

## **REZUMATUL CARACTERISTICELOR PRODUSULUI**

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ANTRAVAC – Vaccin viu (suspensie injectabilă) impotriva antraxului pentru bovine, ovine, caprine, cai și porci.

## **2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA**

1 ml / 1 doza conventională (0,2 ml) conține:

### **Substanță activă**

- Spori de *Bacillus anthracis* (tulpina 1190 R-Stamatin):

$2,5-5,5 \times 10^7$  UFC/ml sau  
 $0,5-1,1 \times 10^7$  UFC/doza conventională

### **Adiuvanti**

- Saponina 0,0006 g / ml sau 0,00013 g/doza conventională

## **Excipienti**

- Expozita:**

  - Glicerina 0,63 g / ml sau 0,13 g/ doza convențională
  - Apa pură ad 1,0 ml sau ad 0,2 ml/doza convențională

### **3. FORMA FARMACEUTICA**

Suspensie injectabila de culoare albicioasă.

#### **4. PARTICULARITATI CLINICE**

#### **4.1. Specii tinta**

- Bovine , incepand cu varsta de 2 luni
  - Ovine, incepand cu varsta de 2 luni
  - Caprine, incepand cu varsta de 2 luni
  - Porci, incepand cu varsta de 2 luni
  - Cai, incepand cu varsta de 6 luni

#### **4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

Vaccinul este indicat in prevenirea antraxului la bovine, ovine, caprine, porci si cai.

Vaccinarea preventivă se realizează de obicei primăvara cu 14 zile înaintea ieșirii la pasune; la animalele introduse la îngrișat se recomandă vaccinarea cu 21 de zile înainte de introducere la îngrișat.

Vaccinul trebuie administrat numai animalelor clinic sanatoase in cazul in care acestea provin dintr-un efectiv la care s-au inregistrat cazuri de antrax sau existenta altor boala.

Imunitatea se instalează la 21 de zile după vaccinare și durează 12 luni.

#### **4.3. Contraindicatii**

Vaccinul nu se administreaza:

- Animalelor sub varsta recomandata pentru fiecare specie;
- Animalelor bolnave, slabite, epuizate, febrile;
- Animalelor in ultima luna de gestatie si in primele 3 saptamani post parturitie;
- La oi: 5 zile inainte si dupa tundere si imbaieri antiparazitare;



#### **4.4. Atentie speciale pentru fiecare specie tintă**

Vaccinul se inoculeaza strict subcutanat

Nu au fost inregistrate cazuri de transmitere a tulpinii vaccinale de la un animal la altul.

A nu se folosi substante chimice pentru dezinfecția pielii.

Nu există informații legate de eficacitatea acestui vaccin la animalele cu anticorpi maternali.

#### **4.5. Precautii speciale pentru utilizare**

##### **Precautii speciale pentru utilizare la animale**

Administrarea accidentală pe alte căi sau locuri de elecție este urmată de supraveghere și de administrare locală de produse antiinflamatorii.

Se vaccineaza doar animalele sănătoase.

În primele 2-4 ore post vaccinare, animalele trebuie ținute în adăpost și să nu fie supuse unor eforturi excesive

La oi nu se administrează 5 zile înainte și după tundere și îmbăieri antiparazitare.

Se utilizează instrumentar steril pentru administrare.

##### **Precautii special care trebuie luate de persoana care administreaza produsul medicinal veterinar la animale:**

In caz de autoinjectare, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta.

#### **4.6. Reactii adverse**

Pot sa apar usoare edeme la locul de inoculare, si, de asemenea, o scadere nesemnificativa a productiei de lapte, care isi va reveni in decurs de 2 – 3 zile.

Foarte rar apar cazuri cu reactii post-vaccinale accentuate exprimate prin febra si edeme de mai mare intindere, care persista cateva zile; aceste animale trebuie tinute la adăpost si li se aplica comprese reci. Daca febra persista iar edemul devine decliv, animalele trebuie tratate cu antibiotic și ser hiperimun anti-antrax.

Frecvența reacțiilor adverse este definită folosind următoarea convenție:

- foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
- frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1 000 animale tratate)
- rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000, inclusiv rapoartările izolate)

Beto  
Beto

Dacă febra persistă iar edemul devine decliv, animalele trebuie tratate cu antibiotic.

In conditiile practicii curente, inocularea unor vacinuri, indiferent de producator, poate determina reacții anafilactice la maxim 2-3% din animalele vaccinate. Se recomanda observarea acestor animale timp de 1 – 2 ore post-vaccinare și dacă este necesar, administrarea unui medicament antihistaminic.

Administrarea vaccinului la animalele în lactație este urmată de o scădere nesemnificativă a producției de lapte

#### **4.7. Utilizarea in timpul gestatiei si al lactatiei**

Nu se vaccineaza femelele in ultima luna de gestatie si la 3 saptamani post parturitie.

#### **4.8. Interactiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interactiune**

Vaccinarea nu trebuie realizata simultan cu vaccinuri pentru alte boli, aceste vaccinuri vor fi administrate cu 21 de zile înaintea vaccinarii contra antraxului.

In zonele in care exista pasteureloza, carbune emfizematos sau alte anaerobioze, vaccinarea pentru acestea se realizeaza cu 21 zile înaintea vaccinarii contra antraxului.

Timp de 14 zile postvaccinare nu trebuie utilizat nici un medicament cu efect bacteriostatic sau bactericid (antibiotice, sulfamide).

Animale care au făcut accidente postvaccinale sunt tratate cu medicamente cu efect bactericid sau bacteriostatic și sunt revaccinate când starea clinică este corespunzătoare.

