

BILAGA I
PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

PREVEXXION RN koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En dos om 0,2 ml vaccinsuspension innehåller:

Aktiv(a) substans(er):

Cellassocierat, levande, rekombinant Mareks sjukdom (MD)-virus, serotyp 1, stam RN1250: 2,9 till 3,9 log₁₀ PFU*

*PFU: plackbildande enheter.

Hjälpämne(n):

För fullständig förteckning över hjälpämnena, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELFORM

Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension.

Koncentrat: gul till rödaktigt rosa opaliserande homogen suspension.

Vätska: röd-orange genomskinlig lösning.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Djurslag

Kycklingar.

4.2 Indikationer, med djurslag specificerade

För aktiv immunisering av daggamla kycklingar för att förhindra dödlighet och kliniska tecken och minska skador orsakade av MD-virus (inklusive mycket virulent MD-virus).

Immunitetens insättande: 5 dagar efter vaccination.

Immunitetens varaktighet: En enda vaccination ger skydd under hela riskperioden.

4.3 Kontraindikationer

Inga.

4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag

Vaccinera endast friska djur.

4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Tillämpa sedvanliga aseptiska försiktighetsåtgärder vid alla administreringsprocedurer.

Eftersom detta är ett levande vaccin kan vaccinerade fåglar utsöndra vaccinstammen, men ingen spridning har observerats under experimentella förhållanden. Lämpliga veterinärmedicinska åtgärder och åtgärder avseende djurhållning bör dock vidtas för att undvika spridning av vaccinstammen till ovaccinerade kycklingar och andra mottagliga djurslag.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur

Personlig skyddsutrustning som består av handskar, skyddsglasögon och stövlar ska användas vid hantering av läkemedlet, innan ampullerna tas ut från behållaren med flytande kväve och under både upptining och öppnande av ampullerna. Frysta glasampuller kan explodera vid plötsliga temperaturförändringar. Förvaring och användning av flytande kväve ska endast ske i ett torrt och välventilerat utrymme. Inandning av flytande kväve är farligt.

4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)

Inga.

4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Eftersom detta läkemedel är avsett för daggamla kycklingar har säkerheten av detta läkemedel inte fastställts under äggläggning.

4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Data avseende säkerhet och effekt visar att detta vaccin kan blandas med och ges tillsammans med Vaxxitek HVT+IBD. Kycklingar med maternella antikroppar mot MD kan vid vaccination med de blandade vaccinerna uppvisa fördröjt insättande av immunitet mot infektiös bursit (även känt som Gumboroszjuka). Den blandade vaccinsuspensionen är inte avsedd för immunisering av embryonerade ägg.

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel. Beslut ifall detta vaccin ska användas före eller efter något annat läkemedel bör därför tas i varje enskilt fall.

4.9 Dosering och administreringsätt

Subkutan användning.

Beredning av vaccinsuspensionen:

- Använd skyddshandskar, skyddsglasögon och stövlar under upptining och öppnande av ampullerna. Hantering av flytande kväve ska ske i ett välventilerat utrymme.
- Innan ampullerna tas ut från det flytande kvävet ska beredningen av vaccinet planeras. Det exakta antalet vaccinampuller och mängden vätska som behövs beräknas enligt exemplet i tabellen nedan. När detta vaccin blandas med Vaxxitek HVT+IBD ska båda spädas i samma påse med vätska som anges nedan.

Påse med vätska	Antal Prevexxion RN ampuller	Antal Vaxxitek HVT+IBD ampuller
1 x 200 ml	1 x 1000 doser	1 x 1000 doser
1 x 400 ml	2 x 1000 doser eller 1 x 2000 doser	2 x 1000 doser eller 1 x 2000 doser
1 x 800 ml	4 x 1000 doser eller 2 x 2000 doser eller 1 x 4000 doser	4 x 1000 doser eller 2 x 2000 doser

- Ta endast ut de ampuller som ska användas omgående från behållaren med flytande kväve.
- Tina snabbt innehållet i ampullerna genom att skaka ampullerna lätt i vatten med en temperatur på 25–30 °C. Upptiningen bör inte ta längre än 90 sekunder. Fortsätt omedelbart till nästa steg.
- Så snart ampullerna tinat ska de torkas med en ren pappershandduk och sedan öppnas på armlängds avstånd (för att förhindra skador om ampullen går sönder).
- Välj ut en steril spruta av lämplig storlek för att ta ut vaccinet från alla tinade ampuller och fäst en nål som är 18 G eller större på sprutan.

