



ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO



1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

AVINEW NEO comprimido efervescente para galinhas e perus

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada dose contém:

Substância(s) ativa(s):

Vírus vivo da Doença da Newcastle, AVINEW estirpe VG/GA
DIO₅₀*

5,5 – 7,0 log₁₀

(*) DIO50: Dose Infecciosa por Ovo 50%

Excipientes:

Azul brilhante FCF (E 133)

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Comprimido efervescente.

Comprimido redondo de cor azul mosqueada.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Espécie(s)-alvo

Galinhas (frangos, futuras poedeiras e futuras reprodutoras de frangos).

Perus

4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Em frangos, a partir de 1 dia de idade:

Imunização ativa contra a Doença de Newcastle, para reduzir a mortalidade e os sinais clínicos associados à doença.

Início da imunidade: 14 dias após a primovacinação.

Duração da imunidade induzida pelo esquema de vacinação descrito em 4.9: proteção até à idade de 6 semanas.

Em futuras poedeiras e futuras reprodutoras de frangos a partir das 4 semanas de idade:

- Primária para a imunização ativa contra a queda de ovo causada por doença de Newcastle antes da vacinação com uma vacina inativada (estirpe Ulster 2C) antes do início da postura. Para a duração da imunidade de programação completa, consulte o folheto informativo da vacina de reforço inativada.

Em perus com idade de um dia:

- Imunização ativa contra a doença de Newcastle para reduzir a mortalidade e os sinais clínicos associados à doença.

Início da imunidade: 21 dias após a vacinação primária.

Não há dados disponíveis sobre a duração da imunidade.

4.3 Contraindicações

Nenhumas.

4.4 Advertências especiais para cada espécie-alvo

Vacinar apenas aves saudáveis.

4.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização em animais

O vírus vacinal pode disseminar-se a aves não vacinadas. Nos perus, esta propagação demonstrou ser inferior a 21 dias após a administração de uma sobredosagem de 10 vezes. A infeção de aves não vacinadas com o vírus da vacina de aves vacinadas não induz nenhum sinal de doença. Além disso, um ensaio de reversão à virulência realizado em laboratório mostrou que o vírus da vacina não adquire nenhuma característica patogénica após 10 passagens em galinhas. Portanto, a propagação para aves não vacinadas, no atual estado de conhecimento, pode ser considerada segura. Nos perus, o início da imunidade foi avaliado em aves SPF seronegativas. O impacto dos anticorpos de origem materna na resposta à vacinação em perus é desconhecido.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais

Devem ser tomadas precauções sempre que se manusear a solução da vacina.

Usar proteção respiratória e ocular, de acordo com os atuais padrões europeus, durante a preparação e administração da vacina, dado que o vírus da Doença de Newcastle pode provocar uma conjuntivite transitória, no homem. Como esta vacina foi preparada com microrganismos vivos atenuados, devem ser tomadas medidas apropriadas para evitar a contaminação do manipulador e de outras pessoas que colaboram no processo.

Para mais informação, contactar o Titular da AIM.

Lavar e desinfetar as mãos, após a vacinação.

4.6 Reações adversas (frequência e gravidade)

Desconhecidas.

Para futuras poedeiras e futuras reprodutoras de frangos, consulte o folheto da vacina de reforço inativada.

4.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

Não administrar a galinhas em postura.

4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando administrada com qualquer outro medicamento veterinário. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário, deve ser tomada caso a caso.

4.9 Posologia e via de administração

Em frangos:

Vacinação primária por via ocular (aplicação gota ocular) ou via óculo-nasal (pulverizador): a partir da idade de um dia.

Vacinação de reforço, por via oral (aplicação na água de bebida): na idade de 2 a 3 semanas.

O intervalo mínimo entre as duas vacinações deve ser de 2 semanas.

Em futuras poedeiras e futuras reprodutoras de frangos:

Duas administrações por via ocular (aplicação gota ocular), via óculo-nasal (pulverizador) ou via oral (aplicação na água de bebida): na idade de 4 semanas e 8 semanas.

