

Versiunea 8, 10/2012]

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIRĂ PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CEVAC IBird, liofilizat pentru suspensie pentru puii de găină

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanța activă:

Virusul viu, atenuat al bronșitei infecțioase, tulipa 1/96

min. $2.8 \log_{10} \text{EID}_{50}^*$ /doză

max. $4.3 \log_{10} \text{EID}_{50}^*$ /doză

Excipienți:

q.s 1 doză

* EID_{50} = doza infectantă embrionară 50% : titrul de virus, necesar pentru a cauza o infecție la 50% din embrionii inoculați.

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1

3. FORMĂ FARMACEUTICĂ

Liofilizat de culoare alb-gălbui, pentru prepararea unei suspensiilor.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Pui de găină

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru imunizarea activă a broilerilor și a viitoarelor ouatoare, împotriva bronșitei infecțioase, pentru reducerea semnelor clinice respiratorii și efectelor daunatoare asupra activității ciliare și prezenta virusului în traheea Protecția a fost demonstrată prin infecția experimentală cu tulipa 793/B, care este o tulpină reprezentativă a grupului 793/B.

Instalarea imunității are loc la 3 săptămâni de la administrarea dozei vaccinale.

Durata imunității este de 6 săptămâni de la prima vaccinare, cu excepția viitoarelor ouatoare unde durata imunității este de 9 săptămâni de la prima vaccinare prin nebulizare.

4.3 Contraindicații

Nu sunt.

4.4 Atenționări speciale, pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea la animale

A se vaccina numai animalele sănătoase.

Toate păsările din lot trebuie vaccinate în același timp.

Tulpina vaccinală se poate răspândi la puii nevaccinați. Puii vaccinați pot excreta tulipa vaccinală timp de până la 28 zile sau mai mult după vaccinare.

Trebuie luate măsuri pentru evitarea răspândirii virusului vaccinal de la puii vaccinați la fazani și curcani.

Cevac IBird este destinat protejării puilor împotriva afecțiunii respiratorii produse de diverse tulpini ale virusului bronșitei infecțioase ce aparțin grupului 793/B și nu trebuie utilizat ca înlocuitor al altor vaccinuri IBV.

Vaccinul nu trebuie utilizat fără un diagnostic care să ateste că infecția este produsă de o tulpină din grupul 793/B și după ce a fost stabilit că grupul 793/B al virusului IBV este relevant din punct de vedere epidemiologic pentru această zonă. Trebuie luate măsuri pentru evitarea introducerii acestui grup variant de tulpini în ariile unde nu este prezent.

O tehnologie de creștere adecvată, practici de igienă (de ex. proceduri de curățenie și dezinfecție, schimbarea hainelor și a încălțăminte vizitatorilor, etc.) pot ajuta efectiv la protejarea mediului încojurător.

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

Pentru evitarea formării de aerosoli, flacoanele pot fi deschise sub apă.

Personalul care manipulează produsul medicinal veterinar trebuie să poarte echipament special de protecție (mănuși rezistente la apă și ochelari de protecție). După utilizarea produsului spălați-vă pe mâini.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu au fost observate semne clinice notabile, post-vaccinal. În unele cazuri au fost observate ușoare raluri traheale care pot persista până la cel puțin 10 zile.

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

Pentru puicuțe ouătoare:

Utilizarea repetată a Cevac IBird s-a demonstrat a fi sigură în timpul ouatului.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Sunt disponibile informații referitoare la siguranță și eficacitatea care demonstrează faptul că acest vaccin poate fi amestecat și administrat împreună cu Cevac Mass L prin metoda nebulizării la puii de găină, începând de la vîrstă de o zi.

Când se administrează împreună cu Cevac Mass L, durata imunității la broileri s-a dovedit a fi de 9 săptămâni.

Nu există informații privind siguranța și eficacitatea lui Cevac IBird atunci când este amestecat și administrat împreună cu Cevac Mass L la găini în timpul ouatului.

Produsele amestecate protejează împotriva tulpinilor aparținând grupurilor 793/B și Massachusetts ale bronșitei infecțioase aviare (IBV). Parametrii de siguranță ai vaccinurilor amestecate nu diferă de cei descriși pentru produsele administrate separate. Citiți informațiile despre produs ale Cevac Mass L înainte de utilizare.