- Riv bort ytterpåsen från påsen med vätska och för sedan försiktigt in sprutans nål genom membranet på en av påsens förbindelseslangar och dra upp 2 ml vätska.
- Dra sedan upp allt innehåll i de tinade ampullerna i sprutan enligt följande: Luta ampullen en aning framåt, stick in nålen med den fasade kanten nedåt mot ampullens botten och dra långsamt upp innehållet från varje ampull. Fortsätt tills du har dragit upp allt vaccin ur ampullen.
- Överför innehållet i sprutan till påsen med vätska (använd inte om vätskan är grumlig).
- Blanda försiktigt vaccinet i påsen med vätska genom att vända påsen fram och tillbaka.
- Det är viktigt att skölja ampullerna och ampullspetsarna. Detta görs genom att dra upp en liten volym av vätskan innehållande vaccinet i sprutan. Fyll sedan långsamt ampullkropparna och spetsarna med den. Dra upp innehållet från ampullkropparna och spetsarna och spruta tillbaka den i påsen med vätska.
- Upprepa denna sköljningsprocedur en gång.
- Upprepa upptining, öppnande, överföring samt sköljningsproceduren för det antal ampuller som ska spädas med påsen med vätskan.
- Vaccinet är klart för användning och ska blandas genom att skaka påsen lätt och användas omedelbart. Under vaccinationstillfället ska påsen försiktigt snurras regelbundet för att säkerställa att vaccinet förblir homogent blandat.
- Vaccinet är en klar, röd-orange suspension till injektion som ska användas inom två timmar. Det får under inga omständigheter frysas. Återanvänd inte öppnade behållare med vaccin.

Dosering:

En injektion om 0,2 ml per daggammal kyckling.

Administreringsätt:

Vaccinet måste administreras som subkutan injektion i nacken.

4.10 Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt

En begränsad och kortvarig effekt på tillväxten observerades efter administrering av 10 gånger maximal dos till specifikt patogenfria vita leghornkycklingar.

4.11 Karenstid(er)

Noll dygn.

5. IMMUNOLOGISKA EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk grupp: Immunologiska medel för fåglar, levande virala vacciner.

ATCvet-kod: QI01AD03

Vaccinet innehåller rekombinant RN1250-virus i kycklingembryoceller.

Vaccinet är ett manipulerat MD-virus som består av tre stammar av serotyp 1. Dess genuuppsättning innehåller även långa terminala upprepningar av retikuloendoteliosvirus. Vaccinet inducerar aktiv immunitet mot Mareks sjukdom hos kycklingar.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpämnen

Vaccinkoncentrat:

Dimetylsulfoxid

199 Earle medium

Natriumvätekarbonat

Saltsyra
Vatten för injektionsvätskor

Vätska:

Sackaros
Kaseinhydrolysat
Fenolsulfonftalein (Fenolrött)
Dikaliumfosfat
Kaliumdivätefosfat
Natriumhydroxid eller saltsyra
Vatten för injektionsvätskor

6.2 Viktiga inkompatibiliteter

Blanda inte med något annat läkemedel, förutom de som nämns i avsnitt 4.8 och med vätskan som tillhandahålls tillsammans med detta läkemedel.

6.3 Hållbarhet

Hållbarhet för det veterinärmedicinska läkemedlet i oöppnad förpackning: 3 år.

Hållbarhet för vätskan i oöppnad förpackning: 2 år.

Hållbarhet efter beredning av vaccinet enligt anvisning: 2 timmar vid en temperatur under 25°C.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Vaccinkoncentrat:

Förvaras och transporteras i djupfryst tillstånd i flytande kväve.

Behållarna med flytande kväve måste kontrolleras regelbundet med avseende på nivån av flytande kväve och fyllas på vid behov.

Kassera ampuller som tinats av misstag.

Vätska:

Förvaras under 30 °C. Får ej frysas. Ljuskänsligt.

