administra individual: pe cale oculo-nazală, intramusculară - și în masă pe cale aerogenă (spray sau aerosoli) sau în apa de băut.

Dozele vaccinale sunt:

- *pe cale oculo-nazală* fiecare doză de vaccin se reconstituie în 0,1 ml diluant; la administrarea oculo-nazală, în vederea asigurării dozei se va verifica obținerea a 20 picături/ml din vaccinul reconstituit.

Se aplică în fiecare ochi/nară câte o picătură din vaccinul reconstituit (asigurând ca mărimea picăturii să conțină o doză completă de vaccin).

- *pe cale intramusculară* fiecare doză de vaccin se reconstituie în 0,2 ml diluant;
- *pe cale aerogenă (aerosoli)* fiecare doză de vaccin se reconstituie în 0,5-2 ml, utilizând ca diluant apa potabilă, curată, fără dezinfectanți, în funcție de aparatul utilizat. La primele două vaccinări vor fi utilizate aparate pentru aerosolizare care realizează particule de 40-60 microni iar la următoarele vaccinări aparate care realizează particule de 10-20 microni (aerosolii fiind împrăștiți peste păsări).
- pentru administrarea *în apa de băut* fiecare doză de vaccin se reconstituie în 10-40 ml apă în funcție de vârsta păsărilor; 10 ml/pui în vârstă de până la 30 zile, 20 ml/pui în vârstă de peste 30 zile etc.



În cazul administrării în apa de băut este foarte important să se asigure o dietă hidrică de 2-4 ore în funcție de anotimp și apoi să se asigure frontul de adăpare. Vaccinul reconstituit în diluant se adaugă în apa de băut proaspătă, curată, adăpătorile fiind curățate și clătite în prealabil cu apă curată. Pentru protecția virusului vaccinal, se recomandă adăugarea de lapte praf 2-3%.

Nu se administrează apă de băut din nou, până când nu se consumă toată apa care conține vaccin. După diluare vaccinul va fi administrat imediat (în maxim 3 ore).

4.10. Supradozarea (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu s-au semnalat cazuri de reacții adverse generale sau locale consecutiv administrării unei supradoze de 10 ori mai mare în afara celor menționate la punctul 4.6.

4.11. Timp de așteptare

0 zile

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

AVIPESTIVAC CI-90 este un produs medicinal veterinar imunologic - vaccin viu, liofilizat, utilizat în profilaxia specifică a bolii de Newcastle la specia receptivă;

Codul ATC vet: QI 01 AD 06.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Lactoză (Lactalbumină hidrolizat)

Peptonă

Glutamat de sodiu

Gelatină. Sorbitol

Fosfat disodic

Fosfat monopotasie

Apă purificată.

6.2. Incompatibilități majore

Vaccinul nu se amestecă în același recipient cu alte produse medicinale în timpul administrării (cu excepția diluantului).

6.3. Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a vaccinului așa cum este ambalat pentru vânzare 12 luni de la liofilizare.

Perioada de valabilitate după reconstituire este de 3 ore.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare, la temperaturi cuprinse între +2/+8°C.

A nu se congela.

A se proteja de lumină.

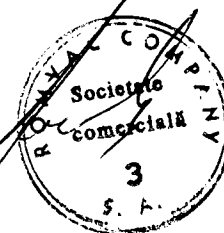
6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Cutie de carton x 125 flacoane din sticlă de tip I x 25, 50, 100, 200, 250 doze/flacon.

Cutie de carton x 50 flacoane din sticlă de tip I x 500, 1000, 1500, 2000, 2500 doze/flacon.

Flacoanele se livrează cu diluantul corespunzător numărului de doze. Flacoanele sunt închise cu dopuri de cauciuc și sigilate cu capse de aluminiu.

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.

Produsul Avipestivac C1 90 nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă, datorită pericolului pentru pești și alte organisme acvatice.

7. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

ROMVAC COMPANY S.A.