Trebuie avută grijă să se evite împrăștierea tulpinii vaccinale la alte specii de păsări, în special atunci când vaccinurile sunt amestecate.

Utilizarea simultană a ambelor vaccinuri poate crește riscul de recombinare virală și eventuala apariție a unor variante noi. Oricum, riscul apariției unui pericol a fost estimat ca fiind foarte redus.

Nu există informații valide despre compatibilitatea acestui vaccin utilizat concomitent cu oricare alt produs medicinal veterinar, cu excepția Cevac Mass L. Prin urmare, decizia de a utiliza acest vaccin înainte sau după administrarea altui produs medicinal veterinar va fi luată de la caz la caz.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Metoda nebulizării pentru broileri și pentru viitoarele ouatoare

O doză vaccinală trebuie administrată prin metoda nebulizării, prin aerosoli, de la vîrstă de 1 zi. Puii mai mari de această vîrstă pot fi vaccinați de asemenea prin această metodă.

Metoda nebulizării: vaccinul trebuie dizolvat, de preferință, în apă distilată sau în apă curată, rece și fără ioni de clor. Numărul corespunzător de flacoane de vaccin trebuie deschise sub apă. Volumul de apă utilizat pentru reconstituire trebuie să fie suficient pentru a asigura o distribuție egală atunci cînd este pulverizat peste pui. Aceasta variază în funcție de vîrstă puilor vaccinați și de sistemul de creștere, dar este recomandat

să fie de minim 200 ml de apă pentru 1000 doze. Suspensia vaccinală trebuie pulverizată uniform peste un număr corect de pui, la o distanță de 30-40 de cm, utilizând aerosoli cu o dimensiune a picăturii de 100-200 µm. Administrarea prin nebulizare via aerosoli este de preferat atunci când puii stau grupați în lumină slabă. Aparatul de spray-ere trebuie să fie liber de sedimente și urme de coroziune sau de dezinfectanți. Pentru o distribuție eficientă a vaccinului asigurați-vă că în momentul vaccinării păsarile sunt grupate. În funcție de condițiile din adăpost, pentru evitarea curenților de aer, ventilația trebuie oprită în timpul și după vaccinare.

Administrare în apa de băut pentru viitoarele ouatoare

O doză vaccinală ar trebui să fie administrată prin apă de băut de la vîrstă de 10 zile. Pentru menținerea imunității, puicuțele pot fi vaccinate la fiecare 3 săptămâni. Nu au fost efectuate studii pentru a demonstra protecția în perioada de ouat.

Vaccinul trebuie reconstituit în apă de băut. Cantitatea de apă trebuie calculată pe baza consumului mediu al efectivului din precedentele 4 zile de dinaintea vaccinării. Calculați cantitatea de apă necesară astfel încât aceasta să fie consumată în 2 ore. Această cantitate ar trebui să reprezinte aproximativ 30% din necesarul zilnic.

Medicația,dezinfectanții și clorinarea apei trebuie opriți cu 48 de ore înainte de momentul vaccinării. Apa trebuie oprită înainte de vaccinare pentru a înseta păsările. Perioada de însetare a păsărilor va varia în funcție de condițiile climaterice și trebuie menținută cât de puțin este posibil, cu un minim de 30 de minute. Flacoanele de vaccin trebuie deschise sub apă. Utilizați apă rece și limpă pentru reconstituirea vaccinului. Ca regulă generală, pentru administrarea vaccinului, dizolvați 1000 de doze într-un litru de apă per zi de vîrstă până la 20 de litri / 1000 doze, sau în perioadele călduroase cantitatea de apă poate crește până la 40 de litri / 1000 doze.

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

Nu au fost observate alte efecte decât cele menționate în paragraful „Reacții adverse” chiar în cazul administrării a unei doze mai mari de zece ori decât doza recomandată.

