



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LYSVULPEN por. ad us. vet.

Vaccin antirabic pentru administrare orală.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanță activă:

1 momeală (1 doză) conține:

- *Virus rabic atenuat, tulpina SAD Berne* min. 1.8×10^6 TCID₅₀ – max. 1.8×10^8 TCID₅₀
- Mediu de cultura MEM și mediu stabilizatorpână la 1.8 ml

Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

O momeală conține o doză vaccinală (1,8 ml) sigilată într-un blister din plastic – aluminiu. Momeala de formă rotundă și culoare maro este constituită dintr-un amestec furajer atractiv pentru vulpi și alte specii de animale țintă. Fiecare momeală conține 150 mg de clorhidrat de tetraciclină care are rol de indicator al ingurgitării de către speciile țintă.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Vaccinul este destinat administrării orale și este conținut într-un blister de plastic-aluminiu, înglobat într-un amestec furajer special, folosit ca momeală.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Vulpea roșcată (*Vulpes vulpes*), câinele enot (*Nyctereutes procyonoides*).

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Este destinat pentru vaccinarea profilactică a vulpilor și a câinilor enot împotriva rabiei.

4.3 Contraindicații

Vaccinul nu este destinat imunizării animalelor domestice.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Până când se administrează manual sau din avion, vaccinul nu trebuie expus la temperaturi de peste 15°C (trebuie transportat în genti frigorifice sau împachetat în materiale termoprotectoare, astfel că vaccinul să fie suficient protejat împotriva temperaturii ambientale excesive). Dacă se va administra manual pe câmp, momelile se vor scoate cu grijă din cutiile de carton. Momelile trebuie depuse/amplasate în locuri ferite de lumina solară directă. După ce s-au depus, momelile trebuie acoperite cu material organic (frunze, iarbă, sol) pentru a fi protejate de soare.

Pentru prevenirea contactului direct al mâinilor cu momeala, este necesară purtarea mănușilor de cauciuc, pentru a nu imprima mirosul de om momelilor. Mănușile sunt incluse în ambalaj (destinate depunerii conținutului unei cutii cu 20 momeli).

În timpul iernii, la temperaturi de sub 0°C, momelile nu se administrează în teren. După perforarea conținutului momelii, vaccinul înghețat conținut în acestea poate să nu vină în contact cu mucoasa orală și să nu imunizeze animalul. Timp de două săptămâni după împrăștierea momelilor trebuie restricționată circulația liberă a câinilor și a pisicilor din zona respectivă, întrucât aceste animale

reprezintă competitori pentru momeală. Zona în care se efectuează vaccinarea trebuie marcată corespunzător, iar locuitorii respectivi trebuie informați în mod adecvat.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu este cazul.

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

Vaccinul conține virus rabic atenuat. Dacă vaccinul (conținutul blisterului de plastic-aluminiu incorporat în momeală) vine în contact cu ochii, gura, nasul, pielea lezionată a omului, trebuie contactat imediat medicul. În acest caz, procedurile medicale trebuie efectuate în conformitate cu reglementările în vigoare, care se referă la expunerea la virusul rabic. Dacă mâinile sau altă parte descoperită a corpului vine în contact cu vaccinul, zona respectivă se va spăla abundent cu apă și săpun. Vaccinul conținut în momeli trebuie depozitat la loc ferit de accesul persoanelor neautorizate, în special al copiilor!

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu se cunosc.

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

Siguranța produsului nu a fost stabilită în timpul gestației și lactației.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitate în urma utilizării simultane a acestui vaccin cu orice alt vaccin

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Imunizarea speciilor țintă are loc după înghitirea momelilor care conțin virusul vaccinal. Vaccinul trebuie depus în teren de două ori pe an, în luna aprilie sau mai și respectiv septembrie sau octombrie. De obicei, se depun 15 – 20 momeli/Km² sau mai multe, în funcție de situația epizootică, densitatea populației și mai ales densitatea populației de vulpi.

Momelile conținând vaccinul trebuie dispersate pe întreaga suprafață a unei zone date. În cazul utilizării unui avion sau a unui elicopter, liniile de zbor trebuie stabilite în așa fel încât să se asigure o dispersare egală. De exemplu, momelile se aruncă la fiecare 250 m, deci fiecare linie de zbor trebuie să fie la o distanță de 250 m una de alta.

