

Лекарствен продукт, който вече не е разрешен за употреба

ПРИЛОЖЕНИЕ I

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Netvax, емулсия за инжектиране за пилета

2. КОЛИЧЕСТВЕН И КАЧЕСТВЕН И СЪСТАВ

Една доза (0,5 ml) съдържа :

Активна субстанция(и):

Clostridium perfringens Тип А, алфа токсид : най-малко 6.8 IU* .

Адjuвант (и):

Light Mineral Oil 0.31 ml

Помощно(ни) вещество(а):

Thiomersal 0.035-0.05 mg

* Интернационални единици за 1 ml в заешки серум, определени чрез реакция хемолитна инхибиция.

За пълен списък на помощните вещества, виж т. 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Емулсия за инжектиране
Сивобяла маслена емулсия

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Видове животни, за които е предназначен ВМП

Пилета

4.2 Терапевтични показания за отделните видове животни

За активна имунизация на пилета с цел създаване на пасивен имунитет на поколенията им срещу Некротичен ентерит, по време на яйценосния период.

За намаляване на смъртността, разпространението и тежестта на уврежданията, причинени от *Clostridium perfringens* Тип А, причиняващ некротичен ентерит. Ефикасността е била демонстрирана чрез провокация на птиците приблизително 3 седмици след излюпването им.

Начало на предаване на пасивен имунитет : 6 седмици след изпълнение на ваксиналната програма.

Продължителност на пасивния имунитет : 51 седмици след изпълнение на ваксиналната програма.

4.3 Противопоказания

Няма.

4.4 Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП

Няма.

4.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за животните при употреба на продукта

Няма.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

За потребителите:

Този продукт съдържа минерално масло. Случайното инжектиране/самоинжектиране може да предизвика силна болка и подутина, особено при инжектиране в става или пръст, в редки случаи е възможно да се загуби засегнатия пръст, ако ненавреме е оказана лекарска помощ.

Ако случайно се инжектирате с този продукт, потърсете спешно съвет от лекар и носете листовката за употреба с вас, освен ако е инжектирано съвсем малко количество.

Ако болката продължава повече от 12 часа след преглед при лекар, потърсете отново съвет от лекаря.

За лекарите:

Този продукт съдържа минерално масло. Дори да са инжектирани малки количества, при случайно инжектиране с този продукт е възможно поява на силен оток. При инжектиране в пръста в редки случаи е възможно развитие на исхемична некроза и загуба на пръста. Необходима е незабавна, компетентна хирургическа намеса. Възможно е да се наложи инцизия и иригация на инжектираното място, особено, ако са засегнати пулпата на пръста или сухожилието.

4.6 Странични реакции (честота и важност)

Не са наблюдавани системни реакции след интрамускулно приложение на ваксината. Ваксината може да предизвика поява на умерен оток в областта на гърдите, който се разнася за по-малко 30 дни. След втората ваксинация отока може да перзистира най-малко 35 дни. Отокът е често срещан симптом.

4.7 Употреба по време на яйценосене

Ваксината е безвредна при употребата и на кокошки носачки и родителски стада.

4.8 Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие

Няма налична информация за ефикасността и безопасността от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарномедицински продукти. Поради тази причина, прилагането преди или след употреба на друг ветеринарномедицински продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

4.9 Доза и начин на приложение

Пилетата се ваксинират интрамускулно в областта на гърдите.

Една доза (0.5 ml), трябва да бъде приложена при пилета на възраст 10-14 седмици.

Втора доза (0.5 ml) трябва да бъде приложена 4-10 седмици след първата ваксинация, но не по-късно от 6 седмици преди началото на яйценосния период.

Разклатете добре флакона преди употреба.

Използвайте стерилни игли и спринцовки, спазвайки правилата на асептичните процедури.

4.10 Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо

След прилагането на двойна доза от ваксината, локалната реакция може да се увеличи слабо (виж т. 4.6.)

4.11 Карентен срок (карептни срокове)

Нула дни

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ/ИМУНОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

Фармакотерапевтична група: {група} имунологичен продукт за птици

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен Код {ATCvet code:}: QIO1AB08

За стимулиране на активен имунитет при пилета, с цел създаване на пасивен имунитет на поколенията им срещу *Clostridium perfringens* Тип А, причиняващ некротичен ентерит.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

6.1 Списък на ексципиентите

Light Mineral Oil

Thiomersal

Formaldehyde

Sorbitan oleate

Polysorbate 80

Benzyl Alcohol

Triethanolamine

EDTA

Sodium Chloride

6.2 Несъвместимости

Не смесвайте с друг ветеринарномедицински продукт.

