

Anexa ur. 1

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Avishield IB GI-13, liofilizat pentru utilizare ca suspensie oculo-nazală / în apa de băut pentru puji de gaină

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză conține:

Substanța activă:

Virusul viu al bronșitei infecțioase aviare, varianta tulpinii V-173/11: $10^{2.7} - 10^{4.6}$ EID₅₀*

*EID₅₀ = doza infecțioasă embrionară 50%

Excipienti:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat pentru utilizare ca suspensie oculo-nazală / în apa de băut.

Liofilizat de culoare crem până la galbenă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Pui de găină

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru imunizarea activă a puilor de găină cu scopul de a preveni efectul nociv asupra activității ciliare rezultate în urma infectării cu virusul bronșitei aviare, serotipul 793B (linia GI-13), care poate manifesta semne clinice respiratorii.

Instalarea imunității: 10 zile după vaccinare.

Durata imunității: 56 zile după vaccinare.

4.3 Contraindicații

Nu există.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Vaccinați doar păsările sănătoase.

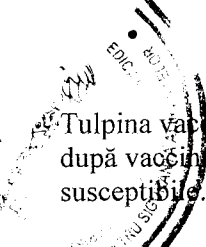
Anticorpii maternali (ADM) pot interfera cu dezvoltarea imunității active. În colectivele de păsări unde se semnalează prezența ADM: imunitatea la puji cu ADM se va dezvolta la 21 de zile după vaccinare.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la păsări

Toate păsările din efectiv trebuie vaccinate în același timp.

Tulpina vaccinului este excretată din tractul respirator și intestinal. Trebuie adoptate măsuri adecvate pentru a preveni contactul între animalele vaccinate și cele nevaccinate. Trebuie luate măsuri pentru a preveni răspândirea la animalele sălbaticice. Incinta trebuie curățată și dezinfecțată după fiecare ciclu de producție.


Tulpina vaccinală se poate răspândi la puii susceptibili, nevaccinați, în decursul a cel puțin 28 zile după vaccinare. Este posibil ca virusul din vaccin să se poată răspândi la speciile non-țintă susceptibile.

Avisul d IB GI-13 este destinat protejării puilor de găină exclusiv împotriva tulburărilor respiratorii cauzate de serotipul 793B al variantei de tulpină IBV (linia GI-13) și nu trebuie utilizat drept substitut pentru alte vaccinuri IBV. Pentru a evita introducerea variantei tulpinii într-o zonă în care nu este prezentă, se recomandă o atenție sporită.

Precăutii speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la păsări

Trebuie adoptată o atitudine atentă la reconstituirea și administrarea vaccinului. Spălați și dezinfecțați mâinile și echipamentul după administrarea vaccinului. La pulverizarea vaccinului, operatorul și personalul medical trebuie să poarte echipament individual de protecție, care constă într-o mască cu protecție oculară.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Ralurile traheale au fost observate foarte frecvent între 1 și 13 zile după vaccinarea oculo-nazală. Dacă apar, acestea se vindecă în mod spontan și nu necesită tratament.

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

Păsări ouătoare:

Siguranța vaccinului a fost demonstrată atunci când este administrat în timpul perioadei de ouat.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu există informații disponibile referitoare la siguranța și eficacitatea acestui vaccin 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

Pulverizare intensă sau administrarea pe cale oculo-nazală: din prima zi de viață.

În apă de băut: din primele 7 zile de viață.

Administrați 1 doză per animal prin pulverizare intensă, pe cale oculo-nazală sau în apă de băut. În cazul în care numărul de pui este între dozele standard, trebuie utilizată doza succesivă mai mare.

1. Administrarea prin pulverizare

Se recomandă reconstituirea suspensiei a 1000 de doze de vaccin în 150 - 300 ml de apă distilată.

Numărul de doze care se vor utiliza corespunde cu numărul de păsări din efectiv.