Șos. Centurii nr. 7, 077190 Voluntari, Jud. Ilfov

Telefon: 021.350 31 06; 021.350 31 07;

021.350 31 09; 021.352 00 70;

Fax: 021.350 31 10; 021.352 75 84

Fax Livrări: 021.350 31 11

E-mail: romvac@romvac.ro

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

170149

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizari: 07.06.1995

Data ultimei reinnoiri: 06-07-2017

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

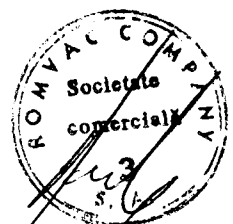
August 2019

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE.

Ordinul nr.35/2016 (privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, precum și a Normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor) interzice vaccinarea păsărilor prin administrarea vaccinului în apa de băut pe teritoriul României.



A. ETICHETARE



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutii de carton x 125 fl x 25, 50, 100, 200, 250 doze

Cutii de carton x 50 fl x 500, 1000, 1500, 2000, 2500 doze

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AVIPESTIVAC CI-90 - vaccin viu, liofilizat, contra bolii de Newcastle

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Virusul Bolii Newcastle, tulpina La Sota-CI-90 cu titrul minim 10^6 DIE₅₀/doză vaccinală
maxim 10^7 DIE₅₀/doză vaccinală

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Peletă liofilizată, compactă de culoare alb-gălbuie.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutii de carton x 125 fl x 25, 50, 100, 200, 250 doze

Cutii de carton x 50 fl x 500, 1000, 1500, 2000, 2500 doze.

5. SPECII ȚINTĂ

Găini (pui de găină și găini adulte)

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Se utilizează pentru profilaxia specifică a bolii de Newcastle.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Individual:

- oculo-nazal
- intramuscular

în masă:

- prin apa de băut
- prin aerosoli

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Zero zile.

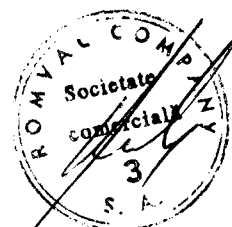
9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

<EXP {lună/an}>

După reconstituire vaccinul se va utiliza în maximum 3 ore.



11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

La +2/+8°C, ferit de lumină. A nu se congela.

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

Materialele neutilizate se vor elimina conform cerintelor locale.
Eliminarea: cititi prospectul produsului.

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

„Numai pentru uz veterinar.” Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

ROMVAC COMPANY S.A.

Șos. Centurii nr. 7, 077190 Voluntari, Jud. Ilfov

E-mail: romvac@romvac.ro;

Telefon: 021.350 31 06; 021.350 31 07; 021.350 31 09; 021.352 00 70;

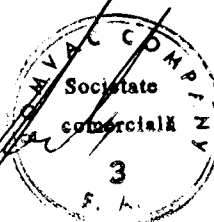
Fax: 021.350 31 10; 021.352 75 84; Fax Livrări: 021.350 31 11

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

170149

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie>



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE
AMBALAJ PRIMAR**

Flacon x 25, 50, 100, 200, 250, 500, 1000, 1500, 2000 și 2500 doze

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AVIPESTIVAC CI-90, vaccin viu, liofilizat, contra bolii de Newcastle

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

Virusul Bolii Newcastle, tulpina La Sota-CI-90 cu titrul; minim 10^6 DIE₅₀
maxim 10^7 DIE₅₀

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

Flacon x 25, 50, 100, 200, 250, 500, 1000, 1500, 2000 și 2500 doze

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

individual

- oculo-nazal
- intramuscular

în masă

- prin apa de băut
- prin aerosoli

5. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Zero zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

< Serie> < Lot> {număr}

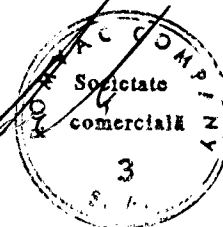
7. DATA EXPIRĂRII

<EXP {lună/an}>

După reconstituire se va utiliza în timp de 3 ore.