6.3 Срок на годност

Срок на годност на опакования за продажба ветеринарномедицински продукт: 18 месеца

Срок на годност след първо отваряне на флакона: 8 часа

6.4. Специални условия за съхранение на продукта

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C - 8 °C).

Да се пази от замръзване.

Да се пази от светлина.

6.5 Вид и състав на първичната опаковка

500 ml флакон от полиетилен с висока плътност (HDPE), пластичен, затворен с хлоробутил гумена тапа и покрит с кодирана алуминиева капачка с централен отвор.

Размер на опаковката:

1 x 500 ml

6 x 500 ml

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара

6.6 Специални предпазни мерки за унищожаване на неизползвания продукт или остатъци от него

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, ако има такива, трябва да бъдат унищожени в съответствие с изискванията на местното законодателство.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

Intervet International B.V.

Wim de Korverstraat

5831 AN Boxmeer

The Netherlands

8. НОМЕР(А) НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

EU/2/09/093/001

EU/2/09/093/002

9. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ / ПОДНОВЯВАНЕ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

16/04/2009

10. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНИЯ ПРЕГЛЕД НА ТЕКСТА

ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, ДОСТАВКА И/ИЛИ УПОТРЕБА

Няма

ПРИЛОЖЕНИЕ И

- А. ПРОИЗВОДИТЕЛ /И/ НА БИОЛОГИЧНО АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ /ИИ/ И ПРИТЕЖАТЕЛ /И/ НА ЛИЦЕНЗА ЗА ПРОИЗВОДСТВО, ОТГОВОРЕН/НИ/ ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДИТЕ ЗА ПРОДАЖБА**
- Б. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ В ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА НА ВМП, ОТНАСЯЩИ СЕ ДО ПРЕДЛАГАНЕТО ИЛИ УПОТРЕБАТА МУ**
- С. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ В ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА, ОТНАСЯЩИ СЕ ДО БЕЗОПАСНА И ЕФИКАСНА УПОТРЕБА НА ПРОДУКТА**
- Д. MRLs СТАТУС**

A. ПРОИЗВОДИТЕЛ /ИТЕ/ НА БИОЛОГИЧНО АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ /ИИ/ И ПРИТЕЖАТЕЛ/И/ НА ЛИЦЕНЗА ЗА ПРОИЗВОДСТВО, ОТГОВОРЕН/НИ/ ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДИТЕ ЗА ПРОДАЖБА

Име и адрес на производителя на биологично активната субстанция

Schering-Plough Animal Health
33 Whakatiki Street
Upper Hutt
New Zealand

Име и адрес на производителя за освобождаването на партидите за продажба

S-P Veterinary Ltd
Breakspear Road South
Harefoeld
Uxbridge
UB9 6LS
United Kingdom

B. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ В ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА НА ВМП, ОТНАСЯЩИ СЕ ДО ПРЕДЛАГАНЕТО ИЛИ УПОТРЕБАТА МУ

Да се отпуска само по лекарско предписание.

C. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ В ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА, ОТНАСЯЩИ СЕ ДО БЕЗОПАСНА И ЕФИКАСНА УПОТРЕБА НА ПРОДУКТА

В съответствие с чл. 71 на Директива 2001/82/ЕС на Европейския парламент и Съвета, Страните членки забраняват или могат да забранят вноса, продажбата, доставката и/или употребата на ветеринарномедицински продукт на цялата си територия или на част от нея, ако установят, че:

- a) прилагането на ветеринарномедицинския продукт на животни ще попречи на изпълнението на националните програми за диагностика, контрол и елиминиране на заболяванията по животните, или ще създаде трудности при установяване отсъствието на контаминация при живи животни или при хранителни или други продукти, получени от третиран животни.
- b) заболяванията, за които е предназначен ветеринарномедицинския продукт с цел повишаване на имунитета напълно отсъстват на територията.

