

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AviPro ILT

2. COMPOZIȚIE CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanța activă:

1 doză conține minim $10^{2,8}$ EID*₅₀ și maxim $10^{3,5}$ EID*₅₀ virus ILT viu.

Sistemul gazdă: ouă embrionate de găină SPF

*EID₅₀ = doza infecțioasă embrionară 50 %: titrul de virus necesar pentru a cauza o infecție la 50 % din embrionii vaccinați cu virus

O listă completă a celorlalte ingrediente se află în secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat pentru prepararea unei suspensii

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specia țintă

Găini

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru imunizarea activă a găinilor împotriva laringotraheitei infecțioase, în vederea prevenirii mortalităților, semnelor clinice și leziunilor specifice bolii.

Instalarea imunității: 3 săptămâni după prima vaccinare.

Durata imunității: până la 51 săptămâni după aplicarea întregii scheme de vaccinare.

4.3 Contraindicații

Pasarile bolnave din punct de vedere clinic sau cele slăbite nu trebuie vaccinate.

4.4 Atenționări speciale

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

- Suspensia vaccinală trebuie protejată de expunerea directă la soare și de temperaturi de peste 25 °C!
- Asigurați-vă că apa potabilă și recipientele pentru apă nu conțin detergenți sau dezinfectanți.
- Consumați într-o singură etapă conținutul complet al recipientelor deschise.
- Trebuie preparată doar acea cantitate de vaccin care poate fi administrată într-un interval de 2 ore.

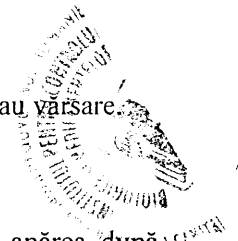
Precauții speciale pentru utilizarea la animale

O săptămână înainte și după vaccinare cu AviPro ILT nu trebuie administrate alte vaccinuri vii împotriva bolilor aparatului respirator (precum IB sau TRT).

Pasarile vaccinate trebuie separate timp cel puțin 4 săptămâni de pasarile nevaccinate.

Precauții speciale pentru utilizator

Vaccin pe bază de virus viu, evitați contactul cu ochii și orice contaminare prin stropire sau vărsare.



4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

În combinație cu praful răscolit la prinderea pasarilor în vederea vaccinării, poate apărea după vaccinare o ușoară conjunctivită reversibilă.

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

Administrarea vaccinului în perioada de ouat nu este recomandată!

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

O săptămână înainte și după vaccinare cu ILT nu trebuie administrate alte vaccinuri vii împotriva afecțiunilor aparatului respirator (precum IB sau TRT).

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Administrarea prin picături oculare: Pentru fiecare aplicare trebuie administrată o doză de vaccin per pasare. Vaccinarea inițială trebuie făcută la vârsta de 4-6 săptămâni. Vaccinarea de rapel este necesară și deci încă o doză per pasare trebuie administrată la vârsta de 12-14 săptămâni.

Administrarea prin apă de baut: Pentru fiecare aplicare, trebuie administrate două doze de vaccin per pasare. Prima vaccinare trebuie făcută la vârsta de 4-6 săptămâni prin administrarea a două doze per pasare. Vaccinarea de rapel este necesară și deci alte două doze trebuie administrate per pasare la vârsta de 12-14 săptămâni.

Modul de administrare:

a) Administrarea prin picături oculare

1000 doze se dizolvă în cantitatea corespunzătoare (34 ml) de solvent steril.

Utilizați doar o cantitate de vaccin care să poată fi administrată în decurs de 2 ore.

Îndepărtați capsă și dopul recipientului cu vaccin.

Flaconul cu solvent și recipientul cu vaccin se îmbină cu ajutorul elementului de legătură și se amestecă bine.

Îndepărtați flaconul cu vaccin și adaptorul și montați picuratorul. Soluția vaccinală poate fi folosită.

Fiecărei pasari i se administrează 1 picătură de soluție de vaccin.

b.) Administrarea prin apă de baut

Trebuie determinate numărul necesar de doze de vaccin și cantitatea de apă (vezi mai jos).

Întregul conținut al flacoanelor cu vaccin se utilizează doar pentru un singur grajd sau un singur sistem de adăpare, deoarece împărțirea poate duce la erori de dozare.

