

1.sz. MELLÉKLET

A KÉSZÍTMÉNY JELLEMZŐINEK ÖSSZEFOGLALÓJA

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Netvax emulziós injekció csirkék számára

2. MINŐSÉGI ÉS MENNYISÉGI ÖSSZETÉTEL

1 adag (0,5 ml) tartalmaz:

Hatóanyag:

A típusú *Clostridium perfringens* alfa toxoid legalább 6,8 NE*

Adjuváns:

Könnyű ásványi olaj 0,31 ml

Segédanyag:

Tiomerzál 0,035 – 0,05 mg

*Nemzetközi egység/ nyúlsavó ml, melyet hemolízis gátlási próbával határoztak meg.

A segédanyagok teljes listáját lásd.: 6.1 szakasz.

3. GYÓGYSZERFORMA

Emulziós injekció

Fehéres színű olajos emulzió.

4. KLINIKAI JELLEMZŐK

4.1 Célállat fajok

Csirke

4.2 Terápiás javallatok célállat fajonként

Csirkék aktív immunizálására, hogy az utódaiknak a tojószezon alatt passzív immunitást adjunk az elhalásos bélgyulladásal szemben.

A típusú *Clostridium perfringens* okozta elhalásos bélgyulladás miatti elhullások és a kialakuló elváltozások súlyosságának csökkentésére. A vakcina hatékonyságát kb. három hetes csirkék ráfertőzésével vizsgálták.

A passzív immunitás átadásának kezdete: 6 héttel az oltási program befejezése után.

A passzív immunitás átadásának időtartama: 51 hét az oltási program befejezése után.

4.3 Ellenjavallatok

Nincsenek.

4.4 Különleges figyelmeztetések

Nincsenek.

4.5 Az alkalmazással kapcsolatos különleges óvintézkedések

Nincsenek.

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

Nincsenek.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

A felhasználónak:

A készítmény ásványi olajat tartalmaz. Véletlen befecskendezés/öninjekciózás révén a szervezetbe jutott készítmény erős fájdalmat, duzzanatot okozhat különösen, ha ízületet vagy ujját érint a beadás, és ha nem történik időben orvosi beavatkozás, ritkán az érintett ujj elvesztéséhez is vezethet.

Ha a készítménynek akár csekély mennyisége is az Ön szervezetébe jutott más vagy saját maga által történő befecskendezés révén, haladéktalanul forduljon orvoshoz, és vigye magával a készítmény használati utasítását.

Ismételten forduljon orvoshoz, ha a fájdalom 12 órával az orvosi vizsgálat után még mindig fennáll!

Az orvosnak:

A készítmény ásványi olajat tartalmaz. Véletlen befecskendezése révén a készítménynek akár csekély mennyisége is a szervezetbe jutva súlyos duzzanatot okozhat, amely akár ischemiás necrosishoz, sőt az érintett ujj elvesztéséhez vezethet. AZONNALI szakszerű sebészeti beavatkozás szükséges, az injektált terület mielőbbi bemetszésével és kiöblítésével, különösen, ha ujjbegy vagy ín is érintett.

4.6 Mellékhatások (gyakorisága és súlyossága)

Izomba történt alkalmazás után szisztémás reakciót nem figyeltek meg. A vakcinázás a mellizomban közepes mértékű duzzanatot okozhat, amely 30 napon belül elmúlik. A második vakcinázást követően a duzzanat 35 napig is eltarthat. A duzzanat kialakulása általában bekövetkezik.

4.7 Vemhesség, laktáció, tojásrakás idején történő alkalmazás

A vakcina a tojó-és tenyészállatokon alkalmazva is ártalmatlannak bizonyult.

4.8 Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók

Nem áll rendelkezésre információ a vakcina más állatgyógyászati készítménnyel történő egyidejű alkalmazásának hatékonyságára és ártalmatlanságra vonatkozóan. A vakcina használata előtt vagy után más állatgyógyászati készítmény alkalmazását az adott esetet figyelembe véve kell eldönteni.

4.9 Adagolás és alkalmazási mód

A csirkék vakcinázását a mellizomba végezzük.