D. MRLs STATUS

Фармакологично активна субстанция /ии/	Вид животни	Други изисквания
Thiomersal	Всички видове продуктивни животни	Приложение II от Регламент (ЕЕС) No 2377/90
EDTA	Всички видове продуктивни животни	Приложение II от Регламент (ЕЕС) No 2377/90
Formaldehyde	Всички видове продуктивни животни	Приложение II от Регламент (ЕЕС) No 2377/90
Mineral oil	Всички видове продуктивни животни	Приложение II от Регламент (ЕЕС) No 2377/90
Benzyl alcohol	Всички видове продуктивни животни	Приложение II от Регламент (ЕЕС) No 2377/90

Triethanolamine (в доза до 0.25 mg/kg ж.т.) не попада под обхвата на Регламент (ЕЕС) No 2377/90

Лекарствен продукт, който вече не е разрешен за употреба

ПРИЛОЖЕНИЕ III
ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА ЗА УПОТРЕБА

Лекарствен продукт , който вече не е разрешен за употреба

A. ЕТИКЕТ

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНА ОПАКОВКА

Картонена кутия

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Netvax

Емулсия за инжектиране за пилета

2. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Една доза (0,5ml) съдържа :

Clostridium perfringens Тип А, алфа токсин : ≥ 6.8 IU* .

Light Mineral Oil 0.31 ml

Thiomersal 0.035-0.05 mg

* Интернационални единици за 1 ml в заешки серум, определени чрез реакция хемолитна инхибиция.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

4. КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

1 x 500 ml

6 x 500 ml

5. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Пилета

6. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Ваксина срещу некротичен хепатит

7. МЕТОДИ НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Интрамускулно приложение

Разклатете добре преди употреба. Преди употреба прочети листовката.

8. КАРЕНТЕН СРОК

Карентен срок: Нула дни

9. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

Случайното инжектиране е опасно – преди употреба прочети листовката

10. СРОК НА ГОДНОСТ

Годен до {месец/година}

След първо отваряне на опаковката годен до : 8 часа

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C – 8 °C).

Да се пази от замръзване.

Да се пази от светлина.

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Прочети листовката

13. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА” И УСЛОВИЯТА ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯТА ОТНОСНО РАЗПРОСТРАНЕНИЕТО И УПОТРЕБА, АКО ИМА ТАКИВА

Само за ветеринарномедицинска употреба

Да се отпуска само по лекарско предписание

14. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”

Да се съхранява на недостъпни за деца места.

15. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА УПРАВЛЕНИЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

Intervet International B.V.
Wim de Korverstraat 35
5831 AN Boxtmeer
The Netherlands

16. НОМЕР(А) НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА НА ВМП

EU/2/09/093/001

EU/2/09/093/002

17. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида {номер}

Лекарствен продукт, който вече не е разрешен за употреба

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ПЪРВИЧНАТА ОПАКОВКА

Етикет

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Netvax
Емулсия за инжектиране за пилета

2. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Една доза (0,5 ml) съдържа:

Clostridium perfringens Тип А, Алфа токсин	$\geq 6.8 \text{ IU}^*$
Light Mineral Oil	0.31 ml
Thiomersal	0.035-0.05 mg

* Интернационални единици за 1 ml в заешки серум, определени чрез реакция хемолиза инхибиция.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА**4. КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА**

1 x 500 ml
6 x 500 ml

5. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Пилета

6. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Ваксина срещу некротичен хепатит

7. МЕТОДИ НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Интрамускулно приложение
Разклатете добре преди употреба. Преди употреба прочети листовката.

8. КАРЕНТЕН СРОК

Карентен срок: Нула дни

9. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

Случайното инжектиране е опасно – преди употреба прочети листовката

10. СРОК НА ГОДНОСТ

Годен до {месец/година}

След първо отваряне на опаковката годен до : 8 часа

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C – 8 °C)

Да се пази от замръзване

Да се пази от светлина

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Прочети листовката

13. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА” И УСЛОВИЯТА ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯТА ОТНОСНО РАЗПРОСТРАНЕНИЕТО И УПОТРЕБА, АКО ИМА ТАКИВА

Само за ветеринарномедицинска употреба

Да се отпуска само по лекарско предписание

14. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”

Да се съхранява на недостъпни за деца места.

15. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА УПРАВЛЕНИЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

Intervet International B.V.
Wim de Korverstraat 35
5831 AN Boxtmeer
The Netherlands

16. НОМЕР(А) НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА НА ВМП

EU/2/09/093/001

EU/2/09/093/002

17. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида {номер}

Лекарствен продукт, който вече не е разрешен за употреба

Лекарствен продукт, който вече не е разрешен за употреба

Б. ЛИСТОВКА ЗА УПОТРЕБА

ЛИСТОВКА ЗА УПОТРЕБА

Netvax емулсия за инжектиране за пилета

1. ИМЕ И ПОСТОЯННИЯ АДРЕС НА УПРАВЛЕНИЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ ЛИЦА

Притежател на лиценз за употреба :

