

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

CEVAC IBird kuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten, silmiin ja sieraimiin / juomaveteen sekoitettavaksi kanalle

2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi annos sisältää:

Vaikuttava aine:

Elävä, heikkenetty tarttuva keuhkoputkentulehdusvirus (IBV), kanta 1/96 $10^{2.8}-10^{4.3}$ EID₅₀*

* EID₅₀ = 50 % alkioista tartuttava annos: virustitteri, joka tarvitaan tartunnan aikaansaamiseksi 50 %:lla inokuloiduista alkioista.

Apuaineet:

Apuaineiden ja muiden ainesosien laadullinen koostumus
Liivate
Laktoosi
Sorbitoli
Sakkaroosi
Kaliumdivetyfosfaatti
Dikaliumvetyfosfaatti
Injectoresteisiin käytettävä vesi

Ulkonäkö: Kellertävä valkoinen pelletti

3. KLIINISET TIEDOT

3.1 Kohde-eläinlaji(t)

Kana

3.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

Broilerikanojen ja tulevien munijakanoiden aktiiviseen immunisointiin vähentämään tartunnan aiheuttamia viruksen haitallisia vaikutuksia värekarvojen toimintaan ja viruksen esiintyvyyttä henkitorvessa ja näistä mahdollisesti koituvia kliinisä hengitystieoireita. Suoja osoitettiin altistamalla 793/B-kantaa vastaan; kyseessä on 793/B-ryhmän edustava kanta.

Immunitetin kehittyminen: 3 viikkoa yhden rokotuksen jälkeen.

Immunitetin kesto: 6 viikkoa yhden rokotuksen jälkeen, paitsi tulevilla munijoilla, joilla immunitetin kesto on 9 viikkoa ensimmäisen suihkeena annetun rokotuksen jälkeen.

3.3 Vasta-aiheet

Ei ole.

3.4 Erityisvaroitukset

Rokota vain terveitä eläimiä.

3.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Eritiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajilla:

Kaikki tilan kanat on rokotettava samalla kertaa ja samoissa tiloissa.

Rokotekanta voi levitä rokottamattomiin kanoihin. Rokotetut kanat saattavat erittää rokotekantaa vähintään 28 päivää rokottamisen jälkeen. Tänä aikana on välttää sitä, että rokotetut eläimet pääsevät kosketukseen immuunipuutteisten tai rokottamattomien kanojen kanssa.

On noudatettava varovaisuutta, jotta estetään rokoteviruksen leväminen rokotetuista kanoista fasaaneihin ja kalkkunoihin.

CEVAC IBird on tarkoitettu suojaamaan kanoja 793/B-ryhmään kuuluvan tarttuvan keuhkoputkentulehdusviruksen varianttikantojen aiheuttamalta hengityselinsairaudelta, eikä sitä tule käyttää muiden IBV-rokotteiden korvaajana.

Tätä eläinläkettä ei saa käyttää ilman diagnoosia, jonka mukaan tartunta on 793/B-ryhmään kuuluvan kannan aiheuttama, eikä ennen kuin on todettu, että IB-virusryhmä 793/B on epidemiologisesti merkityksellinen kyseisellä alueella. On noudatettava varovaisuutta, jotta vältetään varianttiryhmän leväminen alueelle, jolla sitä ei esiinny.

Kotieläinten hyvillä käytännöillä ja hygieniakäytännöillä (esim. puhdistus- ja desinfiointitoimet, vierailijoiden vaatteiden ja kenkien vaihtaminen) voidaan ympäristöä suojella tehokkaasti.

Eritiset varotoimenpiteet, joita eläinläkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

Injectoripullot on avattava veden alla, jotta vältetään aerosolien muodostuminen.

Eläinläkettä käsiteltäessä on käytettävä henkilökohtaisia suojaravusteita, kuten vedenpitäviä suojakäsineitä ja suojalaseja. Pese kädet tämän valmisteen käytön jälkeen.

Eritiset varotoimet, jotka liittyvät ympäristön suojeleuun:

Ei olellinen.

3.6 Haittatapahtumat

Yleinen (1–10 eläintä 100 hoidetusta eläimestä):	Henkitorven rahina*
--	---------------------

* Rokotuksen jälkeen havaittiin lievää henkitorven rahinaa, joka voi kestää vähintään 10 päivää.

Haiittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinläkkeitien turvallisuuden jatkuvan seurannan. Ilmoitukset lähetetään mieluiten eläinläkärin kautta joko myyntiluvan haltijalle tai kansalliselle toimivaltaiselle viranomaiselle kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta. Lisätietoja yhteystiedoista on pakkausselosteenv kohdassa ”Yhteystiedot”.