A vacinação com o medicamento veterinário deve ser seguida por vacinação com uma vacina inativada (estirpe Ulster 2C) antes do início da postura para fornecer uma eficácia suficiente.

Em perus:

Vacinação via óculo-nasal (pulverizador): a partir da idade de um dia.

Método de administração:

Para reconstituir e preparar a vacina, usar água limpa e fria. Para a preparação e administração da vacina, usar material limpo, isento de desinfetante e/ou antisséptico. Aguardar até à dissolução completa dos comprimidos antes de usar a solução da vacina. A vacina reconstituída é uma solução azul, e uma camada de espuma fina que se pode formar sobre a superfície.

-Vacinação individual: via ocular

Para 1000 aves, dissolver um comprimido 1000 doses em 50 ml de água potável não clorado, fervida e arrefecida preparada num recipiente limpo, isenta de desinfetante e / ou antisséptico. Aguardar até à dissolução completa do comprimido e, em seguida, utilizar uma seringa para transferir a solução para a vacina a conta-gotas. Recomenda-se a preparação da vacina numa área limpa separada dos animais.

Usar um conta-gotas calibrado, de modo a distribuir gotas de 50 uL.

Coloque uma gota de solução de vacina no olho de cada ave, permitindo que a gota se espalhe e liberte a ave.

-Vacinação em massa: via oral

Para 1000 aves, dissolver um comprimido de 1000 doses num volume de água potável, não clorada para ser consumido no prazo de uma a duas horas.

Quando se utiliza água canalizada, tratar toda a água a entrar em contacto com a vacina com o leite em pó desnatado, a uma taxa de 2,5 g por litro a fim de neutralizar vestígios de cloro. Distribuir a solução vacinal para as aves. As aves deverem ser privadas de água durante duas horas antes da vacinação.

-Vacinação em massa: via respiratória

Para 1000 aves, dissolver um comprimido de 1.000 doses no volume adequado de água potável, não clorada para o tipo de pulverizador utilizado (pressão-pulverizador ou pulverizador com cone rotativo).

Atomizar a solução vacinal sobre as aves, usando um pulverizador capaz de produzir microgotículas (diâmetro médio=80-100 µm).

Para obter uma distribuição ótima da vacina, assegurar-se de que as aves estão bem juntas, durante a pulverização.

O sistema de ventilação das instalações deve ser fechado, durante a pulverização.

4.10 Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), (se necessário)

Não foi observado qualquer efeito secundário, após à administração de 10 vezes a dose recomendada de vacina.

4.11 Intervalo(s) de segurança

Zero dias.

5. PROPRIEDADES IMUNOLÓGICAS

Grupo farmacoterapêutico: Imunológicos para aves - vacinas virais vivas - vírus da doença de Newcastle

Código ATCvet: QI01AD06

A vacina contém vírus vivo da doença de Newcastle, AVINEW estirpe VG/GA. Esta AVINEW estirpe é lentogénica e naturalmente apatogénica para galinhas (genótipo I, classe II).

A vacina induz imunização ativa contra a Doença de Newcastle, como demonstrado pelo teste de contraprova, através de prova virulenta em frangos e perus.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista de excipientes

Azul Brilhante FCF (E 133)
Hidrolisado de caseína
Manitol
Polividona
Sacarose
Di-hidrogenofosfato de potássio
Fosfato dipotássico
Glutamato de potássio
Albumina bovina fração V
Água purificada
Ácido cítrico, anidro
Hidrogenocarbonato de sódio
Estearato de magnésio

6.2 Incompatibilidades principais

A presença de desinfetante e/ou antisséptico, na água e no material usado para a preparação da solução vacinal, não é compatível com uma vacinação eficaz.



Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário.

6.3 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário como embalado para venda: 2 anos.

Prazo de validade após reconstituição de acordo com as indicações: 2 horas.

6.4 Precauções especiais de conservação

Conservar e transportar refrigerado (2°C - 8°C).

Não administrar os comprimidos não utilizados retirados do blister.

Manter os blisters dentro da embalagem exterior.