Intervet International B.V.
Wim de Korverstraat
5831 AN Boxmeer
The Netherlands

Производител , отговорен за освобождаване на партидата:

S-P Veterinary Ltd
Breakspear Road South
Harefoeld
Uxbridge
Middlesex , UB9 6LS
United Kingdom

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Netvax, емулсия за инжектиране за пилета

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Една доза (0,5 ml) съдържа:

Активна субстанция(и):

Clostridium perfringens Тип А, алфа токсид : най-малко 6.8 IU*

Адjuвант (и):

Light Mineral Oil 0.31 ml

Помощно вещество(а):

Thiomersal 0.035-0.05 mg

* Интернационални единици за 1 ml в заешки серум, определени чрез реакция хемолиза инхибция.

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

За активна имунизация на птици с цел създаване на пасивен имунитет в поколението им срещу некротичен ентерит, по време на яйценосния период.

За намаляване на смъртността, разпространението и тежестта на уврежданията, причинени от *Clostridium perfringens* Тип А, причиняващ некротичен ентерит.

Ефикасността е била демонстрирана чрез провокация на птиците приблизително 3 седмици след излюпването им.

Начало на предаване на пасивен имунитет : 6 седмици след изпълнение на ваксиналната програма.

Продължителност на пасивния имунитет : 51 седмици след изпълнение на ваксиналната програма.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Няма

6. НЕЖЕЛАНИ СТРАНИЧНИ РЕАКЦИИ

Не са наблюдавани системни реакции след интрамускулно приложение на ваксината. Ваксината може да предизвика поява на умерен оток в областта на гърдите, който се разнася за по-малко от 30 дни. След втората ваксинация отока може перзистира най-малко 35 дни. Отока е често срещан.

След прилагането на двойна доза от ваксината, локалната реакция може да се увеличи слабо.

Ако забележите някакво сериозно въздействие или други ефекти, вследствие от употребата на този ВМП, които не са описани в тази листовка за употреба, моля незабавно да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Пилета

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛАГАНЕ.

Пилетата се ваксинират интрамускулно в областта на гърдите.

Една доза (0.5 ml) трябва да бъде приложена при пилета на възраст 10-14 седмици

Втора доза (0.5 ml) трябва да бъде приложена 4-10 седмици след първата ваксинация, но не по-късно от 6 седмици преди началото на яйценосния период.

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Използвайте стерилни игли и спринцовки, спазвайки правилата на асептичните процедури.

10. КАРЕНТЕН СРОК

Нула дни

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

Да се съхранява на недостъпни за деца места.

Да се съхранява и транспортира в хладилник (2° C – 8° C)

Да се пази от замръзване.
Да се пази от светлина.

Да не се употребява след изтичане на срока на годност, отбелязан върху етикета.
Срок на годност след първо отваряне на флакона: 8 часа

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ(Я)

За потребителите:

Този продукт съдържа минерално масло. Случайното инжектиране/самоинжектиране може да предизвика силна болка и подутина, особено при инжектиране в става или пръст, в редки случаи е възможно да се загуби засегнатия пръст, ако навреме е оказана лекарска помощ. Ако случайно се инжектирате с този продукт, потърсете спешно съвет от лекар и носете листовката за употреба с вас, освен ако е инжектирано съвсем малко количество. Ако болката продължава повече от 12 часа след преглед при лекар, потърсете отново съвет от лекаря.

За лекарите:

Този продукт съдържа минерално масло. Дори да са инжектирани малки количества, при случайно инжектиране с този продукт е възможно поява на силен оток. При инжектиране в пръста в редки случаи е възможно развитие на ишемична некроза и загуба на пръста. Необходима е незабавна, компетентна хирургическа намеса. Възможно е да се наложи инцизия и иригация на инжектираното място, особено, ако са засегнати пулпата на пръста или сухожилието.

Няма налична информация за ефикасността и безопасността от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарномедицински продукти. Поради тази причина, прилагането преди или след употреба на друг ветеринарномедицински продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

13. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, ако има такива, трябва да бъдат унищожени в съответствие с изискванията на местното законодателство.

14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

За активна имунизация на птици с цел създаване на пасивен имунитет в поколението им срещу некротичен ентерит, по време на яйценосния период.

Размер на опаковката:
1 x 500 ml
6 x 500 ml

Не всички размери могат да бъдат предлагани на пазара.

За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт, моля свържете се с териториалния представител на притежателя на лиценза за употреба.

Лекарствен продукт, който вече не е разрешен за употреба