Volumul de apă pentru reconstituire trebuie să fie suficient pentru a garanta o distribuție uniformă la pulverizarea pe păsări și va varia conform vârstei păsărilor vaccinate și a sistemului de administrare, deși se sugerează cel puțin 150 – 300 ml de apă pentru 1000 de doze.

Suspensia de vaccin reconstituată trebuie răspândită uniform peste numărul corect de pui, acționând de la o distanță de 30 - 40 cm, utilizând o pulverizare intensă (dimensiunea medie a picăturii vizate este de 150 - 170 de microni), de preferat atunci când puii sunt grupați iar lumina este estompată. Aparatul

de pulverizat nu trebuie să aibă sedimente, semne de coroziune, urme de dezinfectanți și, în mod ideal, trebuie utilizat strict în scopuri de vaccinare. În timpul vaccinării și după aceasta, aerisirea trebuie opriță pentru a evita turbulențele.

2. Administrarea prin apă de băut

Reconstituți suspensia vaccinului în apă rece și curată, fără urme de clor, alți dezinfectanți sau impurități, într-un număr de doze corespunzător numărului de păsări care trebuie vaccinate. Vaccinul trebuie reconstituit în suspensie chiar înaintea utilizării.

Volumul de apă pentru reconstituire depinde de vârstă, rasă, practica de administrare și condițiile meteorologice. Prin adăugarea a aproximativ 2 grame de lapte praf sau 20 ml de lapte degresat la 1 litru de apă, virusul își menține activitatea mai mult timp.

Pentru a determina cantitatea de apă în care se va reconstituî suspensia vaccinului în vederea vaccinării puilor la o categorie de vârstă mai mică (până la a treia săptămână de viață), se aplică indicațiile:

- 1000 de doze de vaccin la 1 litru de apă, multiplicat cu numărul de zile de vârstă, raportat la 1000 de pui de găină; de ex., 7 litri ar fi necesari pentru 1000 de pui de găină cu vârstă de 7 zile.

Este important să resuspendați vaccinul în cantitatea de apă care va fi băută în decurs de 1,5 - 2,5 ore (luând în considerare diversele tipuri de sisteme de băut pentru păsări).

Pentru a provoca setea păsărilor, retrageți sursa de apă de băut cu până la 2 ore înainte de vaccinare (în funcție de temperatura ambientală).

Asigurați-vă întotdeauna că în timpul vaccinării există un necesar de hrănă. Păsările nu vor avea tentația de a bea dacă nu s-au hrănit. Sistemul de băut trebuie să fie curat, fără urme de clor, alți dezinfectanți sau impurități.

3. Utilizare oculo-nazală

Reconstituî suspensia a 1000 de doze de vaccin în 100 de ml de apă distilată.

O doză de vaccin reconstituită reprezintă 0,1 ml, adică două picături, indiferent de vârstă, greutatea și tipul păsării. Instilați o picătură (0,05 ml) în ochi și o picătură (0,05 ml) în fanta nazală. Asigurați-vă că picătura nazală este inhalată înainte de a elibera pasărea.

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

După administrarea prin pulverizare a unei doze de 10 ori mai mare, s-a observat tuse tranzitorie și reacțiile adverse descrise la secțiunea 4.6.

4.11 Timp(i) de așteptare

Zero zile.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: vaccinuri cu virusuri vii pentru păsări domestice, virusul bronșitei infecțioase aviare

Codul veterinar ATC: QI01AD07

Pentru a stimula imunitatea activă a puilor de găină împotriva serotipului 793B al virusului bronșitei infecțioase aviare (tulpina vaccinală V-173/11 aparține serotipului 793B/linia GI-13).

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Povidonă K-25
Bacto-peptonă
Glutamat monosodic
Fosfat de potasiu dihidrogenat
Hidroxid de potasiu
Dextran 40 000
Zaharoză

6.2 Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar.

6.3 Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni.

Perioada de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 3 ore.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra și transporta la frigider (2°C – 8°C).

A se proteja de lumină.

A nu se congelează.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Vaccinul este îmbuteliat în flacoane de sticlă incolore (tipul 1), care sunt închise cu dopuri de cauciuc bromobutilic și sigilate cu capace din aluminiu.

Dimensiunile ambalajelor:

Cutie din carton cu 10 flacoane de 1000 de doze de vaccin.

Cutie din carton cu 10 flacoane de 2500 de doze de vaccin.

Cutie din carton cu 10 flacoane de 5000 de doze de vaccin.

Este posibil ca nu toate variantele de ambalare să fie comercializate.

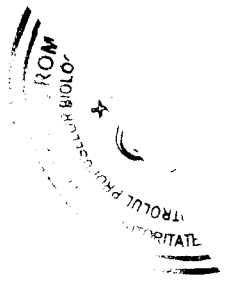
6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

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

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

GENERA Inc.
Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica,
10436 Rakov Potok
Croatia
Tel: +385 1 33 88 888
Fax: +385 1 33 88 886
E-mail: info.hr@dechra.com

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE



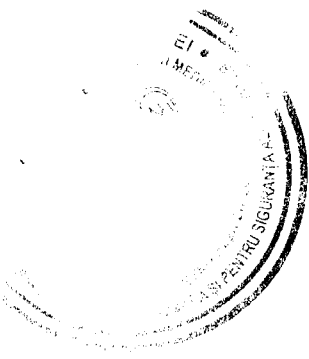
9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

22.05.2020

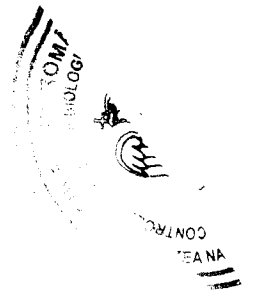
10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu se aplică.



ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT



A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

{Cutie din carton cu 10 flacoane}

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Avishield IB GI-13, liofilizat pentru utilizare ca suspensie oculo-nazală / în apa de băut pentru puii de gaină

2. DECLARAȚIA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare doză conține:

Virusul viu al bronșitei infecțioase aviare, varianta tulpinii V-173/11: $10^{2.7} - 10^{4.6}$ EID₅₀

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat pentru utilizare ca suspensie oculo-nazală / în apa de băut

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 x 1000 doze

10 x 2500 doze

10 x 5000 doze

5. SPECII ȚINTĂ

Pui de găină

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Pentru administrare oculo-nazală, prin pulverizare sau în apa de băut.

Citii prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP (TEMPI) DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare: zero zile

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

Citii prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După reconstituire, se va utiliza în interval de 3 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra și transporta la frigider.
A se proteja de lumină.
A nu se congela.

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

Materialele neutilizate se vor elimina conform cerințelor locale.

13. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ

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

14. MENTIUNE „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

GENERA Inc.
Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica,
10436 Rakov Potok
Croatia

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

200063

17. NUMĂRUL DE FABRICARE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

{Flacoane cu 1000, 2500 sau 5000 de doze de vaccin}

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Avishield IB GI-13, liofilizat pentru utilizare ca suspensie oculo-nazală / în apa de băut pentru puii de gaină

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

Fiecare doză conține:

Virusul viu al bronșitei infecțioase aviare, varianta tulpinii V-173/11: $10^{2.7} - 10^{4.6}$ EID₅₀

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

1000 doze

2500 doze

5000 doze

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Oculo-nazală, prin pulverizare sau în apa de băut

5. TEMPORALITATEA (TIMP) DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare: Zero zile

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După reconstituire, se va utiliza în interval de 3 ore.

8. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



B. PROSPECT

PROSPECT:

Avishield IB GI-13, liofilizat pentru utilizare ca suspensie oculo-nazală / în apa de băut pentru puji de gaină

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

Detinătorul autorizatiei de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Genera Inc., Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica, 10436 Rakov Potok, Croația

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Avishield IB GI-13, liofilizat pentru utilizare ca suspensie oculo-nazală / în apa de băut pentru puji de gaină

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

Fiecare doză conține:

Virusul viu al bronșitei infecțioase aviare, varianta tulpinii V-173/11: $10^{2.7} - 10^{4.6}$ EID₅₀

EID₅₀ = doza infecțioasă embrionară 50%

Liofilizat pentru utilizare ca suspensie oculo-nazală / în apa de băut

Liofilizat de culoare crem până la galbenă.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru imunizarea activă a puilor de găinăcu scopul de a preveni efectul nociv asupra activității ciliare rezultate în urma infectării cu virusul bronșitei aviare, serotipul 793B (linia GI-13), care poate manifesta semne clinice respiratorii.