Toate aparatele utilizate pentru vaccinare (țevi, furtunuri, adăpători etc.) trebuie curățate temeinic și nu trebuie să prezinte urme de detergenți și dezinfectanți.

Utilizați exclusiv apă rece, curată și proaspătă, de preferință fără clor și ioni metalici. Laptele praf degresat (2 - 4 g/litru) sau laptele degresat (20 - 40 ml/litru apă) poate îmbunătăți calitatea apei potabile și poate prelungi activitatea vaccinului; acesta trebuie însă amestecat în apa potabilă cu 10 minute înaintea administrării vaccinului.

Flaconul cu vaccin se deschide sub apă și se dizolvă întregul conținut. Clătiți bine flaconul și dopul cauciucat pentru a vă asigura că au fost golite complet.

Înainte de efectuarea vaccinării, adăpătorii trebuie golite complet de apă circulantă în mod normal.

Toate conductele trebuie să fie golite de apă normală, astfel încât adăpătorii să conțină exclusiv soluție de vaccinare. Conductele pline cu apă trebuie golite înaintea administrării soluției de vaccinare.



Vaccinul trebuie consumat într-un interval de 2 ore. Deoarece comportamentul de adăpare al găinilor poate varia, este necesară după caz privarea de apă potabilă înaintea vaccinării pentru ca toate pasarile să bea în timpul fazei de vaccinare.

Cantitatea de apă trebuie dozată astfel încât să poată fi consumată de pasari într-un interval de 2 ore. Soluția diluată de vaccin se amestecă în apa rece și proaspătă după următoarea regulă de bază: pentru 1000 de găini se dizolvă 2000 de doze de vaccin într-un litru de apă pentru fiecare zi de viață. Prin urmare, pentru 1000 găini în vârstă de 10 zile rezultă 10 litri.

În condiții climatice toride și la rasele de carne, cantitatea trebuie majorată după caz la maximum 40 litri pentru 1000 găini. Dacă în anumite situații nu se cunoaște exact volumul consumului de apă, se va măsura consumul de apă din ziua anterioară vaccinării.

Vaccinul gata preparat trebuie administrat imediat după dizolvare.
În timpul vaccinării prin apă potabilă, pasarile nu trebuie să aibă acces la apă potabilă normală.

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

Supradozarea nu prezintă risc.

4.11 Timp de așteptare

Zero zile.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: vaccinuri cu viruși vii pentru păsări, codul veterinar ATC: QI01AD08

Componenta activă a vaccinului este o tulpină de virus ILT atenuată. Aceasta a fost obținută prin adaptarea la embrioni de găină. O administrare a vaccinului sub formă de picături în ochi sau pe cale orală induce o reacție imună în termen de 3 săptămâni.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

fosfat disodic hidrogenat, fosfat dihidrogenat de potasiu, monohidrat de lactoză, lapte praf degresat

6.2 Incompatibilități

Nu amestecați cu un alt vaccin sau produs imunologic.

O săptămână înainte și o săptămână după administrarea vaccinului AviPro ILT nu trebuie administrate alte vaccinuri.

6.3 Perioada de valabilitate

Valabilitatea produsului medicinal ambalat pentru vânzare: 12 luni.

Valabilitatea după diluarea conform instrucțiunilor: 2 ore

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în frigider (2 °C – 8 °C). A se proteja de lumină și îngheț!

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Este posibil să nu se comercializeze toate dimensiunile de ambalaj.

Structura ambalajului primar:

Flacon de sticlă tip I (Ph. Eur.) cu margine rulată și dop de cauciuc – clorură de butil. Flacoanele sunt sigilate cu capse din aluminiu.

Vaccinul este disponibil în următoarele tipuri de ambalaj:

flacon cu 1000 doze de vaccin*

flacon cu 2500 doze de vaccin

flacon cu 5000 doze de vaccin

*Pentru această formă de comercializare se pot livra la cerere solventul, elementul intermediar și pipetele.

Ambalaje vrac:

cutie cu 10 x 1000 doze de vaccin*

cutie cu 10 x 2500 doze de vaccin

cutie cu 10 x 5000 doze de vaccin

*Pentru această formă de comercializare se pot livra, la cerere, solventul, elementele intermediare și pipetele.