În caz de necesitate, provocată de o situație contagioasă într-o anumită zonă, se recomandă revaccinarea de primăvară sau toamna. De asemenea, se recomandă plasarea momelilor într-o zonă limitată pe timpul verii sau să se depună momelile în apropierea vizuinelor vulpilor, în număr de 10 momeli/vizuină.

Depunerea momelilor pe calea aeriană se recomandă în zonele deschise, cu o densitate mică a populației. În zonele dens populate, este preferabil distribuția manuală a momelilor. Vaccinarea în teritoriile respective trebuie să se facă doi ani consecutiv și cel puțin trei ani după ultimul focar de rabie din zonă. Vaccinul poate fi utilizat și în zonele libere de rabie, pentru a se forma o zonă de protecție. Întinderea unei astfel de zone de intrare în teritoriul unde există rabie, nu trebuie să fie mai mică de 50 km.

Distribuția momelilor din avion

Momelile sunt eliberate din avion în conformitate cu hărțile de zbor pregătite în acest sens pe baza liniilor de zbor prestabilite. Pentru aplicarea și orientarea corectă, se poate utiliza Sistemul de Navigare Directionată prin Satelit (GPS).

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

Chiar și doza marită de zece ori nu are efecte secundare asupra animalelor țintă.

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: 97 Veterinary immunopreparations

Codul veterinar ATC: QI07BD Live viral vaccines

Principiul imunizării constă în faptul că după mestecarea capsulei care conține virusul vaccinal din interiorul momelii, acesta patrunde prin capsula perforată în mucoasa și pe tonsilele cavității orale. În organismul animalelor vaccinate, virusul este recunoscut ca și o substanță străină și se începe activarea sistemului imunitar precum și formarea anticorpilor neutralizanti. În acest fel, vulpile imunizate și alte specii de animale țintă sunt protejate împotriva infecției cu virusul rabic virulent din natură și nu mai transmit turbarea. Imunitatea animalelor vaccinate durează cel puțin 6 luni.

Protecția împotriva rabiei se poate realiza numai la vulpile și câinii enot neinfecțati. Prezența anticorpilor colostrali împotriva rabiei are un efect negativ asupra formării și protecției imunitare atât la puii de vulpi, cât și la cei de câine enot. Ingurgitarea mai multor momeli nu este dăunătoare pentru animalele țintă. De asemenea, s-a demonstrat că vaccinul nu este dăunător nici pentru animalele domestice (câini, pisici).

Virusul rabic vaccinal poate fi deosebit de virusul rabic din natură prin intermediul anticorpilor monoclonali.

Imunizarea vulpilor și a altor specii din animalele țintă se produce prin înghițirea momelilor conținând virusul vacinal. Imunitatea animalelor care au înghițit momelile conținând virusul vaccinal, se instalează în 21 zile.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Vaccin: Mediu de cultura MEM, mediu de stabilizare

Momeala: seu de vita, ulei de parafina, faina de peste, clorhidrat de tetracilină.

6.2 Incompatibilități

Nu se cunosc.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Pastrati într-un loc întunecos la temperatura de -20°C sau mai mică.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

a) Distribuirea manuală

Vaccinul (blisterul de plastic-aluminiu înglobând virusul vaccinal în cadrul unui amestec special de furaj) este ambalat într-o cutie de carton cu un grilaj de fixare pentru 20 de momeli.

Un colet de ambalare conține 30 x 20 doze (total 600 doze).

b) Distribuirea din avion.

Vaccinul (blisterul de plastic-aluminiu înglobând virusul vaccinal în cadrul unui amestec special de furaj) este ambalat:

- per 40 doze depozitate în straturi separate, în cartoane captușite rezistente la căldură. Un colet de carton conține 10 x 40 doze (total 400 doze).

- vrac în saci de polietilena per 350 doze într-un carton rezistent la căldură. Un colet de carton conține 2 x 350 doze (total 700 doze).
Prospectul este atasat fiecărui ambalaj.

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

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

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Bioveta, a. s., Komenského 212,
683 23 Ivanovice na Hané,
Republica Cehă

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

ZZLLAAAA

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

16/05/2003

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

ZZLLAAAA



ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT



A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Se înscrie pe cutia de 20 momeli și pe cutia ce conține 30 pachete a 20 momeli.

