

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Suvaxyn Parvo/E-Amphigen, injekcinė emulsija kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje dozėje (2 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

inaktyvinto S-80 padermės kiaulių parvoviruso HI \geq 94,1*,

inaktyvintų 2 serotipo B-7 padermės *Erysipelothrix rhusiopathiae* RP 1–13,5**;

adjuvantų:

Amphigen (skystojo parafino ir sojos lecitino)*** 23,1 mg,

Drakeol (skystojo parafino) 64,5 mg;

pagalbinės medžiagos:

tiomersalio 0,2 mg.

* Hemaglutinaciją slopinančių antikūnų titrų, gautų vakcinavus triušius viena ½ skiedimo tiriamosios vakcinos doze, geometrinis vidurkis

** Santykinis stiprumas lyginant su referenciniu serumu, gautu iš vakcinos, kuri vakcinuotoms kiaulėms suteikė pakankamą apsaugą

*** 60 % (13,875 mg) jo sudaro skystasis parafinas ir 40 % (9,25 mg) – sojos lecitinas.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė emulsija.

Baltas skystis.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Kiaulės.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Nevaikingoms paršavedėms ir kiaulaitėms aktyviai imunizuoti, norint sumažinti karščiavimo ir staigios mirties, kurią sukelia *Erysipelothrix rhusiopathiae* (1 ir 2 serotipo) infekcija, atvejų skaičių, sumažinti *Erysipelothrix rhusiopathiae* (2 serotipo) infekcijos sukeliamų būdingų odos pažeidimų atvejų skaičių, sumažinti kiaulių parvoviruso (PPV) sukeliamą transplacentinę infekciją ir susijusius reprodukcinis sutrikimus (reprodukcinę nesėkmę dėl vaisiaus mirties, kuriai būdingas mumifikuotų vaisių skaičiaus padidėjimas).

Imuniteto pradžia (PPV): veisiamų paršavedžių ir kiaulaičių vakcinavimas prieš vaikingumą pagal 4.9 p. aprašytą schemą sumažina transplacentinės PPV infekciją per antrąjį vaikingumo trečdalį.

Imuniteto pradžia (*E. rhusiopathiae*): nuo 3 sav. po pirminio vakcinavimo.

Imuniteto trukmė (PPV ir *E. rhusiopathiae*): 6 mėn. baigus pirminio vakcinavimo kursą.

4.3. Kontraindikacijos

Nėra.

4.4. Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudotojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Atsitiktinai įšvirkštus arba įsišvirkštus, gali atsirasti stiprus skausmas ir tynis, ypač sušvirkštus į sąnarį ar pirštą, retais atvejais dėl to galima netekti piršto, jei laiku nesuteikiama skubi medicininė pagalba.

Atsitiktinai įšvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir su savimi turėti informacinį lapelį.

Jei suteikus medicininę pagalbą skausmas trunka ilgiau kaip 12 val., reikia kreiptis pakartotinai.

Gydytojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, gali atsirasti didelis tynis, kuris gali, pvz., sukelti išeminę nekrozę ar net galima netekti piršto. Būtina SKUBI kvalifikuota chirurginė pagalba, gali tekti įpjauti ir praplauti injekcijos vietą, ypač jei apimti piršto minkštumas ar sausgyslė.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Lauko saugumo tyrimų metu per pirmąsias 4–6 valandas po vakcinavimo labai dažnai pastebėtas trumpalaikis rektinės temperatūros pakilimas apytikriai 0,5–1 °C (dažnai iki 2,3 °C) Tai praėjo per 1 dieną po vakcinavimo.

Lauko saugumo tyrimų metu po vakcinavimo dažnai pastebėtas apetito sumažėjimas ir nedažnai pastebėta depresija. Šios reakcijos išnyko savaime be gydymo.