Az első adagot (0,5 ml) 10 és 14 hetes kor között kell beadni.

A második adagot (0,5 ml) az első adag beadása után 4-10 héttel kell alkalmazni. A második oltást a tojástermelés kezdete előtt legalább 6 héttel kell elvégezni.

Felhasználás előtt a vakcinát alaposan fel kell rázni.

A fecskendőknek és az injekciós tűknek használat előtt sterilnek kell lennie. Az aszepszis szokásos szabályait be kell tartani.

4.10 Túlادagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok) (ha szükséges)

Kétszeres adag beadása esetén a helyi reakciók enyhén erősödhetnek (ld. 4.6).

4.11 Élelmezés-egészségügyi várakozási idő

Nulla nap.

5. IMMUNOLÓGIAI TULAJDONSÁGOK

Farmakoterápiás csoport: immunologikumok madarak számára. ATCvet kód: QI01AB08

Csirkék aktív immunizálására, hogy az utódaiknak passzív védettséget adjunk az A típusú *Clostridium perfringens* okozta elhalásos bélgyulladás szemben.

6. GYÓGYSZERÉSZETI SAJÁTOSSÁGOK

6.1 Segédanyagok felsorolása

Könnyű ásványi olaj
Tiomerzál
Formaldehid
Szorbitán-oleát
Poliszorbát 80
Benzilalkohol
Trietanolamin
EDTA
Nátrium-klorid

6.2 Inkompatibilitások

Nem keverhető más állatgyógyászati készítménnyel.

6.3 Felhasználhatósági időtartam

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény lejárati ideje: 18 hónap.
A közvetlen csomagolás első felbontása után 8 órán belül felhasználandó.

6.4 Különleges tárolási előírások

Hűtve tárolandó és szállítandó (2 °C - 8 °C). Nem fagyasztható. Fénytől védve tartandó.

6.5 A közvetlen csomagolás jellege és elemei

500 ml-es nagy sűrűségű (HDPE), rugalmas polietilén flakon, amely klorobutil gumidugóval zárt és középen lyukasztott alumínium sapkával fedett.

Kiszerelések:

1x500 ml

6x500 ml

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerelési egység kerül kereskedelmi forgalomba.

6.6 A fel nem használt állatgyógyászati készítmény vagy ilyen termék felhasználásából származó hulladékok kezelésére, megsemmisítésére vonatkozó különleges utasítások

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

7. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJA

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Hollandia

8. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY SZÁMA(I)

EU/2/09/093/001
EU/2/09/093/002

**9. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY ELSŐ
KIADÁSÁNAK/MEGÚJÍTÁSÁNAK DÁTUMA**

2009. április 16.

10. A SZÖVEG FELÜLVIZSGÁLATÁNAK DÁTUMA

**A FORGALMAZÁSRA, KIADÁSRA ÉS/VAGY FELHASZNÁLÁSRA VONATKOZÓ
TILALMAK**

Nem alkalmazható

II. MELLÉKLET

- A. A BIOLÓGIAI HATÓANYAG(OK) ELŐÁLLÍTÓJA (ELŐÁLLÍTÓI) ÉS A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ
- B. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLYNEK A KIADÁSRA ÉS A FELHASZNÁLÁSRA VONATKOZÓ FELTÉTELEI ÉS KORLÁTOZÁSAI
- C. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLYNEK A BIZTONSÁGOS ÉS HATÉKONY FELHASZNÁLÁSRA VONATKOZÓ FELTÉTELEI ÉS KORLÁTOZÁSAI
- D. A MAXIMÁLIS MARADÉKANYAG HATÁRÉRTÉKEK (MRLs) MEGÁLLAPÍTÁSA

A. A BIOLÓGIAI HATÓANYAG(OK) ELŐÁLLÍTÓJA (ELŐÁLLÍTÓI) ÉS A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ

A biológiai hatóanyag(ok) előállítójának (előállítóinak) neve és címe

Schering-Plough Animal Health
Schering-Plough Animal Health
33 Whakatiki Street
Upper Hutt
Új-Zéland

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó(k) neve és címe

S-P Veterinary Ltd
Breakspear Road South
Harefield
Uxbridge
UB9 6LS
Egyesült Királyság

B. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLYNEK A KIADÁSRA ÉS A FELHASZNÁLÁSRA VONATKOZÓ FELTÉTELEI ÉS KORLÁTOZÁSAI

Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.

C. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLYNEK A BIZTONSÁGOS ÉS HATÉKONY FELHASZNÁLÁSRA VONATKOZÓ FELTÉTELEI ÉS KORLÁTOZÁSAI

Az Európai Parlament és Tanács 2001/82/EK irányelve 71. cikkének megfelelően, a tagállamok megtilthatják területük egészére vagy egy részére vonatkozóan az állatgyógyászati készítmény behozatalát, forgalmazását, kiadását és/vagy felhasználását, amennyiben valószínűsíthető, hogy:

- az állatgyógyászati készítmény alkalmazása az állatbetegségek diagnosztikáját, az azok elleni védekezést és felszámolásukat érintő nemzeti programok végrehajtását gátolja, illetve nehézségeket fog okozni annak igazolásában, hogy az élőállatok vagy élelmiszerek vagy más a kezelt állatoktól származó termékek fertőzésmentesek.
- az a betegség, amellyel szemben az állatgyógyászati készítmény immunitást biztosít, a terület nagy részén nem fordul elő.

D. A MAXIMÁLIS MARADÉKANYAG HATÁRÉRTÉKEK (MRL) MEGÁLLAPÍTÁSA

Farmakológiailag aktív anyagok	Állatfajok	Egyéb rendelkezések
Tiomerzál	Minden élelmiszertermelő állat számára	a 2377/90/EGK számú tanácsi rendelet II. melléklete
EDTA	Minden élelmiszertermelő állat számára	a 2377/90/EGK számú tanácsi rendelet II. melléklete
Formaldehid	Minden élelmiszertermelő állat számára	a 2377/90/EGK számú tanácsi rendelet II. melléklete
Ásványi olaj	Minden élelmiszertermelő állat számára	a 2377/90/EGK számú tanácsi rendelet II. melléklete

Benzilalkohol	Minden élelmiszertermelő állat számára	a 2377/90/EGK számú tanácsi rendelet II. melléklete
---------------	---	--

A trietanolaminra (0,25 mg/ttkg adagig) nem vonatkozik a 2377/90/EGK tanácsi rendelet.

A gyógyszerkészítmény forgalomba hozatali engedélye megszűnt

A gyógyszerkészítmény forgalomba hozatali engedélye megszűnt

III. sz. MELLÉKLET

CÍMKESZÖVEG ÉS HASZNALATI UTASÍTÁS

A gyógyszerkészítmény forgalomba hozatali engedélye megszűnt

A. CÍMKESZÖVEG

A KÜLSŐ CSOMAGOLÁSON FELTÜNTETENDŐ ADATOK**Doboz****1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE**

Netvax

Emulziós injekció csirkék számára

2. HATÓ- ÉS SEGÉDANYAGOK MEGNEVEZÉSE0,5 ml-es adagonként:A típusú *Clostridium perfringens* alfa toxoid $\geq 6,8$ NE*

Könnyű ásványi olaj 0,31 ml

Tiomerzál 0,035 – 0,05 mg

*Nemzetközi egység/ml nyúlsavó, melyet hemolízis gátlási próbával határoztak meg.

3. GYÓGYSZERFORMA**4. KISZERELÉSI EGYSÉG**

1x500 ml

6x500 ml

5. CÉLÁLLAT FAJOK

Csirke

6. JAVALLAT(OK)

Elhalásos bélgyulladás elleni vakcina

7. ADAGOLÁS ÉS AZ ALKALMAZÁS MÓDJA

Intramuskuláris alkalmazásra.

Alkalmazás előtt alaposan fel kell rázni. Alkalmazás előtt olvassa el a használati utasítást!

8. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐK

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő: Nulla nap

9. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS (EK), HA SZÜKSÉGESEK

A véletlen öninjekciózás veszélyes – lásd a használati utasítást alkalmazás előtt.