6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

Natureza do acondicionamento primário:

Poliamida - alumínio - PVC / blister de alumínio

Natureza do acondicionamento secundário:

Caixa de cartão

Caixa com 1 blister de 10 comprimidos de 1000 ou 2000 doses

Caixa com 10 blisters de 10 comprimidos de 1000 ou 2000 doses

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

6.6 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal, Unipessoal, Lda.

Avenida de Pádua, 11

1800-294 Lisboa

8. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

901/01/15RIVPT

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 11 de Agosto de 2015

Data da última renovação: 27 de Fevereiro de 2020



10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Julho de 2020

PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO

Qualquer pessoa que pretenda fabricar, importar, deter, comercializar, fornecer e/ou utilizar este medicamento veterinário, deve consultar previamente a respetiva autoridade competente do Estado Membro no que se refere às políticas de vacinação em vigor, já que qualquer destas atividades pode ser proibida em determinados Estados Membros, na totalidade ou em parte do seu território, em conformidade com a política nacional de saúde animal.



ANEXO III

ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

Caixa de cartão de 1 blister de 10 comprimidos de 1000 doses

Caixa de 10 blisters de 10 comprimidos de 1000 doses

Caixa de 1 blister de 10 comprimidos de 2000 doses

Caixa de 10 blisters de 10 comprimidos de 2000 doses

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

AVINEW NEO

Comprimido efervescente para galinhas e perus.

Vírus vivo da doença de Newcastle, estirpe Avinew VG/GA

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Vírus vivo da Doença da Newcastle, AVINEW estirpe VG/GA

5,5-7,0 log₁₀ DIO₅₀

3. FORMA FARMACÊUTICA

Comprimido efervescente.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

Caixa de 1 blister de 10 comprimidos de 1000 doses

Caixa de 10 blisters de 10 comprimidos de 1000 doses

Caixa de 1 blister de 10 comprimidos de 2000 doses

Caixa de 10 blisters de 10 comprimidos de 2000 doses

5. ESPÉCIES-ALVO

Galinhas (frangos, futuras poedeiras e futuras reprodutoras de frangos).

Perus

6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Galinhas: Via ocular, óculo-nasal ou oral.

Perus: Via óculo-nasal.

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

8. INTERVALO(S) DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança: zero dias.

9. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL (ESPECIAIS), SE NECESSÁRIO

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

EXP. {mês/ano}

Uma vez reconstituído: administrar no prazo de 2 horas.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar e transportar refrigerado (2°C-8°C).

Não administrar os comprimidos não utilizados retirados do blister.

Manter os blisters dentro da embalagem exterior.

12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO

Eliminação: ler o folheto informativo.

13. MENÇÃO “USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, SE FOR CASO DISSO**USO VETERINÁRIO**

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. MENÇÃO “MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS”

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal, Unipessoal, Lda.

Avenida de Pádua, 11

1800-294 Lisboa

Fabricado com tecnologia sob licença da Phibro Animal Health Corporação EUA e seus afiliados.

16. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

901/01/15RIVPT

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote {número}

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS “BLISTER”**Blister de 10 comprimidos de 1000 doses****Blister de 10 comprimidos de 2000 doses****1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

AVINEW NEO

Comprimido efervescente para galinhas e perus

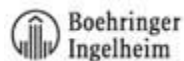
1000 d

2000 d

2. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal, Unipessoal, Lda.

Ou

**3. PRAZO DE VALIDADE**

EXP: {mês/ano}

4. NÚMERO DO LOTE

Lot: {número}

5. MENÇÃO “USO VETERINÁRIO”**USO VETERINÁRIO**

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO:

AVINEW NEO comprimido efervescente para galinhas e perus

1. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE FABRICO RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE, SE FOREM DIFERENTESTitular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,
Unipessoal, Lda.
Avenida de Pádua, 11
1800-294 Lisboa

Responsável pela libertação de lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire de Porte des Alpes
99 rue de l'aviation
F-69800 SAINT-PRIEST
França