Solventul steril este disponibil pentru administrarea ca picături pentru ochi în unități a câte 34 ml (corespunzând la 1000 doze) în flacoane din plastic. Flacoanele sunt închise cu dop din cauciuc și sigilate cu capace din aluminiu.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestora

Deșeurile se distrug prin fierbere, incinerare sau imersiune într-un dezinfectant avizat de autoritatea competentă.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

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

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu se aplică.

OBLIGATIVITATEA PRESCRIȚIEI/COMERCIALIZĂRII ÎN FARMACII:

Necesită prescripție și se găsește exclusiv în farmacii, este interzisă vânzarea repetată

Reprezentant:

S.C. DEVCO AGRO-CHEMIE S.R.L., Str. Maria Rosetti nr. 7-9, 020481 Bucuresti 2, Romania

ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJELE COMERCIALIZATE ÎN ROMANIA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AviPro ILT

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 doză conține minim $10^{2,8}$ EID₅₀ și maxim $10^{3,5}$ EID₅₀ virus ILT viu
Sistemul gazdă: ouă embrionate de găina SPF

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat pentru prepararea unei suspensii

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

flacon cu 1000 doze de vaccin*
flacon cu 2500 doze de vaccin
flacon cu 5000 doze de vaccin

Ambalaje vrac:

cutie cu 10 x 1000 doze de vaccin*
cutie cu 10 x 2500 doze de vaccin
cutie cu 10 x 5000 doze de vaccin

*Pentru această formă de comercializare se pot livra la cerere solventul, elementele de legătură și pipetele

5. SPECII ȚINTĂ

Găini

6. INDICAȚIE

Pentru imunizarea activă a găinilor împotriva laringotraheitei infecțioase, în vederea prevenirii mortalităților, semnelor clinice și leziunilor specifice bolii.

7. MODUL DE ADMINISTRARE

Pentru administrare oculară și pentru administrarea prin apă potabilă, după dizolvare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare: Zero zile.

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

A se utiliza până la:

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra în frigider (2 °C – 8 °C). A se proteja de lumină și îngheț.

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

Recomandare de eliminare: Vezi prospect!

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

Numai pentru uz veterinar – Se eliberează doar pe bază de rețetă medicală

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

A nu se lasa la indemana copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI

Producător și deținător autorizație:
Lohmann Animal Health GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven, Germania

Reprezentant:
S.C. DEVCO AGRO-CHEMIE S.R.L., Str. Maria Rosetti nr. 7-9, 020481 Bucharest 2, Romania

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. SERIA LOTULUI PRODUCĂTORULUI

Serie lot



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AviPro ILT

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚE ACTIVE

1 doză conține minimum $10^{2,8}$ EID₅₀ și maxim $10^{3,5}$ EID₅₀ virus ILT viu

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

flacon cu 1000 doze
flacon cu 2500 doze
flacon cu 5000 doze

4. CALEA DE ADMINISTRARE

Pentru administrare oculară și pentru administrarea prin apă potabilă, după dizolvare.

5. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare: zero zile

6. NUMAR LOT

Pentru imunizarea activă a găinilor împotriva laringotraheitei infecțioase, în vederea prevenirii mortalităților, semnelor clinice și leziunilor specifice bolii.

7. DATA EXPIRĂRII

A se utiliza până la:

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

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

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR: flacon de plastic de 34 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Solvent pentru vaccinuri AviPro ND LASOTA, AviPro ND-IB LASOTA și AviPro ILT pentru păsări, uz ocular

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Povidona (Povidonum, Kollidon 17), clorura de sodiu, dihidrat de dihidrogen fosfat de sodiu, dihidrat de hidrogen fosfat de disodiu și albastru alimentară 5 (E131)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Solvent

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

34 ml

5. SPECIA ȚINTĂ

Găina

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru prepararea unei suspensii

7. MODUL DE ADMINISTRARE

Administrare oculară

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare: Zero zile

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

A se utiliza până la:

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se depozita la temperaturi de peste 25 °C.



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

Recomandare de eliminare: Vezi prospect!

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

Numai pentru uz veterinar – Se eliberează doar pe bază de rețetă medicală

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

A nu se lasa la indemana copiilor

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI

Producător și deținător autorizație:

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

Reprezentant:

S.C. DEVCO AGRO-CHEMIE S.R.L., Str. Maria Rosetti nr. 7-9, 020481 Bucuresti 2, Romania

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie lot

PROSPECT

AviPro ILT
Liofilizat pentru prepararea unei suspensii

**1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI ȘI, DACĂ ACESTEA DIFERĂ, ALE PRODUCĂTORULUI**

Producător și deținător autorizație:
Lohmann Animal Health GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven, Germania

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AviPro ILT

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 doză conține: min. $10^{2.8}$ EID₅₀* și maxim $10^{3.5}$ EID₅₀* virus ILT viu.