Lauko saugumo tyrimų metu labai dažnai pastebėtos matomo tynio formos vietinės reakcijos, kurioms būdingas galimas paraudimas, vietinis temperatūros pakilimas, iki 6 cm didžiausias skersmuo. Šios reakcijos truko daugiausiai 4 dienas.

Remiantis pateikimo rinkai saugumo duomenimis, labai retai buvo pastebėtos padidėjusio jautrumo reakcijos.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą naudojant paršavedėms vaikingumo metu. Todėl nerekomenduojama naudoti vaikingumo metu. Vakciną galima naudoti laktacijos metu.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Švirkšti į kaklo raumenis už ausies.

Paršavedėms ir kiaulaitėms nuo 5 mėn. amžiaus sušvirkšti vieną 2 ml dozę pagal toliau pateiktą schemą.

Pirminis vakcinavimas:

Kiaulaitės:

Pirma injekcija: maždaug 6 sav. iki apsėklinimo.

Antra injekcija: maždaug 3 sav. iki apsėklinimo.

Paršavedės:

Pirma injekcija: maždaug 3 sav. iki apsėklinimo.

Antra injekcija: maždaug 1 d. iki apsėklinimo.

Revakcinavimas:

Viena injekcija maždaug 3 sav. iki kito apsėklinimo, bet ne vėliau nei 6 mėn. po ankstesnio vakcinavimo.

Prieš naudojant ir periodiškai vakcinavimo metu reikia gerai suplakti.

Rekomenduojama naudoti daugiadožį švirkštą. Naudojant vakcinavimo įrangą reikia vadovautis gamintojo nurodymais. Vakciną reikia naudoti aseptiškai.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Naudojus du kartus didesnę vakcinos dozę, nepastebėta jokių kitų nepalankių reakcijų, išskyrus paminėtas 4.6 p.

4.11. Išlauka

0 parų.

5. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: imunologiniai vaistai kiauliniams, inaktyvintos virusinės ir inaktyvintos bakterinės vakcinos kiaulėms.

ATCvet kodas: QI09AL01.

Vakcinoje yra inaktyvintas kiaulių parvoviruso ir inaktyvintų *Erysipelothrix rhusiopathiae* (2 serotipo). Ji skirta skatinti aktyvų kiaulaičių ir paršavedžių imunitetą kiaulių parvovirusui ir *Erysipelothrix rhusiopathiae* (1 ir 2 serotipų).

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Adjuvanto medžiagos:

Dinatrio fosfatas,
polisorbatas 80,
sorbitano monooleatas,
sojos lecitinas,
skystasis parafinas,
kalio-divandenilio fosfatas,
natrio chloridas,
injekcinis vanduo.

Pagalbinės medžiagos:

tiomersalis,
formaldehidas,
kalio chloridas,
kalio-divandenilio fosfatas,
dinatrio fosfatas dihidratas,
natrio chloridas,
injekcinis vanduo.

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Didelio tankio polietileno falkonai po 20 ml (10 dozių) ir 50 ml (25 dozes), užkimšti I tipo chlorobutilo gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

Kartoninė dėžutė su vienu 20 ml (10 dozių) flakonu.

Kartoninė dėžutė su vienu 50 ml (25 dozių) flakonu.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. REGISTRUOTOJAS

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1

1348 Louvain-la-Neuve
BELGIJA

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/16/2378/001-002

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2016-12-02
Perregistravimo data 2021-10-05

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2021-10-05

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Asmenys, ketinantys gaminti, importuoti, laikyti, parduoti, tiekti ir (arba) naudoti šį veterinarinį vaistą, pirma turi sužinoti atitinkamos valstybės narės kompetentingos institucijos galiojančią vakcinavimo strategiją, kadangi pagal nacionalinius teisės aktus ši veikla gali būti draudžiama visoje valstybės narės teritorijoje ar jos dalyje.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

Kartoninė dėžutė

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Suvaxyn Parvo/E-Amphigen injekcinė emulsija kiaulėms



2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje dozėje (2 ml) yra:

inaktyvinto S-80 padermės kiaulių parvoviruso

HI \geq 94,1,

inaktyvintų 2 serotipo B-7 padermės *Erysipelothrix rhusiopathiae*

RP 1–13,5.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė emulsija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

1 x 20 ml (10 dozių)

1 x 50 ml (25 dozės)

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės.