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

AVINEW NEO
Comprimido efervescente para galinhas e perus

3. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S) E OUTRA(S) SUBSTÂNCIA(S)

Cada dose contém:

Substância(s) ativa(s):

Vírus vivo da Doença da Newcastle, AVINEW estirpe VG/GA
(*) DIO50: Dose Infecciosa por Ovo 50%

5,5-7,0 log₁₀ DIO₅₀*

Excipientes:

Azul brilhante FCF (E 133)

Comprimido redondo de cor azul mosqueada

4. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

Em frangos, a partir de 1 dia de idade:

Imunização ativa contra a Doença de Newcastle, para reduzir a mortalidade e os sinais clínicos associados à doença.

Início da imunidade: 14 dias após a primovacinação.

Duração da imunidade induzida pelo esquema de vacinação descrito em 4.9: proteção até à idade de 6 semanas.

Em futuras poedeiras e futuras reprodutoras de frangos a partir das 4 semanas de idade:

- Primária para a imunização ativa contra a queda de ovo causada por doença de Newcastle antes da vacinação com uma vacina inativada (estirpe Ulster 2C) antes do início da postura. Para a duração da imunidade de programação completa, consulte o folheto informativo da vacina de reforço inativada.

Em perus com idade de um dia:

- Imunização ativa contra a doença de Newcastle para reduzir a mortalidade e os sinais clínicos associados à doença.

Início da imunidade: 21 dias após a vacinação primária.

Não há dados disponíveis sobre a duração da imunidade.

5. CONTRAINDICAÇÕES

Nenhumas.

6. REAÇÕES ADVERSAS

Desconhecidas.

Para futuras poedeiras e futuras reprodutoras de frangos, consultar o folheto informativo da vacina de reforço inativada.

Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário.

7. ESPÉCIES-ALVO

Galinhas (frangos, futuras poedeiras e futuras reprodutoras de frangos).

Perus

8. DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA(S) E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Em frangos:

Vacinação primária por via ocular (aplicação gota ocular) ou via óculo-nasal (pulverizador): a partir da idade de um dia.

Vacinação de reforço, por via oral (aplicação na água de bebida): na idade de 2 a 3 semanas.

O intervalo mínimo entre as duas vacinações deve ser de 2 semanas.

Em futuras poedeiras e futuras reprodutoras de frangos:

Duas administrações por via ocular (aplicação gota ocular), via óculo-nasal (pulverizador) ou via oral (aplicação na água de bebida): na idade de 4 semanas e 8 semanas.

A vacinação com o medicamento veterinário deve ser seguida por vacinação com uma vacina inativada (estirpe Ulster 2C) antes do início da postura para fornecer uma eficácia suficiente.

Em perus:

Vacinação por via óculo-nasal (aplicação por pulverizador): a partir de um dia de idade.

Método de administração:

Para reconstituir e preparar a vacina, usar água limpa e fria. Para a preparação e administração da vacina, usar material limpo, isento de desinfetante e/ou antisséptico. Aguardar até à dissolução completa dos comprimidos antes de usar a solução da vacina. A vacina reconstituída é uma solução azul, e uma camada de espuma fina que se pode formar sobre a superfície.

-Vacinação individual: via ocular

Para 1000 aves, dissolver um comprimido 1000 doses em 50 ml de água potável não clorado, fervida e arrefecida preparada num recipiente limpo, isenta de desinfetante e / ou antisséptico. Aguardar até à dissolução completa do comprimido e, em seguida, utilizar uma seringa para transferir a solução para a vacina a conta-gotas. Recomenda-se a preparação da vacina numa área limpa separada dos animais.

Usar um conta-gotas calibrado, de modo a distribuir gotas de 50 uL.

Coloque uma gota de solução de vacina no olho de cada ave, permitindo que a gota se espalhe e liberte a ave.

-Vacinação em massa: via oral

Para 1000 aves, dissolver uma pastilha de 1000 doses num volume de água potável, não clorada para ser consumido no prazo de uma a duas horas.