Sistemul gazdă: ouă embrionate de găină SPF.

*EID₅₀ = doza infecțioasă embrionară 50 %: titrul de virus necesar pentru a cauza o infecție la 50 % din embrionii vaccinați cu virus

Alte ingrediente:

fosfat disodic hidrogenat, fosfat dihidrogenat de potasiu, monohidrat de lactoză, lapte praf degresat

4. INDICAȚIE

Pentru imunizarea activă a găinilor sănătoase împotriva laringotraheitei infecțioase, în vederea prevenirii mortalităților, semnelor clinice și leziunilor specifice bolii.

5. CONTRAINDICAȚII

Pasarile bolnave din punct de vedere clinic sau cele slăbite nu trebuie vaccinate.

6. REACȚII ADVERSE

În combinație cu praful răscolit la prinderea pasarilor în vederea vaccinării poate apărea după vaccinare o ușoară conjunctivită care se vindecă de la sine.

În cazul în care constatați un efect secundar la animalul/animalele dvs., care nu este precizat în prospect, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului dvs.

7. SPECII ȚINTĂ

Găini

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, MODUL ȘI DURATA DE ADMINISTRARE

Administrarea prin picături oculare: Pentru fiecare aplicare trebuie administrată o doză de vaccin per pasare. Vaccinarea inițială trebuie făcută la vârsta de 4-6 săptămâni. Vaccinarea de rapel este necesară și deci încă o doză per pasare trebuie administrată la vârsta de 12-14 săptămâni.

Administrarea prin apă de baut: Pentru fiecare aplicare, trebuie administrate două doze de vaccin per pasare. Prima vaccinare trebuie făcută la vârsta de 4-6 săptămâni prin administrarea a două doze per

pasare. Vaccinarea de rapel este necesară și deci alte două doze trebuie administrate per pasare la vârsta de 12-14 săptămâni.

Modul de administrare:

a) Administrarea sub formă de picături oculare

1000 doze se dizolvă în cantitatea corespunzătoare (34 ml) de solvent steril.

Utilizați doar o cantitate de vaccin care să poată fi administrată în decurs de 2 ore.

Îndepărtați capsă din aluminiu și dopul recipientului cu vaccin și solvent.

Flaconul cu solvent și recipientul cu vaccin se îmbină cu ajutorul elementului de legătură și se amestecă bine.

Îndepărtați flaconul cu vaccin și adaptorul și montați picuratorul. Soluția vaccinală poate fi folosită.

Fiecărei pasări i se administrează 1 picătură de soluție de vaccin.

b.) Administrarea prin apă potabilă

Trebuie determinate numărul necesar de doze de vaccin și cantitatea de apă (vezi mai jos).

Întregul conținut al flacoanelor cu vaccin se utilizează doar pentru un singur grajd sau un singur sistem de adăpare, deoarece împărțirea poate duce la erori de dozare.

Toate aparatele utilizate pentru vaccinare (țevi, furtunuri, adăpători etc.) trebuie curățate temeinic și nu trebuie să prezinte urme de detergenți și dezinfectanți.

Utilizați exclusiv apă rece, curată și proaspătă, de preferință fără clor și ioni metalici. Laptele praf degresat (2 - 4 g/litru) sau laptele degresat (20 - 40 ml/litru apă) poate îmbunătăți calitatea apei potabile și poate prelungi activitatea vaccinului; acesta trebuie însă amestecat în apa potabilă cu 10 minute înaintea administrării vaccinului.

Flaconul cu vaccin se deschide sub apă și se dizolvă întregul conținut. Clătiți bine flaconul și dopul cauciucat pentru a vă asigura că au fost goliți complet.

Înainte de efectuarea vaccinării, adăpătoarele trebuie goliți complet de apă circulantă în mod normal.

Toate conductele trebuie să fie goliți de apă normală, astfel încât adăpătoarele să conțină exclusiv soluție de vaccinare. Conductele pline cu apă trebuie goliți înaintea administrării soluției de vaccinare.