6.5 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Vaccinkoncentrat:

- typ I glasampull med 1000 doser vaccin, ampullhållare med 5 ampuller.
- typ I glasampull med 2000 doser vaccin, ampullhållare med 5 ampuller.
- typ I glasampull med 4000 doser vaccin, ampullhållare med 4 ampuller.

Ampullhållarna är förpackade i burkar som förvaras i behållare med flytande kväve.

Vätska:

- Påse av polyvinylklorid innehållande 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1000 ml, 1200 ml, 1600 ml, 1800 ml eller 2400 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
TYSKLAND

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/2/20/254/001-003

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för första godkännandet: 20/07/2020

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats
<http://www.ema.europa.eu/>.

FÖRBUD MOT FÖRSÄLJNING, TILLHANDAHÅLLANDE OCH/ELLER ANVÄNDNING

Ej relevant.

BILAGA II

- A. TILLVERKARE AV DEN AKTIVA SUBSTANSEN AV BIOLOGISKT URSPRUNG OCH TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS**
- B. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR FÖR TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING**
- C. FÖRTECKNING ÖVER HÖGSTA TILLÅTNA RESTMÄNGDER**

A. TILLVERKARE AV DEN AKTIVA SUBSTANSEN AV BIOLOGISKT URSPRUNG OCH TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS

Namn och adress till tillverkare av aktiv substans av biologiskt ursprung

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
69800 Saint Priest
FRANKRIKE

Namn och adress till tillverkare som ansvarar för frisläppande av tillverkningsatts

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
69800 Saint Priest
FRANKRIKE

B. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR FÖR TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel.

Enligt artikel 71 i Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/82/EG kan en medlemsstat i enlighet med nationell lagstiftning förbjuda tillverkning, import, innehav, försäljning, tillhandahållande och/eller användning av immunologiska veterinärmedicinska läkemedel inom hela eller delar av sitt territorium om följande fastställs:

- a) Administreringen av detta läkemedel till djur kommer att försvåra genomförandet av ett nationellt program för diagnostisering, övervakning eller utrotning av djursjukdom eller medför svårigheter att intyga frånvaron av kontamination hos levande djur eller livsmedel eller andra produkter, som härrör från behandlade djur.
- b) Den sjukdom som detta läkemedel är avsett att ge immunitet mot förekommer i stort sett inte inom området i fråga.

C. FÖRTECKNING ÖVER HÖGSTA TILLÅTNA RESTMÄNGDER (MRL)

Den aktiva substansen av huvudsakligen biologiskt ursprung avsedd att framkalla aktiv immunitet anses inte omfattas av förordning (EG) nr 470/2009.

Hjälpämnen enligt avsnitt 6.1 i SPC är antingen tillåtna substanser för vilka tabell 1 i bilagan till Kommissionens förordning (EU) nr 37/2010 anger att MRL inte krävs eller anses inte omfattas av förordning (EG) nr 470/2009 när de används så som i detta läkemedel.

BILAGA III
MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL

A. MÄRKNING

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR

AMPULL

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELET'S NAMN

PREVEXXION RN

2. MÄNGD AKTIV(A) SUBSTANS(ER)

3. MÄNGD UTTRYCKT I VIKT, VOLYM ELLER ANTAL DOSER

1000

2000

4000



4. ADMINISTRERINGSVÄG

s.c./SC

5. KARENSTID(ER)

6. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

7. UTGÅNGSDATUM

EXP {månad/år}

8. TEXTEN "FÖR DJUR"



UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN INRE FÖRPACKNINGEN (ETIKETT) PÅ SPÄDNINGVÄTSKAN

(påse)

1. SPÄDNINGSVÄTSKANS NAMN

Vätska till cellassocierade vacciner till fjäderfä

2. MÄNGD UTTRYCKT I VIKT, VOLYM ELLER ANTAL DOSER

200 ml
400 ml
600 ml
800 ml
1000 ml
1200 ml
1600 ml
1800 ml
2400 ml

3. ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Läs bipacksedeln som medföljer vaccinet före användning.

4. FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras under 30 °C. Får ej frysas. Ljuskänsligt.

5. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

6. UTGÅNGSDATUM

EXP {månad/år}

7. TEXTEN "FÖR DJUR"

För djur. Receptbelagt.