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



PROSPECT pentru**AVIPESTIVAC CI-90** - vaccin viu, liofilizat, contra bolii de Newcastle**1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE****ROMVAC COMPANY S.A.**

Șos. Centurii nr. 7, 077190 Voluntari, Jud. Ilfov

Telefon: 021.350 31 06; 021.350 31 07;

021.350 31 09; 021.352 00 70;

Fax: 021.350 31 10; 021.352 75 84 ;

Fax Livrări: 021.350 31 11

E-mail: romvac@romvac.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**AVIPESTIVAC CI-90**, vaccin viu, liofilizat, contra bolii de Newcastle.**3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)**

Fiecare doză conține:

Substanța activă:Virusul Bolii Newcastle, tulpina La Sota - CI 90 cu titrul minim 10^6 DIE₅₀
maxim 10^7 DIE₅₀**Excipienți:**

- peptonă - 0,004 - 0,018 mg
 - lactoză - 0,20 - 0,92 mg
- Peleta compacta de culoare alb gălbuie

4. INDICAȚII

Vaccinul AVIPESTIVAC CI 90 se utilizează pentru profilaxia specifică a bolii de Newcastle la specia receptivă, în special pentru prima vaccinare (la vârsta de 10-11 zile) și a doua vaccinare (la vârsta de 21-22 zile) datorită imunității bune și faptului că reacțiile postvaccinale sunt foarte blânde, dar poate fi utilizat cu rezultate foarte bune pentru toate vaccinările, inclusiv pentru cele de întreținere a imunității.

Imunitatea se instalează în 10 zile după vaccinare.

Durata imunității : 4 luni.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu sunt.



6. REACȚII ADVERSE

Foarte frecvent, în general, vaccinul AVIPESTIVAC CI-90 nu produce reacții postvaccinale.

În anumite cazuri, după vaccinarea pe cale aerogenă a efectivelor purtătoare de germeni condiționat patogeni pot apărea reacții postvaccinale tranzitorii, discrete (20-30%), ușoară anorexie, dispnee, strănut care se remit în 2-3 zile. Foarte frecvent, puii vaccinați prin instilații oculare pot prezenta conjunctivite discrete, în procent redus (10-20%), care se remit.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

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

Dacă observați orice alte reacții adverse decât cele semnalate în acest prospect, vă rugăm contactați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Găini (pui de găină și găini adulte).

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

Vaccinul AVIPESTIVAC CI-90 se poate administra individual: pe cale oculo-nazală, intramusculară - și în masă pe cale aerogenă (spray sau aerosoli) sau în apa de băut.

Dozele vaccinale sunt:

- *pe cale oculo-/nazală* fiecare doză de vaccin se reconstituie în 0,1 ml diluant; la administrarea oculo-nazală, în vederea asigurării dozei se va verifica obținerea a 20 picături/ml din vaccinul reconstituit.

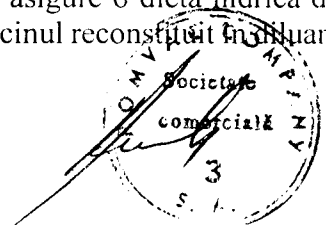
Se aplică în fiecare ochi/nară câte o picătură din vaccinul reconstituit (asigurând ca mărimea picăturii să conțină o doză completă de vaccin).

- *pe cale intramusculară* fiecare doză de vaccin se reconstituie în 0,2 ml diluant;
- *pe cale aerogenă (aerosoli)* fiecare doză de vaccin se reconstituie în 0,5-2 ml, utilizând ca diluant apa potabilă, curată, fără dezinfectanți, în funcție de aparatul utilizat. La primele două vaccinări vor fi utilizate aparate pentru aerosolizare care realizează particule de 40-60 microni iar la următoarele vaccinări aparate care realizează particule de 10-20 microni (aerosolii fiind împrăștiați peste păsări).
- pentru administrarea *în apa de băut* fiecare doză de vaccin se reconstituie în 10-40 ml apă în funcție de vârsta păsărilor; 10 ml/puii în vârstă de până la 30 zile, 20 ml/puii în vârstă de peste 30 zile etc.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru efectivele de păsări crescute în ferme, se recomandă vaccinarea la vârsta de 10-11 zile cu rapel la 22-23 zile. Vaccinările ulterioare pentru întreținerea imunității sunt efectuate după monitorizarea prin examene serologice a stării de imunitate.