10. LEJÁRATI IDŐ

EXP {hónap/év}

Felbontás után 8 órán belül felhasználandó.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Hűtve tárolandó és szállítandó (2 °C - 8 °C).

Nem fagyasztható.

Fénytől védve tartandó.

12. KÜLÖNLEGES ÓVINTÉZKEDÉSEK A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNYEK VAGY HULLADÉKAIK MEGSEMMISÍTÉSÉRE, HA SZÜKSÉGES

A megsemmisítésre vonatkozó tudnivalókat lásd a mellékelt használati utasításban.

13. „KIZÁRÓLAG ÁLLATGYÓGYÁSZATI ALKALMAZÁSRA” SZAVAK ÉS A KIADHATÓSÁGRA ÉS FELHASZNÁLÁSRA VONATKOZÓ FELTÉTELEK ÉS KORLÁTOZÁSOK, amennyiben alkalmazható

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.

14. „GYERMEKEK ELŐL GONDOSAN EL KELL ZÁRNI!” SZAVAK

Gyermekek előtt gondosan el kell zárni!

15. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE ÉS CÍME

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Hollandia

16. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY SZÁMA(I)

EU/2/09/093/001

EU/2/09/093/002

17. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA

Lot {szám}

A KÖZVETLEN CSOMAGOLÁSON FELTÜNTETENDŐ ADATOK

címke

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Netvax
Emulziós injekció csirkék számára

2. HATÓ- ÉS SEGÉDANYAGOK MEGNEVEZÉSE0,5 ml-es adagonként:A típusú *Clostridium perfringens* alfa toxoid $\geq 6,8$ NE*

Könnyű ásványi olaj 0,31 ml

Tiomerzál 0,035 – 0,05 mg

*Nemzetközi egység/ml nyúlsavó, melyet hemolízis gátlási próbával határoztak meg.

3. GYÓGYSZERFORMA**4. KISZERELÉSI EGYSÉG**

1x500 ml

6x500 ml

5. CÉLÁLLAT FAJOK

Csirke

6. JAVALLAT(OK)

Elhalásos bélgyulladás elleni vakcina

7. ADAGOLÁS ÉS AZ ALKALMAZÁS MÓDJA

Intramuskuláris alkalmazásra.

Alkalmazás előtt alaposan fel kell rázni. Alkalmazás előtt olvassa el a használati utasítást!

8. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐK

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő: Nulla nap

9. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS (EK), HA SZÜKSÉGESEK

A véletlen öninjekciózás veszélyes – lásd a használati utasítást alkalmazás előtt.

10. LEJÁRATI IDŐ

EXP {hónap/év}

Felbontás után 8 órán belül felhasználandó.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Hűtve tárolandó és szállítandó (2 °C - 8 °C).

Nem fagyasztható.

Fénytől védve tartandó.

12. KÜLÖNLEGES ÓVINTÉZKEDÉSEK A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNYEK VAGY HULLADÉKAIK MEGSEMMISÍTÉSÉRE, HA SZÜKSÉGES**13. „KIZÁRÓLAG ÁLLATGYÓGYÁSZATI ALKALMAZÁSRA” SZAVAK ÉS A KIADHATÓSÁGRA ÉS FELHASZNÁLÁSRA VONATKOZÓ FELTÉTELEK ÉS KORLÁTOZÁSOK, amennyiben alkalmazható**

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.

14. „GYERMEKEK ELŐL GONDOSAN EL KELL ZÁRNI!” SZAVAK

Gyermekek előtt gondosan el kell zárni!

15. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE ÉS CÍME

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Hollandia

16. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY SZÁMA(I)

EU/2/09/093/001

EU/2/09/093/002

17. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA

Lot {szám}

B. HASZNÁLATI UTASÍTÁS

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Netvax emulziós injekció csirkék számára

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Hollandia

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

S-P Veterinary Ltd
Breakspear Road South
Harefield
Uxbridge
Middlessex, UB9 6LS
Egyesült Királyság

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Netvax emulziós injekció csirkék számára

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

0,5 ml-es adagonként:

Hatóanyag:

A típusú *Clostridium perfringens* alfa toxoid legalább 6,8 NE*

Adjuváns:

Könnyű ásványi olaj 0,31 ml

Segédanyag:

Tiomerzál 0,035 – 0,05 mg

*Nemzetközi egység/ nyúlsavó ml melyet hemolízis gátlási próbával határoztak meg.