B. BIPACKSEDEL

BIPACKSEDEL
PREVEXXION RN koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
TYSKLAND

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts
Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
69800 Saint-Priest
FRANKRIKE

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

PREVEXXION RN koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

En dos om 0,2 ml vaccinsuspension innehåller:

Aktiv(a) substans(er):

Cellassocierat, levande, rekombinant Mareks sjukdom (MD)-virus, serotyp 1,
stam RN1250: 2,9 till 3,9 log₁₀ PFU*

*PFU: plackbildande enheter.

Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension.

Koncentrat: gul till rödaktigt rosa opaliserande (pärlmorskimrande) homogen suspension.

Vätska: röd-orange genomskinlig lösning.

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDE(N)

För aktiv immunisering av daggamla kycklingar för att förhindra dödlighet och kliniska tecken och minska skador orsakade av MD-virus (inklusive mycket virulent MD-virus).

Immunitetens insättande: 5 dagar efter vaccination.

Immunitetens varaktighet: En enda vaccination ger skydd under hela riskperioden.

5. KONTRAIKATIONER

Inga

6. BIVERKNINGAR

Inga.

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

7. DJURSLAG

Kycklingar.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

En injektion om 0,2 ml per dag gammal kyckling.

Vaccinet måste administreras som subkutan injektion i nacken.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Beredning av vaccinsuspensionen:

- Använd skyddshandskar, skyddsglasögon och stövlar under upptining och öppnande av ampullerna. Hantering av flytande kväve ska ske i ett välventilerat utrymme.
- Innan ampullerna tas ut från det flytande kvävet ska beredningen av vaccinet planeras. Det exakta antalet vaccinampuller och mängden vätska som behövs beräknas enligt exemplet i tabellen nedan. När detta vaccin blandas med Vaxxitek HVT+IBD ska båda spädas i samma påse med vätska som anges nedan.

Påse med vätska	Antal Prevexxion RN ampuller	Antal Vaxxitek HVT+IBD ampuller
1 x 200 ml	1 x 1000 doser	1 x 1000 doser
1 x 400 ml	2 x 1000 doser eller 1 x 2000 doser	2 x 1000 doser eller 1 x 2000 doser
1 x 800 ml	4 x 1000 doser eller 2 x 2000 doser eller 1 x 4000 doser	4 x 1000 doser eller 2 x 2000 doser

- Ta endast ut de ampuller som ska användas omgående från behållaren med flytande kväve.
- Tina snabbt innehållet i ampullerna genom att skaka ampullerna lätt i vatten med en temperatur på 25–30 °C. Upptiningen bör inte ta längre än 90 sekunder. Fortsätt omedelbart till nästa steg.
- Så snart ampullerna tinat ska de torkas med en ren pappershandduk och sedan öppnas på armlängds avstånd (för att förhindra skador om ampullen går sönder).
- Välj ut en steril spruta av lämplig storlek för att ta ut vaccinet från alla tinade ampuller och fäst en nål som är minst 18 G eller större på sprutan.
- Riv bort ytterpåsen från påsen med vätska och för sedan försiktigt in sprutans nål genom membranet på en av påsens förbindelseslangar och dra upp 2 ml vätska.
- Dra sedan upp allt innehåll i de tinade ampullerna i sprutan enligt följande: Luta ampullen en aning framåt, stick in nålen med den fasade kanten nedåt mot ampullens botten och dra långsamt upp innehållet från varje ampull. Fortsätt tills du har dragit upp allt vaccin ur ampullen.
- Överför innehållet i sprutan till påsen med vätska (använd inte om vätskan är grumlig).
- Blanda försiktigt vaccinet i påsen med vätska genom att vända påsen fram och tillbaka.
- Det är viktigt att skölja ampullerna och ampullspetsarna. Detta görs genom att dra upp en liten volym av vätskan innehållande vaccinet i sprutan. Fyll sedan långsamt ampullkropparna och

spetsarna med den. Dra upp innehållet från ampullkropparna och spetsarna och spruta tillbaka den i påsen med vätska.

- Upprepa denna sköljningsprocedur en gång.
- Upprepa tining, öppnande, överföring samt sköljningsproceduren för det antal ampuller som ska spädas med påsen med vätskan.
- Vaccinet är klart för användning och ska blandas genom att skaka påsen lätt och användas omedelbart. Under vaccinationstillfället ska påsen försiktigt snurras regelbundet för att säkerställa att vaccinet förblir homogent blandat.
- Vaccinet är en klar, röd-orange suspension till injektion som ska användas inom två timmar. Det får under inga omständigheter frysas. Återanvänd inte öppnade behållare med vaccin.