În cazul administrării în apa de băut este foarte important să se asigure o dietă hidrică de 2-4 ore în funcție de anotimp și apoi să se asigure frontul de adăpare. Vaccinul reconstituit în diluant



se adaugă în apa de băut proaspătă, curată, adăpătorile fiind curățate și clătite în prealabil cu apă curată. Pentru protecția virusului vaccinal, se recomandă adăugarea de lapte praf 2-3%.

Nu se administrează apă de băut din nou, până când nu se consumă toată apa care conține vaccin. După diluare vaccinul va fi administrat imediat (în maxim 3 ore).

În funcție de situația epizootologică a efectivelor de păsări vaccinul AVIPESTIVAC CI-90 se poate administra concomitent cu alte produse biologice (ex. vaccin contra bronșitei aviare Birovac -H₁₂₀).

10. TIMP DE AȘTEPTARE

0 zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (+2/+8°C).

A nu se congela.

A se proteja de lumină.

Perioada de valabilitate după reconstituire este de 3 ore.

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe eticheta flaconului.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru specia țintă

Nu sunt.

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Se vaccinează numai păsările sănătoase și cu o bună stare de întreținere.

Timpul optim de vaccinare depinde de situația epizootologică a efectivelor și a zonei unde sunt crescute păsările, fiind evaluat sub directa coordonare a medicului veterinar care asigură supravegherea sanitară veterinară.

Pentru administrarea individuală se vor utiliza seringi și/sau ace de unică folosință.

Pentru administrarea în masă (aerosoli, apa de băut) ca diluant se va utiliza apa potabilă fără dezinfectanți.

Se prepară numai cantitatea de vaccin care se va administra și se va utiliza conținutul integral al flaconului imediat după rehidratare.

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

Contactul cu mucoasele este periculos, poate produce o conjunctivită ușoară la om.

În caz de injecție accidentală cu acest produs se solicită sfatul medicului căruia i se arată prospectul sau eticheta produsului.

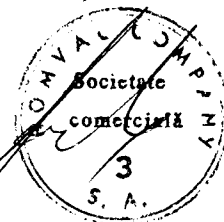
Utilizarea în perioada ouatului

Vaccinul nu influențează performanțele reproductive; nu există restricții de utilizare în perioada ouatului.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiuni

Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi luată de la caz la caz.

În funcție de situația epidemiologică a efectivelor de păsări, vaccinul AVIPESTIVAC CI-90 se poate administra concomitent cu alte produse biologice (ex. vaccin contra bronșitei aviare Birovac H₁₂₀).



Supradozarea

Nu s-au semnalat cazuri de reacții adverse generale sau locale consecutiv administrării unei supradoze de 10 ori mai mare în afara celor menționate la punctul 6.

Incompatibilități

Vaccinul nu se amestecă în același recipient cu alte produse medicinale în timpul administrării (cu excepția diluantului).

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 OARĂ PROSPECTUL

August 2019

15. ALTE INFORMAȚII

Cutie x 125 flacoane de sticla de tip I x 25, 50, 100, 200, 250 doze/flacon.

Cutie x 50 flacoane de sticla de tip I x x 500, 1000, 1500, 2000, 2500 doze/flacon.

Flacoanele se livrează cu diluantul corespunzător numărului de doze. Flacoanele sunt închise cu dopuri de cauciuc și sigilate cu capse de aluminiu.

Nu toate dimensiunile de ambalaj fi comercializate.

Ordinul nr. 35/2016 (privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, precum și a Normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor) interzice vaccinarea păsărilor prin administrarea vaccinului în apa de băut pe teritoriul României.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului Autorizației de Comercializare.