3.7 Käyttö tiineyden, lakaation tai muninnan aikana

Munivat linnut: CEVAC IBird -valmisteen toistuvan käytön on osoitettu olevan turvallista munivilla linnuilla muninnan aikana.

3.8 Yhteisvaikutukset muideen lääkkeiden kanssa ja muunlaiset yhteisvaikutukset

Turvallisuus- ja tehotutkimusten mukaan tämä rokote voidaan sekoittaa tai antaa samanaikaisesti CEVAC Mass L -valmisteen kanssa suihkuttamalla rokotetta kanojen päälle 1 vuorokauden iästä alkaen.

Kun rokote annettiin sekoitettuna CEVAC Mass L -valmisteen kanssa, immuniteetin kestoksi osoitettiin broilerikanolla 9 viikkoa.

CEVAC IBird -valmisteen turvallisuudesta ja tehosta ei ole tietoa tapauksissa, joissa se annetaan sekoitettuna ja samanaikaisesti CEVAC Mass L -valmisteen kanssa munimisen aikana.

Sekoitettuna valmisteet suojaavat IBV:n 793/B- ja Massachusetts-ryhmään kuuluvilta kannoilta. Sekoitetujen rokotteiden turvallisuusparametrit eivät poikkea tiedoista, jotka on annettu erikseen annettavista rokotteista. Tutustu CEVAC Mass L -rokotteen valmistetietoihin ennen käyttöä. On noudatettava varovaisuutta, etenkin rokotteita sekoitettaessa, jotta estetään rokotekantojen leväminen muihin lintulajeihin. Kahden rokotteen samanaikainen käyttö voi suurentaa virusten rekombinaation ja mahdollisten uusien varianttien kehittymisen riskiä. Riski on kuitenkin arvioitu hyvin pieneksi.

Rokotteen turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden eläinlääkkeiden kuin CEVAC Mass L -valmisten kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös rokotteen käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkkeiden antoa on tehtävä tapauskohtaisesti.

3.9 Antoreitit ja annostus

Käyttö silmiin ja sieraimiin broilerikanoilla ja tulevilla munijakanoilla

Yksi rokoteannos on annettava suihkuttamalla 1 vuorokauden iästä alkaen. Myös vanhemmat kanat voidaan rokottaa suihkuttamalla.

Rokote on liuotettava mieluimmin tislattuun veteen tai vaihtoehtoisesti viileään, puhtaaseen, kloorittomaan veteen. Asiaankuuluva määrä injektiopulloja on avattava veden alla. Käyttökuntaan saattamisessa käytettävän vesimääärän on oltava riittävä, jotta varmistetaan tasainen jakautuminen, kun rokotetta suihkutetaan kanojen päälle. Vesimäärä vaihtelee rokotettavien kanojen iän ja käytettävän käsittelyjärjestelmän mukaan, mutta suositeltava määrä on vähintään 200 ml vettä / 1 000 annosta. Rokotesuspension on jakauduttava tasaisesti oikealle kanamääälle, ja se on suihkutettava 30–40 cm:n etäisyydeltä käyttämällä 100–200 µm:n pisarakokoa (karkeaa suihke). Suihkutus on suositeltavaa suorittaa, kun kanat ovat yhdessä himmeässä valaistuksessa. Suihkutuslaitteessa ei saa olla saostumia, korroosion jälkiä tai desinfointiaineita.

Jotta rokote jakautuu tehokkaasti, on varmistettava, että linnut ovat suihkutuksen aikana tiiviisti yhdessä.

Rakennuksen olosuhteiden mukaan ilmanvaihto on kytettävä pois päältä rokotuksen ajaksi ja sen jälkeen, jotta vältetään ilman pyörteisyys.

Käyttö tulevien munijoiden juomavedessä

Yksi rokoteannos on annettava juomavedessä 10 vuorokauden iästä alkaen. Immuniteetin ylläpitämiseksi kanat on rokottava uudelleen 3 viikon välein. Tutkimuksia ei tehty suojan osoittamiseksi munimisen ja hautomisen aikana.

Rokote on liuotettava juomaveteen. Vesimäärä laskennan perustuttava parven keskimääriseen vedenkulutukseen edellisten 4 vuorokauden aikana ennen rokotusta. Laske tarvittava vesimäärä sen perusteella, että rokote niellään 2 tunnin kuluessa. Vesimäärä on oltava noin 30 % päivittäisestä vedentarpeesta.

