**1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Rozpouštědlo pro drůbeží buněčně asociované vakcíny

2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

**Léčivá látka:**

Neuplatňuje se.

**Pomocné látky:**

|  |
| --- |
| **Kvalitativní složení pomocných látek a dalších složek** |
| Sacharosa |
| Hydrolyzovaný kasein |
| Hydrogenfosforečnan draselný |
| Dihydrogenfosforečnan draselný |
| 1% roztok fenolsulfonftaleinu |
| Hydroxid sodný nebo kyselina chlorovodíková (k úpravě pH) |
| Voda pro injekci |

Rozpouštědlo: červeno-oranžový čirý roztok.

3. KLINICKÉ INFORMACE

3.1 Cílové druhy zvířat

Kur domácí.

3.2 Indikace pro použití pro každý cílový druh zvířat

Kur domácí:

Pro přípravu suspenze zamrazených vakcín firmy Boehringer Ingelheim proti Markově chorobě.

3.3 Kontraindikace

Samostatně nepoužívat.

3.4 Zvláštní upozornění

Nejsou.

3.5 Zvláštní opatření pro použití

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Čtěte zvláštní opatření pro použití zamrazených vakcín firmy Boehringer Ingelheim proti Markově chorobě.

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

V případě náhodného sebepoškození injekčně podaným přípravkem vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Zvláštní opatření pro ochranu životního prostředí:

Neuplatňuje se.

3.6 Nežádoucí účinky

Žádné.

3.7 Použití v průběhu březosti, laktace nebo snášky

Čtěte příbalovou informaci zamrazených vakcín firmy Boehringer Ingelheim proti Markově chorobě.

3.8 Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce

Nejsou známy.

3.9 Cesty podání a dávkování

Čtěte dávkování a způsob podání zamrazených vakcín firmy Boehringer Ingelheim proti Markově chorobě.

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

Žádné.

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

Neuplatňuje se.

4.1 ATCvet kód: QV07AB

5. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

5.1 Hlavní inkompatibility

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem, kromě zamrazených vakcín firmy Boehringer Ingelheim proti Markově chorobě.

5.2 Doba použitelnosti

Doba použitelnosti veterinárního léčivého přípravku v neporušeném obalu: 3 roky.

Po otevření ihned spotřebujte.

5.3 Zvláštní opatření pro uchovávání

Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

5.4 Druh a složení vnitřního obalu

200 ml polyethylenový-PVC vak

400 ml polyethylenový-PVC vak

800 ml polyethylenový-PVC vak

1000 ml polyethylenový-PVC vak

1200 ml polyethylenový-PVC vak

1600 ml polyethylenový-PVC vak

1800 ml polyethylenový-PVC vak

2400 ml polyethylenový-PVC vak

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.

Všechen 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 Animal Health France SCS

7. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

99/011/05-C

8. DATUM PRVNÍ REGISTRACE

Datum první registrace: 24/03/2005

9. DATUM POSLEDNÍ AKTUALIZACE SOUHRNU ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

07/2024

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>)*.*

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku naleznete také v národní databázi (<https://www.uskvbl.cz>)*.*