Vaccinul trebuie consumat într-un interval de 2 ore. Deoarece comportamentul de adăpare al găinilor poate varia, este necesară după caz privirea acestora de apă potabilă înaintea vaccinării pentru ca toate găinile să bea apă în timpul fazei de vaccinare.

Cantitatea de apă trebuie dozată astfel, încât să poată fi consumată într-un interval de 2 ore. Soluția diluată de vaccin se amestecă în apa rece și proaspătă după următoarea regulă de bază: pentru 1000 de găini se dizolvă într-un litru de apă 2000 de doze de vaccin pentru fiecare zi de viață. Prin urmare, pentru 1000 găini în vârstă de 10 zile rezultă 10 litri.

În condiții climatice toride și la rasele de carne, cantitatea trebuie majorată după caz la maximum 40 litri pentru 1000 găini. Dacă în anumite situații nu se cunoaște exact volumul consumului de apă, se va măsura consumul de apă din ziua anterioară vaccinării.

Vaccinul gata preparat trebuie administrat imediat după dizolvare.

În timpul vaccinării prin apă potabilă, pasarile nu trebuie să aibă acces la apă potabilă normală.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Suspensia de vaccin trebuie protejată de expunerea directă la soare și de temperaturi de peste 25 °C.

Asigurați-vă că apa potabilă și recipientele pentru apă nu conțin detergenți sau dezinfectanți.

Consumați într-o singură etapă conținutul complet al recipientelor deschise.

Pasarile vaccinate trebuie separate cel puțin 4 săptămâni de cele nevaccinate.

Trebuie preparată doar acea cantitate de vaccin care poate fi administrată într-un interval de 2 ore.

Supradozarea nu prezintă risc, însă subdozarea poate duce la dezvoltarea deficitară a imunității.

Administrarea vaccinului în perioada de ouat nu este recomandată.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile

11. PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Nu lăsați medicamentul la îndemâna și în raza vizuală a copiilor.
A se păstra în frigider (+2 °C - +8 °C). A se proteja de lumină și îngheț.
Vaccinul trebuie protejat de contactul cu diluanți. Suspensia de vaccin preparată trebuie protejată de expunerea directă la soare și de temperaturi de peste +25 °C, precum și împotriva înghețului!

Nu depozitați solventul la temperaturi peste +25 °C.

Valabilitatea după dizolvare conform instrucțiunilor:

Trebuie preparată doar acea cantitate de vaccin care poate fi administrată într-un interval de 2 ore.

Este interzisă utilizarea medicamentului și a solventului după expirarea datei înscrise pe recipient.

12. AVERTIZARI SPECIALE

Interacțiuni:

O săptămână înainte și după vaccinare cu ILT nu trebuie administrate alte vaccinuri vii împotriva bolilor aparatului respirator (precum IB sau TRT).

Vaccin cu virus viu. Evitați contactul cu ochii și orice contaminare prin stropire sau deversare.

După utilizare, spălați și dezinfectați mâinile.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR AFERENTE, DUPĂ CAZ

Deșeurile se distrug prin fierbere, incinerare sau imersiune într-un dezinfectant avizat de autoritatea competentă.

14. DATE IN BAZA CARORA A FOST APROBAT ULTIMA DATA PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Este posibil să nu se comercializeze toate dimensiunile de ambalaj.
Se eliberează doar pe baza de rețeta medicală.

Dimensiune (dimensiuni) ambalaj:

flacon cu 1000 doze de vaccin*

flacon cu 2500 doze de vaccin

flacon cu 5000 doze de vaccin

Ambalaje vrac:

cutie cu 10 x 1000 doze de vaccin*

cutie cu 10 x 2500 doze de vaccin

cutie cu 10 x 5000 doze de vaccin

*Pentru această formă de comercializare se pot livra la cerere solventul, elementele de legătură și pipetele.

Solventul steril este disponibil pentru administrarea ca picături oculare în unități a câte 34 ml (corespunzând la 1000 doze) în flacoane din plastic. Flacoanele sunt acoperite cu un dop cauciucat și sigilate cu capace din aluminiu.

Pentru informații suplimentare referitoare la medicament, luați legătura cu reprezentantul zonal al deținătorului autorizației.

Reprezentant:

S.C. DEVCO AGRO-CHEMIE S.R.L., Str. Maria Rosetti nr. 7-9, 020481 Bucuresti 2, Romania