4. JAVALLAT(OK)

Csirkék aktív immunizálására, hogy az utódaiknak a tojószezon alatt passzív immunitást adjunk az elhalásos bélgyulladás szemben.

A *Clostridium perfringens* A típusú törzse okozta elhalásos bélgyulladás miatti elhullások és a kialakuló elváltozások súlyosságának csökkentésére. A vakcina hatékonyságát kb. három hetes csirkék ráfertőzéssel vizsgálták.

A passzív immunitás átadásának kezdete: 6 héttel az oltási program befejezése után.

A passzív immunitás átadásának időtartama: 51 hét az oltási program befejezése után.

5. ELLENJAVALLATOK

Nincsenek.

6. MELLÉKHATÁSOK

Izomba történ alkalmazás után szisztémás reakciót nem figyeltek meg. A vakcinázás a mellizomban enyhe duzzanatot okozhat, amely 30 napon belül elmúlik. A második vakcinázást követően a duzzanat 35 napig is eltarthat. A duzzanat kialakulása általában bekövetkezik.

Kétszeres adag beadása esetén a helyi reakciók enyhén erősödhetnek.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Csirke

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

A csirkék vakcinázását a mellizomba végezzük.

Az első adagot (0,5 ml) 10 és 14 hetes kor között kell beadni.

A második adagot (0,5 ml) az első adag beadása után 4-10 héttel kell alkalmazni. A második oltást a tojástermelés kezdete előtt legalább 6 héttel kell elvégezni.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Felhasználás előtt a vakcinát alaposan fel kell rázni.

A fecskendőknek és az injekciós tűknek használat előtt sterilnek kell lennie. Az aszepszis szokásos szabályait be kell tartani.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nulla nap.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Hűtve tárolandó és szállítandó (2 °C - 8 °C). Nem fagyasztható.

Hűtőszekrényben tárolandó (2°C - 8°C).

Fénytől védve tartandó.

Csak a dobozon feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni!

A közvetlen csomagolás első felbontása után 8 órán belül felhasználandó.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

A felhasználónak:

A készítmény ásványi olajat tartalmaz. Véletlen befecskendezés/öninjekciózás révén a szervezetbe jutott készítmény erős fájdalmat, duzzanatot okozhat különösen, ha ízületet vagy ujjat érint a beadás, és ha nem történik időben orvosi beavatkozás, ritkán az érintett ujj elvesztéséhez is vezethet.

Ha a készítménynek akár csekély mennyisége is az Ön szervezetébe jutott más vagy saját maga által történő befecskendezés révén, haladéktalanul forduljon orvoshoz, és vigye magával a készítmény használati utasítását.

Ismételten forduljon orvoshoz, ha a fájdalom 12 órával az orvosi vizsgálat után még mindig fennáll!

Az orvosnak:

A készítmény ásványi olajat tartalmaz. Véletlen befecskendezése révén a készítménynek akár csekély mennyisége is a szervezetbe jutva súlyos duzzanatot okozhat, amely akár ischémias necrosishoz, sőt az érintett ujj elvesztéséhez vezethet. AZONNALI szakszerű sebészi beavatkozás szükséges, az injektált terület mielőbbi bemetszésével és kiöblítésével, különösen, ha ujjbegy vagy ín is érintett.

Nem áll rendelkezésre információ a vakcina más állatgyógyászati készítménnyel történő egyidejű alkalmazásának hatékonyságára és ártalmatlanságra vonatkozóan. A vakcina használata előtt vagy után más állatgyógyászati készítmény alkalmazását az adott esetet figyelembe véve kell eldönteni.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Csirkék aktív immunizálására, hogy utódaiknak passzív védetséget adjunk az A típusú *Clostridium perfringens* okozta elhalásos bélgyulladás szemben.

Kiszerelések:

1x500 ml

6x500 ml

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerelés kerül kereskedelmi forgalomba.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez.