

PŘÍLOHA I
SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Vaxxitek HVT+IBD koncentrát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

Každá dávka vakcíny obsahuje:

Léčivá látka:

Živý vHVT013-69 rekombinantní virus, nejméně

3,6 až 4,4 log₁₀ PFU*

Pomocné látky:

Excipient

qs 1 dávka

Rozpouštědlo:

Rozpouštědlo

qs 1 dávka

* Plak tvořící jednotka

Pomocné látky:

Kvalitativní složení pomocných látek a dalších složek
Koncentrát:
Dimethylsulfoxid
Ředicí médium
Rozpouštědlo:
Sacharosa
Hydrolyzovaný kasein
1% roztok fenolové červeně
Soli

Koncentrát: homogenní suspenze.

Rozpouštědlo: červeno oranžový čirý roztok.

3. KLINICKÉ INFORMACE

3.1 Cílové druhy zvířat

Jednodenní kuřata kura domácího a embryonovaná vejce ve stáří 18 dnů.

3.2 Indikace pro použití pro každý cílový druh zvířat

Pro aktivní imunizaci kuřat:

- K zabránění úhynů a ke snížení klinických příznaků a lézí u infekční burzitidy drůbeže.
Nástup imunity: 2 týdny
Trvání imunity: 9 týdnů
- K omezení úhynů, klinických příznaků a lézí u Markovy choroby.
Nástup imunity: 4 dny

Trvání imunity: jedna vakcinace dostačuje k zajištění ochrany v průběhu rizikového období.

3.3 Kontraindikace

Nejsou.

3.4 Zvláštní upozornění

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

3.5 Zvláštní opatření pro použití

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Při veškerých postupech souvisejících s podáním přípravku používejte obvyklá aseptická opatření. Protože jde o živou vakcínu, je vakcinační kmen vylučován vakcinovanými ptáky a může se rozšířit na krůty. Studie bezpečnosti a hodnocení reverze k virulenci prokázaly, že kmen je pro krůty bezpečný. Nicméně musí být dodržována bezpečnostní opatření k zamezení přímého nebo nepřímého kontaktu mezi vakcinovanými kuřaty a krůtami.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

Při rozmrazování a otevírání ampulí používejte ochranné rukavice a brýle. Ampule otevírejte tak, že je držíte ve vzdálenosti paže, abyste se vyhnuli jakémukoliv riziku zranění v případě rozbití ampule.

Zvláštní opatření pro ochranu životního prostředí:

Neuplatňuje se.

3.6 Nežádoucí účinky

Kuřata:

Nejsou známy.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti veterinárního léčivého přípravku. Hlášení je třeba zaslat, pokud možno, prostřednictvím veterinárního lékaře, buď držiteli rozhodnutí o registraci, jeho místnímu zástupci nebo příslušnému vnitrostátnímu orgánu prostřednictvím národního systému hlášení. Podrobné kontaktní údaje naleznete v příbalové informaci.

3.7 Použití v průběhu březosti, laktace nebo snášky

Nepoužívejte u chovných ptáků a u ptáků ve snášce.

3.8 Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce

Pro subkutánní podání:

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti dokládají, že vakcínu lze mísit s atenuovanými vakcínami Boehringer Ingelheim proti Markově chorobě obsahujícími buď kmen Rispens (CVI988) nebo kmen RN1250. Pokud jsou kuřata s mateřskými protilátkami proti MD vakcinována směsí přípravků, mohou vykazovat opožděný nástup imunity proti infekční burzitidě.

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti dokládají, že vakcínu lze podávat ve stejný den, ale nemísit s atenuovanými vakcínami proti newcastleské chorobě a infekční bronchitidě.

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny, pokud se používá zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem, vyjma výše zmíněných přípravků. Rozhodnutí o použití této vakcíny před nebo po jakémkoliv jiném veterinárním léčivém přípravku musí být provedeno na základě zvážení jednotlivých případů.

Pro in ovo podání:

Z důvodu absence specifických studií nepodávejte současně s tímto přípravkem žádný jiný veterinární léčivý přípravek.

3.9 Cesty podání a dávkování

Rekonstituce vakcín

- Při rozmrazování a otevírání ampulí používejte ochranné rukavice a brýle.
- Z kontejneru s tekutým dusíkem vyjíte pouze ty ampule, které mají být bezprostředně použity. V případě mísení tohoto přípravku s vakcínou proti Markově chorobě obsahující kmen Rispens (CVI988) nebo kmen RN1250, musí být oba přípravky rozpuštěny ve stejném vaku s rozpouštědlem.
- Obsah ampulí rychle rozmrazte ponořením do vody o teplotě 25 – 30 °C. Bezprostředně přejděte k dalšímu kroku.
- Jakmile jsou rozmrazeny, ampule otevřete a držte je ve vzdálenosti paže, abyste se vyhnuli jakémukoliv riziku zranění v případě rozbití ampule.
- Jakmile je ampule otevřená, natáhněte objem do 5 ml sterilní stříkačky.
- Přeneste koncentrát do rozpouštědla (nepoužívejte v případě, že je zakalený).
- Natáhněte 2 ml objemu rozpouštědla do stříkačky.
- Vypláchněte ampuli těmito 2 ml a poté přeneste tekutinu použitou k výplachu do rozpouštědla. Výplach opakujte jedenkrát nebo dvakrát.
- Opakovaně rozmrazte, otevřete, přeneste suspenzi a vypláchněte podle množství ampulí, které jsou určeny k rekonstituci v rozpouštědle; buď 1 ampule o obsahu 1 000 dávek vakcíny na 200 ml rozpouštědla, (nebo 1 ampule o 2 000 dávkách vakcíny na 400 ml rozpouštědla) k subkutánní aplikaci, nebo 4 ampule o obsahu 1 000 dávek vakcíny na 200 ml rozpouštědla (nebo 4 ampule o 2 000 dávkách vakcíny na 400 ml rozpouštědla) pro aplikaci *in ovo*.
- Rekonstituovaná vakcína připravená tak, jak je popsáno, se za mírného třepání smíchá tak, aby byla připravena k použití. Musí se použít bezprostředně po přípravě (veškerá rekonstituovaná vakcína musí být použita do dvou hodin). Toto je důvod, proč musí být suspenze vakcíny připravena pouze v okamžiku, kdy je potřeba.

Dávkování

Jedna injekce 0,2 ml pro jednodenní kuře subkutánní aplikací.

In ovo aplikace: jedna injekce 0,05 ml na každé embryonované vejce ve stáří 18 dnů.

Způsob podání

Vakcína musí být podána subkutánně nebo *in ovo*.

K aplikaci *in ovo* může být použit vakcinační automat. Musí se jednat o ověřené zařízení, které zajistí účinnou a bezpečnou aplikaci požadované dávky. Dodržujte striktně návod k použití tohoto zařízení.

3.10 Příznaky předávkování (a kde je relevantní, první pomoc a antidota)

Nejsou známy.

3.11 Zvláštní omezení pro použití a zvláštní podmínky pro použití, včetně omezení používání antimikrobních a antiparazitárních veterinárních léčivých přípravků, za účelem snížení rizika rozvoje rezistence

Neuplatňuje se.

3.12 Ochranné lhůty

Bez ochranných lhůt.

4. IMUNOLOGICKÉ INFORMACE

4.1 ATCvet kód: QI01AD15

Živá rekombinantní vakcína proti infekční burzitidě drůbeže a Markově chorobě.

Vakcinační kmen je rekombinantní herpesvirus krůt (HVT) exprimující protektivní antigen (VP2) viru infekční burzitidy drůbeže (IBDV), kmene Faragher 52/70.

Vakcína navozuje aktivní imunitu a serologickou odpověď proti infekční burzitidě drůbeže a Markově chorobě u kuřat.

5. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

5.1 Hlavní inkompatibility

Pro injekční podání používejte sterilní pomůcky, které neobsahují antiseptické nebo dezinfekční prostředky.

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem, vyjma rozpouštědla dodaného pro použití s veterinárním léčivým přípravkem a vyjma těch, které jsou uvedeny v bodě 3.8 výše.

5.2 Doba použitelnosti

Doba použitelnosti koncentrátu v neporušeném obalu: 3 roky při -196 °C.

Doba použitelnosti po rekonstituci podle návodu: do 2 hodin při teplotě do 25 °C.

Doba použitelnosti rozpouštědla v neporušených polypropylenových lahvích: 1 rok při teplotě do 30 °C.

Doba použitelnosti rozpouštědla v neporušených polyvinylchloridových vacích: 3 roky při teplotě do 30 °C.

5.3 Zvláštní opatření pro uchovávání

Vakcínu uchovávejte v tekutém dusíku.

Veškeré ampule, které byly náhodně rozmrazeny, zlikvidujte. Nikdy je znovu nezmrazujte.

Rekonstituovanou vakcínu uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Nepoužívejte opakovaně otevřené obaly s rekonstituovanou vakcínou.

Rozpouštědlo uchovávejte při teplotě do 30 °C. Chraňte před mrazem. Chraňte před světlem.

5.4 Druh a složení vnitřního obalu

Koncentrát

- (skleněná) ampule s obsahem 1 000 dávek vakcíny.

- (skleněná) ampule s obsahem 2 000 dávek vakcíny.

Každá ampule je umístěna v zásobnících, které jsou uloženy v plechových nádobách. Plechové nádoby jsou dále skladovány v kontejnerech s tekutým dusíkem.

Rozpouštědlo

- (polypropylenová) lahev o objemu 200 ml

- (polyvinylchloridový) vak o objemu 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1 000 ml, 1 200 ml, 1 400 ml, 1 600 ml, 1 800 ml nebo 2 400 ml

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

5.5 Zvláštní opatření pro likvidaci nepoužitých veterinárních léčivých přípravků nebo odpadů, které pochází z těchto přípravků

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechn nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a národními systémy sběru, které jsou platné pro příslušný veterinární léčivý přípravek.

6. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

EU/2/02/032/001-002

8. DATUM PRVNÍ REGISTRACE

Datum první registrace: 09/08/2002

9. DATUM POSLEDNÍ AKTUALIZACE SOUHRNU ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

{DD/MM/RRRR}

10. KLASIFIKACE VETERINÁRNÍCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

PŘÍLOHA II
DALŠÍ PODMÍNKY A POŽADAVKY REGISTRACE

Žádné.

PŘÍLOHA III
OZNAČENÍ NA OBALU A PŘÍBALOVÁ INFORMACE

A. OZNAČENÍ NA OBALU

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI

AMPULE 1 000 a 2 000 dávek

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Vaxxitek HVT+IBD

2. KVANTITATIVNÍ ÚDAJE O LÉČIVÝCH LÁTKÁCH

1000
2000



3. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

4. DATUM EXSPIRACE

Exp. {dd/mm/yyyy}

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU (ETIKETĚ) ROZPOUŠTĚDLA

(lahev nebo vak)

1. NÁZEV ROZPOUŠTĚDLA

Rozpouštědlo pro drůbeží buněčně asociované vakcíny

2. CÍLOVÉ DRUHY ZVÍŘAT

Kur domácí

3. CESTA(Y) PODÁNÍ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci dodávanou s vakcínou.

Lahev:

200 ml

Vak:

200 ml

400 ml

600 ml

800 ml

1 000 ml

1 200 ml

1 600 ml

1 800 ml

2 400 ml

4. DATUM EXSPIRACE

Exp. {měsíc/rok}

5. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Chraňte před mrazem. Chraňte před světlem.

6. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI



7. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE

PŘÍBALOVÁ INFORMACE

1. Název veterinárního léčivého přípravku

Vaxxitek HVT+IBD koncentrát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

2. Složení

Každá dávka vakcíny obsahuje:

Léčivá látka:

Živý vHVT013-69 rekombinantní virus, nejméně

3,6 až 4,4 log₁₀ PFU*

* Plak tvořící jednotka

Koncentrát: homogenní suspenze.

Rozpouštědlo: červeno oranžový čirý roztok

3. Cílové druhy zvířat

Jednodenní kuřata kura domácího a embryonovaná vejce ve stáří 18 dnů.

4. Indikace pro použití

Pro aktivní imunizaci kuřat:

- K zabránění úhynů a ke snížení klinických příznaků a lézí u infekční burzitidy drůbeže.
Nástup imunity: 2 týdny
Trvání imunity: 9 týdnů
- K omezení úhynů, klinických příznaků a lézí u Markovy choroby.
Nástup imunity: 4 dny
Trvání imunity: Jedna vakcinace dostahuje k zajištění ochrany v průběhu rizikového období.

5. Kontraindikace

Nejsou.

6. Zvláštní upozornění

Zvláštní upozornění:

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Při veškerých postupech souvisejících s podáním přípravku používejte obvyklá aseptická opatření. Protože jde o živou vakcínu, je vakcinační kmen vylučován vakcinovanými ptáky a může se rozšířit na krůty. Studie bezpečnosti a hodnocení reverze k virulenci prokázaly, že kmen je pro krůty bezpečný. Nicméně musí být dodržována bezpečnostní opatření k zamezení přímého nebo nepřímého kontaktu mezi vakcinovanými kuřaty a krůtami.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

Při rozmrazování a otevírání ampulí používejte ochranné rukavice a brýle.

Ampule otevírejte tak, že je držíte ve vzdálenosti paže, abyste se vyhnuli jakémukoliv riziku zranění v případě rozbití ampule.

Nosnice:

Nepoužívejte u chovných ptáků a u ptáků ve snášce.

Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce:

Pro subkutánní podání:

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti dokládají, že vakcínu lze mísit s atenuovanými vakcínami Boehringer Ingelheim proti Markově chorobě obsahujícími buď kmen Rispens (CVI988) nebo kmen RN1250. Pokud jsou kuřata s mateřskými protilátkami proti MD vakcinována směsí přípravků, mohou vykazovat opožděný nástup imunity proti infekční burzitidě.

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti dokládají, že vakcínu lze podávat ve stejný den, ale nemísit s atenuovanými vakcínami proti newcastleské chorobě a infekční bronchitidě.

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny, pokud se používá zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem, vyjma výše zmíněných přípravků. Rozhodnutí o použití této vakcíny před nebo po jakémkoliv jiném veterinárním léčivém přípravku musí být provedeno na základě zvážení jednotlivých případů.

Pro *in ovo* podání:

Z důvodu absence specifických studií nepodávejte současně s tímto přípravkem žádný jiný veterinární léčivý přípravek.

Pro injekční podání používejte sterilní pomůcky, které neobsahují antiseptické nebo dezinfekční prostředky.

Hlavní inkompatibility:

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem, vyjma těch, které jsou uvedeny v předchozím odstavci a rozpouštědla dodaného pro použití s veterinárním léčivým přípravkem.

7. Nežádoucí účinky

Kuřata:

Nejsou známy.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti přípravku. Jestliže zaznamenáte jakékoliv nežádoucí účinky, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, obraťte se prosím nejprve na svého veterinárního lékaře. Nežádoucí účinky můžete hlásit také držiteli rozhodnutí o registraci nebo místnímu zástupci držitele rozhodnutí o registraci s využitím kontaktních údajů uvedených na konci této příbalové informace nebo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků: {údaje o národním systému}

8. Dávkování pro každý druh, cesty a způsob podání

Subkutánní nebo *in ovo* podání.

K aplikaci *in ovo* může být použit vakcinační automat. Musí se jednat o ověřené zařízení, které zajistí účinnou a bezpečnou aplikaci požadované dávky. Dodržujte striktně návod k použití tohoto zařízení.

Subkutánní podání: jedna injekce 0,2 ml pro jednodenní kuře.

In ovo podání: jedna injekce 0,05 ml na každé embryonované vejce ve stáří 18 dnů.

9. Informace o správném podávání

- Při rozmrazování a otevírání ampulí používejte ochranné rukavice a brýle.
- Z kontejneru s tekutým dusíkem vyjíte pouze ty ampule, které mají být bezprostředně použity. V případě mísení tohoto přípravku s vakcínou proti Markově chorobě obsahující kmen Rispens (CVI988) nebo kmen RN1250, musí být oba přípravky rozpuštěny ve stejném vaku s rozpouštědlem,
- Obsah ampulí rychle rozmrazte ponořením do vody o teplotě 25 – 30 °C. Bezprostředně přejděte k dalšímu kroku.
- Jakmile jsou rozmrazeny, ampule otevřete a držte je ve vzdálenosti paže, abyste se vyhnuli jakémukoliv riziku zranění v případě rozbití ampule.
- Jakmile je ampule otevřená, natáhněte objem do 5 ml sterilní stříkačky.
- Přeneste koncentrát do rozpouštědla (nepoužívejte v případě, že je zakalený).
- Natáhněte 2 ml objemu rozpouštědla do stříkačky.
- Vypláchněte ampuli těmito 2 ml a poté přeneste tekutinu použitou k výplachu do rozpouštědla. Výplach opakujte jedenkrát nebo dvakrát.
- Opakovaně rozmrazte, otevřete, přeneste suspenzi a vypláchněte podle množství ampulí, které jsou určeny k rekonstituci v rozpouštědla; buď 1 ampule o obsahu 1 000 dávek vakcíny na 200 ml rozpouštědla (nebo 1 ampule o 2 000 dávkách vakcíny na 400 ml rozpouštědla) k subkutánní aplikaci, nebo 4 ampule o obsahu 1 000 dávek vakcíny na 200 ml rozpouštědla (nebo 4 ampule o 2 000 dávkách vakcíny na 400 ml rozpouštědla) pro aplikaci *in ovo*.
- Rekonstituovaná vakcína připravená tak, jak je popsáno, se za mírného třepání smíchá tak, aby byla připravena k použití. Musí se použít bezprostředně po přípravě (veškerá rekonstituovaná vakcína musí být použita do dvou hodin). Toto je důvod, proč musí být suspenze vakcíny připravena pouze v okamžiku, kdy je potřeba.

10. Ochranné lhůty

Bez ochranných lhůt.

11. Zvláštní opatření pro uchovávání

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Vakcínu uchovávejte v tekutém dusíku.

Veškeré ampule, které byly náhodně rozmrazeny, zlikvidujte. Nikdy je znovu nezmrazujte.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na ampuli.

Doba použitelnosti po rekonstituci podle návodu: do 2 hodin při teplotě do 25 °C.

Nepoužívejte opakovaně otevřené obaly s rekonstituovanou vakcínou.

Rozpouštědlo uchovávejte při teplotě do 30 °C. Chraňte před mrazem. Chraňte před světlem.

12. Zvláštní opatření pro likvidaci

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a platnými národními systémy sběru.

Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí.

O možnostech likvidace nepotřebných léčivých přípravků se poraďte s vaším veterinárním lékařem nebo lékárníkem.

13. Klasifikace veterinárních léčivých přípravků

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14. Registrační čísla a velikosti balení

EU/2/02/032/001-002

Velikosti balení:

Koncentrát:

- (skleněná) ampule s obsahem 1 000 dávek vakcíny.
- (skleněná) ampule s obsahem 2 000 dávek vakcíny.

Každá ampule je umístěna v zásobnících, které jsou uloženy v plechových nádobách. Plechové nádoby jsou dále skladovány v kontejnerech s tekutým dusíkem.

Rozpouštědlo:

- (polypropylenová) lahev o objemu 200 ml
- (polyvinylchloridový) vak o objemu 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1 000 ml, 1 200 ml, 1 400 ml, 1 600 ml, 1 800 ml nebo 2 400 ml.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

15. Datum poslední revize příbalové informace

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktní údaje

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Německo

Výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

Vakcína:
Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
69800 Saint-Priest
Francie

Rozpouštědlo:

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

Laboratoire Bioluz
Zone Industrielle de Jalday
64500 Saint Jean de Luz
Francie

Místní zástupci a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:

België/Belgique/Belgien

Boehringer Ingelheim Animal
Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Lietuva

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Lietuvos filialas
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Vīne, Austrija
Tel: +370 5 2595942

Република България

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Виена, Австрия
Tel: +359 2 958 79 98

Luxembourg/Luxemburg

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Česká republika

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.
Purkyňova 2121/3
CZ - 110 00, Praha 1
Tel: +420 234 655 111

Magyarország

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Magyarországi Fióktelep
Lechner Ö. Fasor 10.
H-1095 Budapest
Tel: +36 1 299 8900

Danmark

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: + 45 3915 8888

Malta

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, il-Ġermanja
Tel: +353 1 291 3985

Deutschland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Tel: 0800 290 0 270

Nederland

Boehringer Ingelheim Animal Health
Netherlands bv
Basisweg 10
1043 AP Amsterdam
Tel: +31 20 799 6950

Eesti

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Eesti filiaal
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viin, Austria
Tel: +372 612 8000

Norge

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: +47 66 85 05 70

Ελλάδα

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

Österreich

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien
Tel: +43 1 80105-6880

España

Boehringer Ingelheim Animal Health España,
S.A.U.
Prat de la Riba, 50
08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)
Tel: +34 93 404 51 00

France

Boehringer Ingelheim Animal Health France,
SCS
29, avenue Tony Garnier
69007 Lyon
Tél : +33 4 72 72 30 00

Hrvatska

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Beč, Austrija
Tel: +385 1 2444 600

Ireland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985

Ísland

Vistor
Hörgatún 2
210 Garðabær
Sími: + 354 535 7000

Italia

Boehringer Ingelheim Animal Health
Italia S.p.A.
Via Vezza d'Oglio, 3
20139 Milano
Tel: +39 02 53551

Κύπρος

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Latvijas filiāle
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viena, Austrija
Tel: +371 67 240 011

Polska

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.
ul. Józefa Piusa Dziekońskiego 3
00-728 Warszawa
Tel.: + 48 22 699 0 699

Portugal

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,
Unipessoal, Lda.
Avenida de Pádua, 11
1800-294 Lisboa
Tel: +351 21 313 5300

România

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Sucursala București
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viena, Austria
Tel: +40 21 302 28 00

Slovenija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Podružnica Ljubljana
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Dunaj, Avstrija
Tel: +386 1 586 40 00

Slovenská republika

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, o.z.
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viedeň, Rakúsko
Tel: +421 2 5810 1211

Suomi/Finland

Vetcare Oy
PL/PB 99
24101 Salo
Puh/Tel: + 358 201443360

Sverige

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: +46 (0)40-23 34 00

United Kingdom (Northern Ireland)

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985

17. Další informace

Živá rekombinantní vakcína proti infekční burzitidě drůbeže a Markově chorobě.

Vakcinační kmen je rekombinantní herpesvirus krůt (HVT) exprimující protektivní antigen (VP2) viru infekční burzitidy drůbeže (IBDV), kmene Faragher 52/70.

Vakcína navozuje aktivní imunitu a serologickou odpověď proti infekční burzitidě drůbeže a Markově chorobě u kuřat.