Se înscrie pe sacul de polietilena ce conține 350 de momeli și pe cutia ce conține 2 x 350 momeli.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LYSVULPEN por. ad us. vet.

Vaccin antirabic viu lichid pentru administrare orala la vulpe.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 doză = 1.8 ml:

- Virus rabic atenuat, tulpina SAD Berne min. 1.8×10^6 TCID₅₀ – max. 1.8×10^8 TCID₅₀

- MEM mediu de cultura, mediu stabilizator, momeală cu tetraciclina

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Vaccinul este destinat administrării orale și este conținut într-un blister de plastic-aluminiu, înglobat într-un amestec furajer special, folosit ca momeală.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**a) Distribuirea manuală**

Vaccinul (blisterul de plastic-aluminiu înglobând virusul vaccinal în cadrul unui amestec special de furaj) este ambalat într-o cutie de carton cu un grilaj de fixare pentru 20 de momeli.

Un colet de ambalare conține 30 x 20 doze (total 600 doze).

b) Distribuirea din avion.

Vaccinul (blisterul de plastic-aluminiu înglobând virusul vaccinal în cadrul unui amestec special de furaj) este ambalat:

- per 40 doze depozitate în straturi separate, în cartoane captușite rezistente la căldură. Un colet de carton conține 10 x 40 doze (total 400 doze).

- vrac în saci de polietilena per 350 doze într-un carton rezistent la căldură. Un colet de carton conține 2 x 350 doze (total 700 doze).

5. SPECII ȚINTĂ

Vulpea roșcată (*Vulpes vulpes*), câinele enot (*Nyctereutes procyonoides*).

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Este destinat pentru vaccinarea profilactică a vulpilor și a câinilor enot împotriva rabiei.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Ne este cazul

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

Vaccinul nu trebuie expus la temperaturi de peste 15°C (trebuie transportat în genti frigorifice sau împachetat în materiale termoprotectoare, astfel că vaccinul să fie protejat în suficientă măsură împotriva temperaturii ambientale excesive). Dacă se va depune manual pe câmp, momelile se vor scoate cu grijă din cutiile carton. Momelile trebuie depuse în locuri ferite de lumina solară directă.

După ce s-au depus, momelile trebuie acoperite cu material organic (frunze, iarbă, sol) pentru a fi protejate de soare.

Pentru prevenirea contactului direct al mainilor cu momelă, este necesară purtarea mănușilor de cauciuc, pentru a nu lăsa mirosul omului pe momeală depusă. Mănușile sunt incluse în ambalaj (destinate depunerii conținutului unei cutii = 20 momeli).

În timpul iernii, la temperaturi de sub 0°C, momelile nu se administrează în teren.

După perforarea conținutului momelii, vaccinul înghețat conținut în acestea poate să nu vină în contact cu mucoasa orală și să nu imunizeze animalul. Timp de două săptămâni după lansarea momelilor trebuie restricționată circulația liberă a câinilor și a pisicilor din zona respectivă, întrucât aceste animale reprezintă competitori pentru momeală. Zona în care se efectuează vaccinarea trebuie marcată corespunzător, iar locuitorii respectivi trebuie informați în mod adecvat.

Vaccinul conține virus antirabic atenuat. Dacă vaccinul (conținutul blisterului de plastic-aluminiu incorporat în momeală) vine în contact cu ochii, gura, nasul, pielea lezionată a omului, trebuie contactat imediat medicul. În acest caz, procedurile medicale trebuie efectuate în conformitate cu reglementările în vigoare, care se referă la expunerea la virusul rabic. Dacă mâinile sau altă parte descoperită a corpului vine în contact cu vaccinul, zona respectivă se va spăla abundant cu apă și săpun. Vaccinul conținut în momeli trebuie depozitat la loc ferit de accesul persoanelor neautorizate, în special al copiilor!

10. DATA EXPIRĂRII

EXP lună/an

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Păstrați într-un loc întunecos, la temperatura de -20°C sau mai mică.

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

Materialele rezultate din cutiile ce se folosesc la transportul momelilor vaccinale resturile de produs neutilizate trebuie distruse conform legislației în vigoare .