10. KARENSTID(ER)

Noll dygn.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Vaccinkoncentratet måste förvaras och transporteras i djupfrost tillstånd i flytande kväve. Behållarna med flytande kväve måste kontrolleras regelbundet med avseende på nivån av flytande kväve och fyllas på vid behov.

Vätskan måste förvaras under 30 °C. Får ej frysas. Ljuskänsligt.

Hållbarhet efter beredning av vaccinet enligt anvisning: 2 timmar vid en temperatur under 25 °C.

Använd inte vaccinet efter utgångsdatumet på ampullen.

12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda varningar för respektive djurslag:

Vaccinera endast friska djur.

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Tillämpa sedvanliga aseptiska försiktighetsåtgärder vid alla administreringsprocedurer.

Eftersom detta är ett levande vaccin kan vaccinerade fåglar utsöndra vaccinstammen, men ingen spridning har observerats under experimentella förhållanden. Lämpliga veterinärmedicinska åtgärder och åtgärder avseende djurhållning bör dock vidtas för att undvika spridning av vaccinstammen till ovaccinerade kycklingar och andra mottagliga djurslag.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Personlig skyddsutrustning som består av handskar, skyddsglasögon och stövlar ska användas vid hantering av läkemedlet, innan ampullerna tas ut från behållaren med flytande kväve och under både upptining och öppnande av ampullerna. Frysta glasampuller kan explodera vid plötsliga temperaturförändringar. Förvaring och användning av flytande kväve ska endast ske i ett torrt och välventilerat utrymme. Inandning av flytande kväve är farligt.

Äggläggning:

Eftersom detta läkemedel är avsett för daggamla kycklingar har säkerheten av detta läkemedel inte fastställts under äggläggning.

Andra läkemedel och PREVEXXION RN:

Data avseende säkerhet och effekt visar att detta vaccin kan blandas med och ges tillsammans med Vaxxitek HVT+IBD. Kycklingar med maternella antikroppar mot MD kan vid vaccination med de blandade vaccinerna uppvisa fördröjt insättande av immunitet mot infektiös bursit (även känt som

Gumborosjuka). Den blandade vaccinsuspensionen är inte avsedd för immunisering av embryonerade ägg.

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel. Beslut ifall detta vaccin ska användas före eller efter något annat läkemedel bör därför tas i varje enskilt fall.

Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt:

En begränsad och kortvarig effekt på tillväxten observerades efter administrering av 10 gånger maximal dos till specifikt patogenfria vita leghornkycklingar.

Viktiga inkompatibiliteter:

Blanda inte med något annat läkemedel, förutom de som nämns i avsnitt "Andra läkemedel och PREVEXXION RN" och med vätskan som tillhandahålls tillsammans med detta läkemedel.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Kassera ampuller som tinats av misstag. Får under inga omständigheter frysas på nytt. Återanvänd inte öppnade behållare med vaccin.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Fråga veterinären eller apotekspersonalen hur man gör med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

Ytterligare information om detta läkemedel finns tillgänglig på Europeiska läkemedelsmyndighetens hemsida <http://www.ema.europa.eu/>.

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Vaccinet innehåller rekombinant RN1250-virus i kycklingembryoceller.

Vaccinet är ett manipulerat MD-virus som består av tre stammar av serotyp 1. Dess genuppsättning innehåller även långa terminala upprepningar av retikuloendoteliosvirus. Vaccinet inducerar aktiv immunitet mot Mareks sjukdom hos kycklingar.

Förpackningsstorlekar:

Fryst vaccinkoncentrat:

- typ I glasampull med 1000 doser vaccin, ampullhållare med 5 ampuller.
- typ I glasampull med 2000 doser vaccin, ampullhållare med 5 ampuller.
- typ I glasampull med 4000 doser vaccin, ampullhållare med 4 ampuller.

Ampullhållarna är förpackade i burkar som förvaras i behållare med flytande kväve.

Vätska:

- påse av polyvinylklorid innehållande 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1000 ml, 1200 ml, 1600 ml, 1800 ml eller 2400 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.