Instalarea imunității: 10 zile după vaccinare.

Durata imunității: 56 zile după vaccinare.

5. CONTRAINDIICAȚII

Nu există.

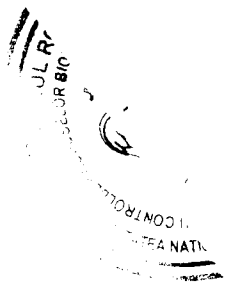
6. REACȚII ADVERSE

Ralurile traheale au fost observate foarte frecvent între 1 și 13 zile după vaccinarea oculo-nazală. Dacă apar, acestea se vindecă în mod spontan și nu necesită tratament.

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 10 000 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

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

Pulverizare intensă sau administrarea pe cale oculo-nazală: din prima zi de viață.

În apă de băut: din primele 7 zile de viață.

Administrați 1 doză per animal prin pulverizare intensă, pe cale oculo-nazală sau în apă de băut. În cazul în care numărul de pui este între dozele standard, trebuie utilizată doza succesivă mai mare.

1. Administrarea prin pulverizare

Se recomandă reconstituirea suspensiei a 1000 de doze de vaccin în 150 - 300 ml de apă distilată.

Numărul de doze care se vor utiliza corespunde cu numărul de păsări din efectiv.

Volumul de apă pentru reconstituire trebuie să fie suficient pentru a garanta o distribuție uniformă la pulverizarea pe păsări și va varia conform vârstei păsărilor vaccinate și a sistemului de administrare, deși se sugerează cel puțin 150 – 300 ml de apă pentru 1000 de doze.

Suspensia de vaccin reconstituită trebuie răspândită uniform peste numărul corect de pui, acționând de la o distanță de 30 - 40 cm, utilizând o pulverizare intensă (dimensiunea medie a picăturii vizate este de 150 - 170 de microni), de preferat atunci când puii sunt grupați iar lumina este estompată. Aparatul de pulverizat nu trebuie să aibă sedimente, semne de coroziune, urme de dezinfectanți și, în mod ideal, trebuie utilizat strict în scopuri de vaccinare. În timpul vaccinării și după aceasta, aerisirea trebuie opriță pentru a evita turbulențele.

2. Administrarea prin apă de băut

Reconstituie suspensia vaccinului în apă rece și curată, fără urme de clor, alți dezinfectanți sau impurități, într-un număr de doze corespunzător numărului de păsări care trebuie vaccinate.

Vaccinul trebuie reconstituit în suspensie chiar înaintea utilizării.

Volumul de apă pentru reconstituire depinde de vârstă, rasă, practica de administrare și condițiile meteorologice. Prin adăugarea a aproximativ 2 grame de lapte praf sau 20 ml de lapte degresat la 1 litru de apă, virusul își menține activitatea mai mult timp.

Pentru a determina cantitatea de apă în care se va reconstituie suspensia vaccinului în vederea vaccinării puilor la o categorie de vârstă mai mică (până la a treia săptămână de viață), se aplică indicațiile:

- 1000 de doze de vaccin la 1 litru de apă, multiplicat cu numărul de zile de vârstă, raportat la 1000 de pui de găină; de ex., 7 litri ar fi necesari pentru 1000 de pui de găină cu vârstă de 7 zile.

Este important să resuspendați vaccinul în cantitatea de apă care va fi băută în decurs de 1,5 - 2,5 ore (luând în considerare diversele tipuri de sisteme de băut pentru păsări).