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

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

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

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Bioveta, a. s., Komenského 212,
683 23 Ivanovice na Hané,
Republica Cehă

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LYSVULPEN

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Bioveta, a.s., Czech Republic

3. DATA EXPIRĂRII

EXP lună/an

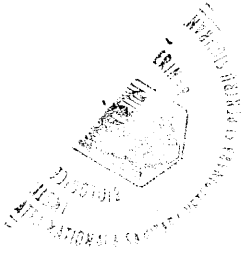
4. NUMĂRUL SERIEI

Serie

5. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

Atentie: vaccin impotriva rabiei



B.PROSPECT

PROSPECT
LYSVULPEN por. ad us. vet.
Vaccin antirabic pentru administrare orală.



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

Deținătorul autorizației de comercializare și producător:

Bioveta, a. s., Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané, Republica Cehă

Producător pentru eliberarea seriei:

Bioveta, a. s., Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané, Republica Cehă

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LYSVULPEN por. ad us. vet.

Vaccin antirabic pentru administrare orală.

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

Substanță activă:

1 momeală (1 doză) conține:

- *Virus rabic atenuat, tulpina SAD Berne* min. 1.8×10^6 TCID₅₀ – max. 1.8×10^8 TCID₅₀
- Mediu de cultura MEM și mediu stabilizatorpână la 1.8 ml

Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

O momeală conține o doză vaccinală (1,8 ml) sigilată într-un blister din plastic – aluminiu. Momeala de formă rotundă și culoare maro este constituită dintr-un amestec furajer atractiv pentru vulpi și alte specii de animale țință. Fiecare momeală conține 150 mg de clorhidrat de tetraciclină care are rol de indicator al ingurgitării de către speciile țință.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Este destinat pentru vaccinarea profilactică a vulpilor și a câinilor enot împotriva rabiei.

5. CONTRAINDICAȚII

Vaccinul nu este destinat imunizării animalelor domestice.

6. REACȚII ADVERSE

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

7. SPECII ȚINTĂ

Vulpea roșcată (*Vulpes vulpes*), câinele enot (*Nyctereutes procyonoides*).

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

Imunizarea speciilor țintă are loc după înghitirea momelilor care conțin virusul vaccinal. Vaccinul trebuie administrat în teren de două ori pe an, în luna aprilie sau mai și respectiv septembrie sau octombrie. De obicei, se depun 15 – 20 momeli/m² sau mai multe, în funcție de situația epizootică, densitatea populației și mai ales densitatea populației de vulpi.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Momelile conținând vaccinul trebuie dispersate pe întreaga suprafață a unei zone date. În cazul utilizării unui avion sau a unui elicopter, liniile de zbor trebuie stabilite în așa fel încât să se asigure o dispersare egală. De exemplu, momelile se aruncă la fiecare 250 m, deci fiecare linie de zbor trebuie să fie la o distanță de 250 m una de alta.

În caz de necesitate, provocată de o situație contagioasă într-o anumită zonă, se recomandă revaccinarea de primăvara sau toamna. De asemenea, se recomandă să se plaseze momelile într-o zonă limitată pe timpul verii sau să se depună momelile în apropierea vizuinelor vulpilor, în număr de 10 momeli/vizuină.

Depunerea momelilor pe calea aeriană se recomandă în zonele deschise, cu o densitate mică a populației. În zonele des populate, este preferabil să se depună momelile manual. Vaccinarea în teritoriile respective trebuie să se facă doi ani consecutiv și cel puțin trei ani după ultimul focar de rabie din zonă. Vaccinul poate fi utilizat și în zonele libere de rabie, pentru a se forma o zonă de protecție. Întinderea unei astfel de zone de intrare în zona unde există rabie, nu trebuie să fie mai mică de 50 km.

Distribuirea momelilor din avion.

Momelile sunt eliberate din avion în conformitate cu hărțile de zbor pregătite în acest sens pe baza liniilor de zbor prestabilite. Pentru aplicarea și orientarea corectă, se poate utiliza Sistemul de Navigare Directionată prin Satelit (GPS).