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į raumenis.

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

10. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, sunaudoti nedelsiant.

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti ir gabenti šaltai.

Negalima sušaldyti. Saugoti nuo šviesos.

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIJA

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/16/2378/001

LT/2/16/2378/002

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

DTPE flakonai (10 ir 25 dozės)

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Suvaxyn Parvo/E-Amphigen



2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

Inaktyvintas kiaulių parvovirusas.....HI \geq 94,1.

Inaktyvintos *E. rhusiopathiae*.....RP 1–13,5.

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

10 dozių (20 ml)

25 dozės (50 ml)

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

i.m.

5. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

6. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, sunaudoti nedelsiant.

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS
Suvaxyn Parvo/E-Amphigen, injekcinė emulsija kiaulėms

1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Registruotojas

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIJA

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.
Ctra. Camprodón s/n "la Riba"
17813 Vall de Bianya
Girona
ISPANIJA

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Suvaxyn Parvo/E-Amphigen
Injekcinė emulsija kiaulėms

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Kiekvienoje dozėje (2 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

inaktyvinto S-80 padermės kiaulių parvoviruso

HI \geq 94,1*

inaktyvintų 2 serotipo B-7 padermės *Erysipelothrix rhusiopathiae*

RP 1–13,5**;

adjuvantų:

Amphigen (skystojo parafino ir sojos lecitino)***

23,1 mg,

Drakeol (skystojo parafino)

64,5 mg;

pagalbinės medžiagos:

tiomersalio

0,2 mg.

* Hemagliutinaciją slopinančių antikūnų titrų, gautų vakcinavus triušius viena ½ skiedimo tiriamosios vakcinos doze, geometrinis vidurkis

** Santykinis stiprumas lyginant su referenciniu serumu, gautu iš vakcinos, kuri vakcinuotoms kiaulėms suteikė pakankamą apsaugą

*** 60 % (13,875 mg) jo sudaro skystasis parafinas ir 40 % (9,25 mg) – sojos lecitinas.

Veterinarinio vaisto išvaizda:

Baltas skystis.

4. INDIKACIJA (-OS)

Nevaikingoms paršavedėms ir kiaulaitėms aktyviai imunizuoti, norint sumažinti karščiavimo ir staigios mirties, kurią sukelia *Erysipelothrix rhusiopathiae* (1 ir 2 serotipo) infekcija, atvejų skaičių, sumažinti *Erysipelothrix rhusiopathiae* (2 serotipo) infekcijos sukeltamų būdingų odos pažeidimų

atvejų skaičių, sumažinti kiaulių parvoviruso (PPV) sukiamą transplacentinę infekciją ir susijusius reprodukinius sutrikimus (reprodukcinę nesėkmę dėl vaisiaus mirties, kuriai būdingas mumifikuotų vaisių skaičiaus padidėjimas).

Imuniteto pradžia (PPV): veisiamų paršavedžių ir kiaulaičių vakcinavimas prieš vaikingumą pagal 4.9 p. aprašytą schemą sumažina transplacentinės PPV infekciją per antrąjį vaikingumo trečdalį.

Imuniteto pradžia (*E. rhusiopathiae*): nuo 3 sav. po pirminio vakcinavimo.

Imuniteto trukmė (PPV ir *E. rhusiopathiae*): 6 mėn. baigus pirminio vakcinavimo kursą.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Nėra.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Lauko saugumo tyrimų metu per pirmąsias 4–6 valandas po vakcinavimo labai dažnai pastebėtas trumpalaikis rektinės temperatūros pakilimas apytikriai 0,5–1 °C (dažnai iki 2,3 °C) Tai praėjo per 1 dieną po vakcinavimo.