Pentru a provoca setea păsărilor, retrageți sursa de apă de băut cu până la 2 ore înainte de vaccinare (în funcție de temperatura ambientală).

Asigurați-vă întotdeauna că în timpul vaccinării există un necesar de hrănă. Păsările nu vor avea tentația de a bea dacă nu s-au hrănit. Sistemul de băut trebuie să fie curat, fără urme de clor, alți dezinfectanți sau impurități.

3. Utilizare oculo-nazală

Reconstituie suspensia a 1000 de doze de vaccin în 100 de ml de apă distilată

O doză de vaccin reconstituită reprezintă 0,1 ml, adică două picături, indiferent de vârstă, greutatea și tipul păsării. Instilați o picătură (0,05 ml) în ochi și o picătură (0,05 ml) în fanta nazală. Asigurați-vă că picătura nazală este inhalată înainte de a elibera pasărea.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Consultați secțiunea *Posologie pentru fiecare specie, cale (căi) de administrare și mod de administrare*.

10. TEMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra și transporta la frigider (2 °C - 8 °C).

A se proteja de lumină.

A nu se congela.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă și cutie. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Perioada de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 3 ore.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precăutii speciale pentru fiecare specie țintă:

Vaccinați doar păsările sănătoase.

Anticorpii maternali (ADM) pot interfera cu dezvoltarea imunității active. În colectivele de păsări unde se semnalează prezența ADM: imunitatea la puii cu ADM se va dezvolta la 21 de zile după vaccinare.

Precăutii speciale pentru utilizare la păsări

Toate păsările din efectiv trebuie vaccinate în același timp.

Tulpina vaccinului este excretată din tractul respirator și intestinal. Trebuie adoptate măsuri adecvate pentru a preveni contactul între animalele vaccinate și cele nevaccinate. Trebuie luate măsuri pentru a preveni răspândirea la animalele sălbaticice. Incinta trebuie curățată și dezinfecțată după fiecare ciclu de producție.

Tulpina vaccinală se poate răspândi la puii susceptibili, nevaccinați, în decursul a cel puțin 28 zile după vaccinare. Este posibil ca virusul din vaccin să se poată răspândi la speciile non-țintă susceptibile.

Avishield IB GI-13 este destinat protejării puilor de găină exclusiv împotriva tulburărilor respiratorii cauzate de serotipul 793B al variantei de tulpină IBV (linia GI-13) și nu trebuie utilizat drept substitut pentru alte vaccinuri IBV. Pentru a evita introducerea variantei tulpinii într-o zonă în care nu este prezentă, se recomandă o atenție sporită.

Precăutii speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la păsări

Trebuie adoptată o atitudine atentă la reconstituirea și administrarea vaccinului. Spălați șidezinfecțați mâinile și echipamentul după administrarea vaccinului. La pulverizarea vaccinului, operatorul și personalul medical trebuie să poarte echipament individual de protecție, care constă într-o mască cu protecție oculară.

Păsări ouătoare care produc ouă pentru consum uman:

Siguranța vaccinului a fost demonstrată atunci când este administrat în timpul perioadei de ouat.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Nu există informații disponibile referitoare la siguranța și eficacitatea acestui vaccin 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.

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

După administrarea prin pulverizare a unei doze de 10 ori mai mare, s-a observat tuse tranzitorie și reacțiile adverse descrise la secțiunea *Reacții adverse*

Incompatibilități:

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar.

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

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

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

15. ALTE INFORMAȚII

Pentru imunizarea activă a puilor de găină cu scopul de a preveni efectul nociv asupra activității ciliare rezultate în urma infectării cu virusul bronșitei aviare, serotipul 793B (linia GI-13), care poate manifesta semne clinice respiratorii.

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

Dimensiunile ambalajelor:

Cutie din carton cu 10 flacoane de 1000 de doze de vaccin.

Cutie din carton cu 10 flacoane de 2500 de doze de vaccin.

Cutie din carton cu 10 flacoane de 5000 de doze de vaccin.

Este posibil ca nu toate variantele de ambalare să fie comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.