4.11 Timp de așteptare

Zero zile.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Grup farmacoterapeutic: vaccinuri virale vii

Cod veterinar ATC: QI01AD07

Vaccinul este recomandat pentru stimularea imunității la pui împotriva virusului bronșitei infecțioase aviare, tulpina 1/96 care aparține grupului 793/B.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

gelatină

hidroxipropilbetadex

sucroză

glutamat monosodic

potasiu dihidrogen fosfat

dipotasiu hidrogen fosfat

apă purificată

6.2 Incompatibilități

A nu se amesteca cu alte produse medicinale veterinare, cu excepția Cevac Mass L, acolo unde se comercializează.

6.3 Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 12 luni.
Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 2 ore.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se depozita și transporta în condiții de refrigerare (2°C - 8°C)
A se feri de îngheț.
A se proteja de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Liofilizatul: flacoane transparente din sticlă hidrolitică de tip I de 3 și 10 ml, prezentate în cutii de carton cu 1, 10 sau 20 de flacoane / cutie.
1 flacon conține 500, 1000, 2500 sau 5000 de doze.
Flacoanele din sticlă sunt închise cu dop din bromobutil și sigilate cu capace din aluminiu cu centru din plastic detașabil.
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 medicinale veterinare trebuie eliminate în conformitate legislația în vigoare.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

CEVA SANTE ANIMALE
10 Avenue de la Balastiere,
33500 Libourne
Franta

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI / REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

18.07.2013

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI UTILIZARE

Nu este cazul.

ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutie de carton cu 1, 10 sau 20 de flacoane x 50, 1000, 2500 și 5000 doze

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CEVAC IBird, liofilizat pentru suspensie pentru puii de găină

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

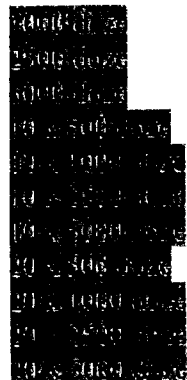
Virusul bronșitei infecțioase tulipina 1/96 2.8 log₁₀EID50/doză

3. FORMĂ FARMACEUTICĂ



4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

500 doze



5. SPECII ȚINTĂ

6. INDICAȚII

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE



Apa de băut. Aerosoli.
Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Administrarea accidentală este periculoasă.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se depozita și transporta în condiții de refrigerare (2°C - 8°C).

A se feri de îngheț.

A se proteja de lumină.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PROUSELOR NEUTILIZATE SAU ADEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**13. MENTIUNEA “NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE**

Se eliberează pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNEA “A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ SI VEDEREA COPIILOR”**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Ceva Sante Animale, 10 avenue de La Ballastiere, 33500 Libourne, Franța

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot {număr}

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Flacoane de sticlă de 500, 1000, 2500 și 5000 doze

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

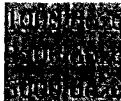
CEVAC IBird

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

Virusul IB 2.8 log₁₀ EID₅₀/doză

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

500 doze



4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE



Apa de băut. Aerosoli.

Citiți prospecțul înainte de utilizare.

5. TEMPORALITATEA (TIMP DE AȘTEPTARE)

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

8. MENTIUNEA “NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Amerson

B. PROSPECT

PROSPECT pentru
CEVAC IBird, liofilizat pentru suspensie pentru puii de găină

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

CEVA SANTE ANIMALE, 10 avenue de La Ballastiere, 33500 Libourne, Franța

Producători pentru eliberarea seriei:

CEVA-PHYLAXIA VETERINARY BIOLOGICALS CO. LTD. 1105 Budapesta, Szállás u.5., Ungaria

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CEVAC IBird, liofilizat pentru suspensie pentru puii de găină

3. DECLARAREA SUSBTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Substanță activă:

Virusul viu atenuat al bronșitei infecțioase, tulipa 1/96

min. 2.8 log₁₀ EID₅₀* /doză

max. 4.3 log₁₀ EID₅₀* /doză

Excipienți:

q.s 1 doză

*EID₅₀ = doza infectantă embrionară 50% : titrul de virus, necesar pentru a cauza o infecție la 50% din embrionii inoculați.

4. INDICAȚII

Pentru imunizarea activă a broilerilor și a viitoarelor ouatoare împotriva bronșitei infecțioase pentru reducerea semnelor clinice și a efectului dăunător al infecției asupra activității ciliare și prezenței virusului în traheea. Protecția a fost demonstrată prin infecția experimentală cu tulipa 793/B, care este o tulipă reprezentativă a grupului 793/B.

Instalarea imunității are loc la 3 săptămâni de la administrarea dozei vaccinale.

Durata imunității este de 6 săptămâni de la prima vaccinare, excepție la viitoarele ouatoare unde durata imunității este de 9 săptămâni de la prima vaccinare prin nebulizare.

5. CONTRAINDIICAȚII

Nu sunt.

6. REACȚII ADVERSE

Nu au fost observate semne clinice notabile, post-vaccinal. În unele cazuri au fost observate ușoare raluri traheale care pot persista până la 10 zile cel puțin.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII TINTĂ

Pui de găină

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

Administrarea prin nebulizare pentru broileri și pentru viitoarele outoare.

O doză vaccinală trebuie administrată prin metoda nebulizării, prin aerosoli, de la vârstă de 1 zi. Puii mai mari de această vârstă pot fi vaccinați de asemenea prin această metodă.

Metoda nebulizării: vaccinul trebuie dizolvat, de preferință, în apă distilată sau în apă curată, rece și fără ioni de clor. Numărul corespunzător de flacoane de vaccin trebuie deschise sub apă. Volumul de apă utilizat pentru reconstituire trebuie să fie suficient pentru a asigura o distribuție egală atunci când este pulverizat peste pui. Aceasta variază cu vârsta puilor vaccinați și sistemul de creștere, dar este recomandat să fie de minim 200 ml de apă pentru 1000 doze. Suspensia vaccinală trebuie pulverizată uniform peste un număr corect de pui, la o distanță de 30-40 de cm, utilizând aerosoli cu o dimensiune a picăturii de 100-200 µm. Administrarea prin nebulizare via aerosoli este de preferat atunci când puii stau grupați în lumină slabă. Aparatul de spray-ere trebuie să fie liber de sedimente și urme de coroziune sau de dezinfecțanți.

Pentru o distribuție eficientă a vaccinului asigurați-vă că în momentul vaccinării păsările sunt grupate.

În funcție de condițiile din adăpost, pentru evitarea curentilor de aer, ventilația trebuie oprită în timpul și după vaccinare.

Administrarea în apa de băut pentru viitoarele ouatoare.

O doză vaccinală ar trebui să fie administrată prin apă de băut de la vârstă de 10 zile. Pentru menținerea imunității, puicuțele pot fi vaccinate la fiecare 3 săptămâni. Nu au fost efectuate studii pentru a demonstra protecția în perioada de ouat.

Vaccinul trebuie reconstituit în apă de băut. Cantitatea de apă trebuie calculată pe baza consumului mediu al efectivului din precedentele 4 zile de dinaintea vaccinării. Calculați cantitatea de apă necesară astfel încât aceasta să fie consumată în 2 ore. Această cantitate ar trebui să reprezinte aproximativ 30% din necesarul zilnic.

Medicația,dezinfecțanții și clorinarea apei trebuie opriți cu 48 de ore înainte de momentul vaccinării.

Apa trebuie oprită înainte de vaccinare pentru a înseta păsările. Perioada de însetasare a păsărilor va varia în funcție de condițiile climaterice și trebuie menținută cât de puțin este posibil, cu un minim de 30 de minute.

Flacoanele de vaccin trebuie deschise sub apă. Utilizați apă rece și lămpide pentru reconstituirea vaccinului. Ca regulă generală, pentru administrarea vaccinului, dizolvați 1000 de doze într-un litru de apă per zi de vârstă până la 20 de litri / 1000 doze, sau în perioadele călduroase cantitatea de apă poate crește până la 40 de litri / 1000 doze.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se vedea secțiunea precedentă.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și la îndemâna copiilor.

A se depozita și transporta în condiții de refrigerare (+2°C și +8°C)

A se feri de îngheț.

A se proteja de lumină.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe ambalaj.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 2 ore.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizarea la animale

A se vaccinează numai animalele sănătoase.

Toate păsările din lot trebuie vaccinate în același timp.

Tuplina vaccinală se poate răspândi la puii nevaccinați. Puii vaccinați pot excreta tulpina vaccinală timp de până la 28 zile sau mai mult după vaccinare.

Trebuie luate măsuri pentru evitarea răspândirii virusului vaccinal de la puii vaccinați la fazani și curcani. Cevac IBird este destinat protejării puilor împotriva afecțiunii respiratorii produse de diverse tulpieni ale virusului bronșitei infecțioase ce aparțin grupului 793/B și nu trebuie utilizat ca înlocuitor al altor vaccinuri IBV.

Vaccinul nu trebuie utilizat fără un diagnostic care să ateste că infecția este produsă de o tulpină din grupul 793/B și după ce a fost stabilit că grupul 793/B al virusului IBV este relevant din punct de vedere epidemiologic pentru această zonă. Trebuie luate măsuri pentru evitarea introducerii acestui grup variant de tulpieni în ariile unde nu este prezent.

O tehnologie de creștere adecvată, practici de igienă (de ex. proceduri de curățenie și dezinfecție, schimbarea hainelor și a încălțăminte vizitatorilor, etc.) pot ajuta efectiv la protejarea mediului încojurător.

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

Pentru evitarea formării de aerosoli, flacoanele pot fi deschise sub apă.

Personalul care manipulează produsul medicinal veterinar trebuie să poarte echipament special de protecție (mănuși rezistente la apă și ochelari de protecție). După utilizarea produsului spălați-vă pe mâini.

Utilizarea în perioada de ouat

Utilizarea repetată a Cevac IBird s-a demonstrat a fi sigură în timpul ouatului.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Sunt disponibile informații referitoare la siguranță și eficacitatea care demonstrează faptul că acest vaccin poate fi amestecat și administrat împreună cu Cevac Mass L prin metoda nebulizării la puii de găină, începând de la vîrstă de o zi.

Când se administrează împreună cu Cevac Mass L, durata imunității la broileri s-a dovedit a fi de 9 săptămâni.

Nu există informații privind siguranța și eficacitatea lui Cevac IBird atunci când este amestecat și administrat împreună cu Cevac Mass L la găini în timpul ouatului.

Produsele amestecate protejează împotriva tulpienilor aparținând grupurilor 793/B și Massachusetts ale bronșitei infecțioase aviare (IBV). Parametrii de siguranță ai vaccinurilor amestecate nu diferă de cei descriși pentru produsele administrate separate. Citiți informațiile despre produs ale Cevac Mass L înainte de utilizare.

Trebuie avută grijă să se evite împrăștierea tulpienii vaccinale la alte specii de păsări, în special atunci când vaccinurile sunt amestecate.

Utilizarea simultană a ambelor vaccinuri poate crește riscul de recombinare virală și eventuala apariție a unor variante noi. Oricum, riscul apariției unui pericol a fost estimat ca fiind foarte redus.

Nu există informații valide despre compatibilitatea acestui vaccin utilizat concomitent cu oricare alt produs medicinal veterinar, cu excepția Cevac Mass L. Prin urmare, decizia de a utiliza acest vaccin înainte sau după administrarea altui produs medicinal veterinar va fi luată de la caz la caz.

Supradoxozare

Nu au fost observate alte efecte decât cele menționate în paragraful „Reacții adverse” chiar în cazul administrării a unei doze mai mari de zece ori decât doza recomandată.

Incompatibilități

A nu se amesteca cu alte produse medicinale veterinare, cu excepția Cevac Mass L, acolo unde se comercializează..

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DIN UTILIZAREA UNOR ASTFEL DE PRODUSE

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. DATA ÎN CARE A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**15. ALTE INFORMAȚII**

Grup farmacoterapeutic: vaccinuri virale vii

Cod veterinar ATC: QI01AD07

Vaccinul este recomandat pentru stimularea imunității la pui împotriva virusului bronșitei infecțioase, tulpina 1/96 care aparține grupului de virusi 793/B.

Liofilizatul: flacoane transparente din sticlă hidrolitică de tip I de 3 și 10 ml, prezentate în cutii de carton cu 1, 10 sau 20 de flacoane / cutie.

1 flacon conține 500, 1000, 2500 sau 5000 de doze.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

CEVA SANTE ANIMALE ROMÂNIA SRL; Str. Chindiei, Nr. 5, Sector 4, 040185 București