Lääkkeet, desinfointiaineet ja kloori on poistettava juomavedestä 48 tuntia ennen rokotusta. Vettä ei tule antaa ennen rokotusta, jotta kanat ovat janoisia. Veden antamisen pidättäytymisika riippuu ilmalämpötilasta. Veden antamisesta tulee pidättäytyä mahdollisimman lyhyen aikaa, kuitenkin vähintään 30 minuuttia.

Injektiopullot on avattava veden alla. Liuota rokote viileään, puhtaaseen veteen. Yleissääntönä on, että rokotteen antamiseksi 1 000 annosta liuotetaan vesimäärä, jossa yksi litra vastaa yhtä kanojen ikävuorokautta. Enimmäismäärä on 20 litraa 1 000:ta annosta kohden, mutta kuumalla säällä vesimäärä voidaan lisätä enintään 40 litraan 1 000:ta annosta kohden.

Käyttökuntaan saatetun valmisten ulkonäkö: Hieman samea tai väritön neste.

3.10 Yliannostuksen oireet (sekä tarvittaessa toimenpiteet hätätilanteessa ja vasta-aineet)

Muita kuin "Haittatapaumat"-kohdassa lueteltuja haittavaiktuksia ei ole havaittu, kun suositeltu rokoteannos on annettu kymmenkertaisena.

3.11 Käyttöä koskevat erityiset rajoitukset ja erityiset käyttöehdot, mukaan lukien mikrobiiläkkeiden ja eläimille tarkoitettujen loislääkkeiden käytön rajoitukset resistenssin kehittymisriskin rajoittamiseksi

Ei oleellinen.

3.12 Varoajat

Nolla vrk.

4. IMMUNOLOGISET TIEDOT

4.1 ATCvet-koodi: QI01AD07

Stimuloi kanoilla aktiivisen immuniteetin lintujen tarttuvaa bronkiittivirusta (793/B-virusryhmään kuuluva kanta 1/96) vastaan.

5. FARMASEUTTISET TIEDOT

5.1 Merkittävät yhteensopimattomuudet

Ei saa sekoittaa muiden eläinlääkkeiden kanssa, lukuun ottamatta CEVAC Mass L -valmistetta maissa, joissa se on markkinoilla.

5.2 Kestoaika

Avaamattoman pakkauksen kestoaika: 18 kuukautta.

Ohjeiden mukaan käyttökuntaan saatetun eläinlääkkeen kestoaika: 2 tuntia.

5.3 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Säilytä ja kuljeta kylmässä (2 °C – 8 °C).

Ei saa jäätyä.

Säilytä valolta suojassa.

5.4 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauksen kuvaus

Rokote toimitetaan hydrolyyttisestä tyypin I lasista valmistetuissa 3 ml:n ja 10 ml:n kirkkaissa injektiopulloissa. Injektiopullo on suljettu bromibutylitulpalla ja sinetöity alumiinikorkilla, jossa on irti repäistävä muovinen keskiosa.

1 injektiopullo sisältää 500, 1000, 2500, 5000 tai 10 000 annosta. Pahvikotelossa on 1, 10 tai 20 injektiopulhoa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

5.5 Erityiset varotoimet käyttämättömien eläinlääkkeiden tai niistä peräisin olevien jäte materiaalien hävittämiselle

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jätemateriaalien hävittämisessä käytetään lääkkeiden paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä.

6. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

Ceva Santé Animale
10, av. de la Ballastière
33500 Libourne
Ranska

7. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

42751

8. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Ensimmäisen myyntiluvan myöntämispäivämäärä:

9. VALMISTEYHTEENVEDON VIIMEISIMMÄN TARKISTUKSEN PÄIVÄMÄÄRÄ

20/03/2024

10. ELÄINLÄÄKKEIDEN LUOKITTELU

Eläinlääkemääräys.

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaisista tietoista on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

CEVAC IBird frystorkat pulver till okulonasal suspension/ användning i dricksvatten till kycklingar

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje dos innehåller:

Aktiv(a) substans(er):

Levande, förszagat infektiöst bronkitvirus (IBV), stam 1/96 $10^{2.8}-10^{4.3}$ EID₅₀*

*EID₅₀ = 50% Embryoinfektiv dos: virustiter som krävs för att skapa infektion hos 50% av inkulerade embryon

Hjälpmänen:

Kvalitativ sammansättning av hjälpmänen och andra beståndsdelar
Gelatin
Laktos
Sorbitol
Sukros
Kaliumdivätefosfat
Dikaliumvätefosfat
Vatten för injektionsvätskor

Utseende: Gulaktig vit pellet

3. KLINISKA UPPGIFTER

3.1 Djurslag

Kyckling

3.2 Indikationer för varje djurslag

För aktiv immunisering av gödkycklingar och framtida värphöns för att minska den skadliga effekten på flimmerhårsaktiviteten och närväro av virus i luftstrupen (trakea) som kan visa sig som kliniska symptom från luftvägarna till följd av infektionen. Skyddande effekt har visats genom provokationsstudier med stam 793/ B, som är en representativ stam från 793/B gruppen.