Quando se utiliza água canalizada, tratar toda a água a entrar em contacto com a vacina com o leite em pó desnatado, a uma taxa de 2,5 g por litro a fim de neutralizar vestígios de cloro. Distribuir a solução vacinal para as aves. As aves deverem ser privadas de água durante duas horas antes da vacinação.

-Vacinação em massa: via respiratória

Para 1000 aves, dissolver um comprimido de 1.000 doses no volume adequado de água potável, não clorada para o tipo de pulverizador utilizado (pressão-pulverizador ou pulverizador com cone rotativo). Atomizar a solução vacinal sobre as aves, usando um pulverizador capaz de produzir microgotículas (diâmetro médio=80-100 µm).

Para obter uma distribuição ótima da vacina, assegurar-se de que as aves estão bem juntas, durante a pulverização.

O sistema de ventilação das instalações deve ser fechado, durante a pulverização.

9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRETA

Aguardar até à dissolução completa dos comprimidos antes de administrar a solução da vacina. Para a preparação e administração da vacina, usar material limpo, isento de desinfetante e / ou antisséptico.

10. INTERVALO DE SEGURANÇA

Zero dias.

11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar e transportar refrigerado (2°C - 8°C).

Prazo de validade após reconstituição de acordo com as indicações: 2 horas.

Não administrar os comprimidos não utilizados retirados do blister.

Manter os blisters dentro da embalagem exterior.

12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)

Advertências especiais para cada espécie-alvo:

Vacinas apenas animais saudáveis.

Precauções especiais para a utilização em animais:

O vírus vacinal pode disseminar-se a aves não vacinadas. Nos perus, esta propagação demonstrou ser inferior a 21 dias após a administração de uma sobredosagem de 10 vezes. A infeção de aves não vacinadas com o vírus vacinal de aves vacinadas não induz qualquer sinal de doença.

Além disso, o ensaio de reversão à virulência, realizado em laboratório, mostrou que o vírus vacinal não adquire qualquer patogenicidade, após 10 passagens em galinhas. Portanto, a disseminação para as aves não vacinadas, no estado atual de conhecimento, pode ser considerada como segura.

Nos perus, o início da imunidade foi avaliado em aves SPF seronegativas. O impacto dos anticorpos de origem materna na resposta à vacinação em perus é desconhecido.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais

Devem ser tomadas precauções sempre que se manusear a solução da vacina.

Usar proteção respiratória e ocular, de acordo com os atuais padrões europeus, durante a preparação e administração da vacina, dado que o vírus da Doença de Newcastle pode provocar uma conjuntivite transitória, no homem. Como esta vacina foi preparada com microrganismos vivos atenuados, devem ser tomadas medidas apropriadas para evitar a contaminação do manipulador e de outras pessoas que colaboram no processo.

Para mais informação, contactar o Titular da AIM.

Lavar e desinfetar as mãos, após a vacinação.

Postura de ovos

Não administrar a galinhas em postura.

Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando administrada com qualquer outro medicamento veterinário. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário, deve ser tomada caso a caso.

Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), (se necessário)

Não foi observado qualquer efeito secundário, após à administração de 10 vezes a dose recomendada de vacina.

Incompatibilidades principais

A presença de desinfetante e/ou antisséptico, na água e no material usado para a preparação da solução vacinal, não é compatível com uma vacinação eficaz.

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário.

13. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

Julho de 2020

15. OUTRAS INFORMAÇÕES

Só pode ser vendido mediante receita médico-veterinária.

Só pode ser administrado pelo médico veterinário.

A vacina contém vírus vivo da doença de Newcastle, A V I N E W estirpe VG/GA. Esta A V I N E W estirpe é lentogénica e naturalmente apatogénica para galinhas (genótipo I, classe II). A vacina induz imunização ativa contra a Doença de Newcastle, como demonstrado pelo teste de contraprova, através de prova virulenta em frangos e perus.

Caixa com 1 blister de 10 comprimidos de 1000 ou 2000 doses

Caixa com 10 blisters de 10 comprimidos de 1000 ou 2000 doses

Fabricado com tecnologia sob licença da Phibro Animal Health Corporação EUA e seus afiliados.