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Păstrați într-un loc întunecos, la temperatura de -20°C sau mai mică.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții special referitoare la foloosirea în siguranța a momelilor vaccinale

Până când se aplică manual sau din avion, vaccinul nu trebuie expus la temperaturi de peste 15°C (trebuie transportat în genti frigorifice sau împachetat în materiale termoprotectoare, astfel că vaccinul să fie protejat în suficientă măsură împotriva temperaturii ambientale excesive). Dacă se va depune manual pe câmp, momelile se vor scoate cu grijă din cutiile de carton. Momelile trebuie

depuse în locuri ferite de lumina solară directă. După ce s-au depus, momelile trebuie acoperite cu material organic (frunze, iarbă, sol) pentru a fi protejate de soare.

Pentru prevenirea contactului direct al mâinilor cu momeală, este necesară purtarea mănușilor de cauciuc, pentru a nu lăsa mirosul omului pe momeala depusă. Mănușile sunt incluse în ambalaj (destinate depunerii conținutului unei cutii = 20 momeli).

În timpul iernii, la temperaturi de sub 0° C, momelile nu se administrează în teren. După perforarea conținutului momelii, vaccinul înghețat conținut în acestea poate să nu vină în contact cu mucoasa orală și să nu imunizeze animalul. Timp de două săptămâni după lansarea momelilor trebuie restricționată circulația liberă a câinilor și a pisicilor din zona respectivă, întrucât aceste animale reprezintă competitori pentru momeală. Zona în care se efectuează vaccinarea trebuie marcată corespunzător, iar locuitorii respectivi trebuie informați în mod adecvat.

Vaccinul conține virus antirabic atenuat. Dacă vaccinul (conținutul blisterului de plastic-aluminiu incorporat în momeală) vine în contact cu ochii, gura, nasul, pielea lezionată a omului, trebuie contactat imediat medicul. În acest caz, procedurile medicale trebuie efectuate în conformitate cu reglementările în vigoare, care se referă la expunerea la virusul rabic. Dacă mâinile sau altă parte descoperită a corpului vine în contact cu vaccinul, zona respectivă se va spăla abundant cu apă și săpun. Vaccinul conținut în momeli trebuie depozitat la loc ferit de accesul persoanelor neautorizate, în special al copiilor!

Siguranța produsului nu a fost stabilită în timpul gestației și lactației.

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitate în urma utilizării simultane a acestui vaccin cu orice alt vaccin

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 eliminate în conformitate cu cerințele locale

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

15. ALTE INFORMAȚII

Protecția împotriva rabiei se poate realiza numai la vulpile și câinii enot neinfecțați. Prezența anticorpilor colostrali împotriva rabiei are un efect negativ asupra formării și protecției imunitare atât la puii de vulpe, cât și la cei de câine enot. Ingurgitarea mai multor momeli nu este dăunătoare pentru animalele țintă. De asemenea, s-a demonstrat că vaccinul nu este dăunător nici pentru animalele domestice (câini, pisici). Virusul rabic vaccinal poate fi deosebit de virusul rabic din natură prin intermediul anticorpilor monoclonali.

Imunizarea vulpilor și a altor specii din animalele țintă se produce prin înghițirea momelilor conținând virusul vaccinal. Imunitatea animalelor care au înghițit momelile conținând virusul vaccinal, se formează în 21 zile.

Tipul și mărimea ambalajului

a) Distribuția manuală

Vaccinul (blisterul de plastic-aluminiu înglobând virusul vaccinal în cadrul unui amestec special de furaj) este ambalat într-o cutie de carton cu un grilaj de fixare pentru 20 de momeli.

Un colet de ambalare conține 30 x 20 doze (total 600 doze).

b) Distribuția din avion.

Vaccinul (blisterul de plastic-aluminiu înglobând virusul vaccinal în cadrul unui amestec special de furaj) este ambalat:

- per 40 doze depozitate în straturi separate, în cartoane captușite rezistente la căldură. Un colet de carton conține 10 x 40 doze (total 400 doze).

- vrac în saci de polietilena per 350 doze într-un carton rezistent la căldură. Un colet de carton conține 2 x 350 doze (total 700 doze).

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații suplimentare despre acest produs va rugăm să contactați reprezentantul local al detinatorului autorizatiei de comercializare:

SC FARMAVET SA

Calea Giulești nr. 333, sector 6, 060269 București, Romania

Tel: +4021 221 99 60; +4021 220 69 08

Fax: +4021 220 69 32

E-mail: office@farmavet.ro