Immunitetens insättande: 3 veckor efter en vaccination

Immunitetens varaktighet: 6 veckor efter en vaccination, utom för framtida värphöns hos vilka varaktigheten är 9 veckor efter den första vaccinationen, administrerad som spraybehandling.

3.3 Kontraindikationer

Inga.

3.4 Särskilda varningar

Vaccinera endast friska djur.

3.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:

Alla kycklingar på samma gård bör vaccineras samtidigt och i samma lokal. Vaccinstammen kan spridas till icke-vaccinerade kycklingar. Vaccinerade kycklingar kan utsöndra virusstammen i upp till 28 dagar eller längre efter vaccination. Undvik kontakt mellan vaccinerade kycklingar och kycklingar med nedsatt immunitet/ ovaccinerade kycklingar under denna period. Särskilda försiktighetsåtgärder ska vidtas för att undvika att vaccinstammen sprids till fasaner och kalkoner.

CEVAC IBird är avsedd för att skydda kycklingar mot luftvägssjukdom orsakad av olika stammar av infektiöst bronkitvirus som hör till gruppen 793/B och ska inte användas som en ersättning för andra IBV vacciner.

Det veterinärmedicinska läkemedlet ska inte användas utan att en fastställd diagnos har bekräftat att infektionen är orsakad av en stam som tillhör gruppen 793/B och efter att det har fastställts att IB virusgruppen 793/B epidemiologiskt är relevant i området. Försiktighet ska iakttas för att undvika introduktion av virusvarianten till ett område där den inte finns.

God djurhållning och hygienrutiner (exempelvis rengörings- och desinfektionsrutiner, kläd- och skobYTE för besökare) kan effektivt hjälpa till att skydda miljön.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur:

Ampullerna bör öppnas under vatten för att undvika aerosolbildning.

Skyddsutrustning i form av vattentäta handskar och säkerhetsglasögon ska användas vid hantering av läkemedlet. Tvätta händerna efter användning av produkten.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

3.6 Biverkningar

Vanliga (1 till 10 av 100 behandlade djur):	Rasslande biljud från luftstrupen. *
--	--------------------------------------

* Lindriga rasslande biljud från luftstrupen, vilka kan kvarstå i åtminstone 10 dagar, observerades efter vaccination med produkten.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Rapporter ska, företrädesvis via en veterinär, skickas till antingen innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare eller till den nationella behöriga myndigheten via det nationella rapporteringssystemet. Se även avsnitt 16 i bipacksedeln för respektive kontaktuppgifter.

3.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Äggläggande fåglar: Upprepad användning av CEVAC IBird på äggläggande fåglar har visat sig vara säkert.

3.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Data avseende säkerhet och effekt visar att detta vaccin kan blandas och administreras med CEVAC Mass L genom spraybehandling av kycklingar från och med 1 dags ålder och framåt.

Efter blandad administrering tillsammans med CEVAC Mass L demonstrerades 9 veckors varaktighet av immuniteten hos broilerkycklingar.

Information saknas avseende säkerhet och effekt av CEVAC IBird när det används tillsammans med CEVAC Mass L till hönor under äggläggningsperioden.

De sammanblandade vaccinerna skyddar mot IBD som orsakas av virusstammar av typen 793/B och Massachusetts. Säkerhetsprofilen för blandade vacciner skiljer sig inte från de som beskrivs vid administrering av vaccinerna separat, var och ett för sig. Läs produktinformationen för CEVAC Mass L innan användning.

Undvik spridning av vaccinstammarna till andra fågelarter, framför allt vid blandning av vaccinerna. Samtidig användning av båda vaccinerna kan öka risken för virusrekombination och uppkomst av nya virusvarianter. Sannolikheten för att detta ska ske anses dock vara mycket låg.

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel förutom CEVAC Mass L. Ett beslut om att använda vaccinet före eller efter ett annat läkemedel måste därför fattas från fall till fall.

3.9 Administreringsvägar och dosering

Okulonasal användning till broiler och värphönskycklingar

En dos vaccin administreras genom spraybehandling från 1 dags ålder. Äldre kycklingar kan också vaccineras genom spraybehandling.

Rekonstituera vaccinet i destillerat vatten eller i kallt, rent vatten utan desinfektionsmedel. Öppna lämpligt antal ampuller under vattnet. Mängden vatten som används för att späda det frystorkade pulvret bör vara tillräckligt för att ge en jämn spridning av vaccinet när kycklingarna sprayas.

Mängden kommer att variera beroende på kycklingarnas ålder vid vaccination och vilket system som används för djurhållningen, men rekommendationen är åtminstone 200 ml vatten per 1000 doser.

Vaccinsuspensionen bör spridas jämnt över korrekt antal kycklingar, med ett avstånd på 30 – 40 cm och dropstorlek i ett intervall mellan 100 – 200 µm (stordroppig spray). Kycklingarna bör helst sitta tillsammans i dimljus under spraybehandlingen. Utrustningen för spraybehandling bör vara fri från sediment, korrosion och desinfektionsmedel.

För effektiv distribution av vaccinet bör kycklingarna helst sitta nära tillsammans under spraybehandlingen. Beroende på hur stallet ser ut, bör ventilationen stängas av under och efter vaccinationen för att undvika turbulens.

Användning i dricksvatten för värphönskycklingar.

En dos vaccin administreras i dricksvattnet från 10 dagars ålder. För att bibehålla immunitet kan kycklingarna revaccineras var 3:e vecka. Inga studier har genomförts för att demonstrera skydd under äggläggningsperioden.

Vaccinet rekonstitueras i dricksvatten. Mängden vatten beräknas baserad på genomsnittlig vattenkonsumtion i flocken under de senaste 4 dagarna före vaccinering. Beräkna mängden vatten som behövs för att vattnet ska konsumeras inom 2 timmar. Denna mängd bör vara ungefär 30% av det dagliga intaget.

Läkemedel, desinfektionsmedel och klorin måste tas bort från dricksvattnet 48 timmar före vaccinering.

Tillgång till vatten måste undanhållas före vaccination för att göra kycklingarna törstiga. Längden på perioden utan tillgång till vatten beror på stallklimatet. Undanhållande av vatten ska göras under så kort period som möjligt dock under minst 30 minuter.

Ampullerna ska öppnas under vattnet. Använd kallt, rent vatten för att rekonstituera vaccinet. För att administrera vaccinet, som en generell regel, rekonstituera 1000 doser i en liter per ålder i dagar upp till en maximal volym på 20 liter per 1000 doser, eller vid varm väderlek kan mängden vatten ökas upp till 40 liter per 1000 doser.

Utseende på rekonstituerad produkt: Lätt opalescent till färglös väska.

3.10 Symtom på överdosering (och i tillämpliga fall akuta åtgärder och motgift)

Inga ytterligare reaktioner utöver biverkningar om nämnda i avsnitt ”Biverkningar” observerades efter administrering av 10 gånger den rekommenderade vaccindosen.

3.11 Särskilda begränsningar för användning och särskilda villkor för användning, inklusive begränsningar av användningen av antimikrobiella och antiparasitära läkemedel för att begränsa risken för utveckling av resistens

Ej relevant.

3.12 Karentstider

Noll dygn.

4. IMMUNOLOGISKA UPPGIFTER

4.1 ATCvet-kod: QI01AD07

Stimulerar aktiv immunitet mot aviärt infektiöst bronkitvirus, stam 1/96 som tillhör virusgruppen 793/B.

5. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

5.1 Viktiga inkompatibiliteter

Blanda inte med något annat läkemedel, förutom med CEVAC Mass L (där den marknadsförs).

5.2 Hållbarhet

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 18 månader

Hållbarhet efter spädning enligt anvisning: 2 timmar

5.3 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras och transportereras kallt (2°C–8 °C).

Får ej frysas.

Skyddas mot ljus.

5.4 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Vaccinet tillhandahålls i 3 ml eller 10 ml typ I klara glasinjektionsflaskor av hydrolytiskt glas. Injektionsflaskorna är förseglade med bromobutylgummipropp och aluminiumkapsyl med flip-av top av plast i mitten.

1 injektionsflaska innehåller 500, 1000, 2500, 5000 eller 10 000 doser förpackade i en pappkartong med 1, 10 eller 20 injektionsflaskor per kartong.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

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

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser.

6. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Ceva Santé Animale
10, av. de la Ballastière
33500 Libourne
Frankrike

7. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

42751

8. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE

Datum för första godkännandet: <{DD/MM/ÅÅÅÅ}><{DD månad ÅÅÅÅ}>

9. DATUM FÖR SENASTE ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

20/03/2024

10. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLET

Receptbelagt läkemedel.

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).