Lauko saugumo tyrimų metu po vakcinavimo dažnai pastebėtas apetito sumažėjimas ir nedažnai pastebėta depresija. Šios reakcijos išnyko savaime be gydymo.

Lauko saugumo tyrimų metu labai dažnai pastebėtos matomo tynio formos vietinės reakcijos, kurioms būdingas galimas paraudimas, vietinis temperatūros pakilimas, iki 6 cm didžiausias skersmuo. Šios reakcijos truko daugiausiai 4 dienas.

Remiantis pateikimo rinkai saugumo duomenimis, labai retai buvo pastebėtos padidėjusio jautrumo reakcijos.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Taip pat galima pranešti naudojantis nacionaline pranešimo sistema www.vmvt.lt.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Švirkšti į kaklo raumenis už ausies.

Paršavedėms ir kiaulaitėms nuo 5 mėn. amžiaus sušvirkšti vieną 2 ml dozę pagal toliau pateiktą schemą.

Pirminis vakcinavimas:

Kiaulaitės:

Pirma injekcija: maždaug 6 sav. iki apsėklinimo.
Antra injekcija: maždaug 3 sav. iki apsėklinimo.

Paršavedės:
Pirma injekcija: maždaug 3 sav. iki apsėklinimo.
Antra injekcija: maždaug 1 d. iki apsėklinimo.

Revakcinavimas:

Viena injekcija maždaug 3 sav. iki kito apsėklinimo, bet ne vėliau nei 6 mėn. po ankstesnio vakcinavimo.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Prieš naudojant ir periodiškai vakcinavimo metu reikia gerai suplakti.
Vakciną reikia naudoti aseptiškai.
Rekomenduojama naudoti daugiadozį švirkštą. Naudojant vakcinavimo įrangą reikia vadovautis gamintojo nurodymais.

10. IŠLAUKA

0 parų.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.
Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.
Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti praėjus tinkamumo laikui, nurodytam ant kartoninės dėžutės ir buteliuko po „EXP“.
Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę, – sunaudoti nedelsiant.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams
Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudotojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Atsitiktinai įšvirkštus arba įsišvirkštus, gali atsirasti stiprus skausmas ir tynis, ypač sušvirkštus į sąnarį ar pirštą, retais atvejais dėl to galima netekti piršto, jei laiku nesuteikiama skubi medicininė pagalba.

Atsitiktinai įšvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir su savimi turėti informacinį lapelį.

Jei suteikus medicininę pagalbą skausmas trunka ilgiau kaip 12 val., reikia kreiptis pakartotinai.

Gdytojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, gali atsirasti didelis tynis, kuris gali, pvz., sukelti išeminę nekrozę ar net galima netekti piršto. Būtina SKUBI kvalifikuota chirurginė pagalba, gali tekti įpjauti ir praplauti injekcijos vietą, ypač jei apimti piršto minkštumas ar sausgyslė.

Vaikingumas ir laktacija

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą naudojant paršavedėms vaikingumo metu. Todėl nerekomenduojama naudoti vaikingumo metu. Vakciną galima naudoti laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Naudojus du kartus didesnę vakcinos dozę, nepastebėta jokių kitų nepalankių reakcijų, išskyrus paminėtas 6 skyriuje.

Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokiais kitu veterinariniu vaistu.

13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis. Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2021-10-05

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

Vakcinoje yra inaktyvintas kiaulių parvoviruso ir inaktyvintų *Erysipelothrix rhusiopathiae* (2 serotipo). Ji skirta skatinti aktyvų kiaulaičių ir paršavedžių imunitetą kiaulių parvovirusui ir *Erysipelothrix rhusiopathiae* (1 ir 2 serotipų).

Kartoninė dėžutė su vienu 20 ml (10 dozių) flakonu.

Kartoninė dėžutė su vienu 50 ml (25 dozių) flakonu.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.