#### **4.9. Cantități la administrare și calea de administrare**

**ANTRAVAC** se inoculeaza pe cale subcutanata, intr-o doza unica, dupa cum urmeaza:

- Bovine – 0.5 ml
- Ovine – 0.2 ml
- Caprine – 0.1 ml
- Porci – 0.2 ml
- Cai – 0.2 ml

Agitați bine flaconul înainte de utilizare.

#### **4.10. Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot, după caz)**

În caz de supradozare nu s-au observat alte reacții adverse (generale, locale) altele decât cele descrise la pct. 4.6 (reacții adverse).

#### **4.11. Timp de așteptare**

Carne: zero zile

Lapte: zero zile



## **5. PROPRIETATI IMUNOLOGICE**

Vaccin viu – suspensie injectabilă, Cod ATC: QI02AE04

Conține suspensie de spori de *Bacillus anthracis* tulpina 1190 R. Stamm.

Vaccinul induce imunitate activă contra antraxului la toate speciile de animale susceptibile. Imunitatea se dezvoltă în decurs de 21 zile de la vaccinare și durează 12 luni.

Antigenele vaccinale induc răspuns imun adaptativ mediat umoral. ~~Imunitatea este~~ solidă și acoperă toate speciile vaccinate de infecțiile cu tulpi salbatice de *Bacillus anthracis*.

## **6. PARTICULARITATI FARMACEUTICE**

### **6.1. Excipienti:**

Glicerina

Saponină

### **6.2. Incompatibilitati majore**

Nu trebuie utilizat niciun preparat cu efect bacteriostatic sau bactericid cu 14 zile înainte sau timp de 14 zile după vaccinarea contra antraxului.

Nu amestecați cu nici un alt vaccin.

### **6.3. Valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului aşa cum a fost ambalat pentru vânzare: 24 luni

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar : 8 ore.

### **6.4. Precauții speciale pentru depozitare**

Se pastrează la frigider la 2-8°C, protejat de lumină și îngheț.

### **6.5. Natura si continutul ambalajului**

Flacoane de sticlă tip II sau PP pentru uz farmaceutic continand 5, 10, 50 sau 100 doze conventionale de produs (1 doza conventională = 0.2 ml). Sunt realizate din polipropilena conform E.Ph (2002), cu o buna stabilitate termica și geometrica la sterilizare.

Dopurile de cauciuc siliconat utilizate pentru inchiderea recipientelor sunt conforme EPh (2002). Cauciucul are neutralitate chimica, buna stabilitate la sterilizare (120°C), stabilitate în timp și pastrează caracteristicile chimice și biologice minimum 5 ani.

Capacele de aluminiu utilizate pentru capsarea flacoanelor sunt realizate din aluminiu moale cu puritatea de 99,5% conform ISO 9002.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

### **6.6. Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse :**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

*Beta*

**7. DETINATORUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A.

Str. Principala, nr.944, Filipești de Padure,

jud. Prahova, Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: [office@pasteur.ro](mailto:office@pasteur.ro)

**8. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

150503

**9. DATA PRIMEI AUTORIZAȚII/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI DE  
COMERCIALIZARE**

02.06.2004/ 15.12.2015

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

Februarie 2022

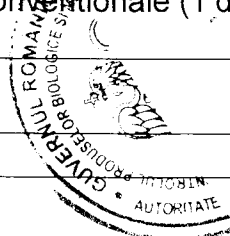
**INTERDICTII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI / SAU UTILIZARE**

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Flacoane de sticla tip II sau PP continand 5, 10, 50, 100 doze conventionale (1 doza conventionala = 0.2 ml).

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ANTRAVAC – Vaccin viu (suspensie injectabilă) impotriva antraxului pentru bovine, ovine, caprine, cai și porci.

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Substanta activa

- Spori de *Bacillus anthracis* (tulpina 1190 R-Stamatin):

2,5-5,5 x 10<sup>7</sup>UFC/ml sau  
0,5-1,1x10<sup>7</sup> UFC/doza conventională

Adjuvanti

- Saponina 0.0006 g / ml sau 0,00013 g/doza conventională

Excipienti

- Glicerina 0.63 g / ml sau 0,13 g/ doza conventională
- Apa pura ad 1.0 ml sau ad 0,2 ml/doza conventională

**3. FORMĂ FARMACEUTICĂ**

Suspensie injectabila de culoare albicioasă.

**4. DIMENSIUNILE AMBALAJULUI**

Flacoane de sticla/PP continand 5, 10, 50, 100 doze conventionale de produs (1 doza conventionala = 0.2 ml).

**5. SPECII ȚINTĂ**

Bovine, ovine, caprine, porci, cai.

**6. INDICAȚII**

Vaccinul este indicat in prevenirea antraxului la bovine, ovine, caprine, porci si cai

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

A se agita bine flaconul înainte de utilizare.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TEMPORALITATEA UTILIZĂRII**

Carne: zero zile

Lapte: zero zile

*Rodica*

## **9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

## **10. DATA EXPIRĂRII**

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului: 8 ore

## **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

Se păstrează la frigider (2-8 °C), ferit de îngheț și lumină.

## **12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Eliminare: citiți prospectul produsului.

## **13. MENȚIUNEA “NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează pe bază de prescripție medicală veterinară.

## **14. MENȚIUNEA “A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDEREA COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea și în demâna copiilor.

## **15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚEI DE COMERCIALIZARE**

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A.

Str. Principala, nr.944, Filipești de Padure,

jud. Prahova, Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: [office@pasteur.ro](mailto:office@pasteur.ro)

## **16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

150503

## **17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

## INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutii cu 50 flacoane sticlă tip II /PP x 20 ml  
Cutii cu 84 flacoane sticlă tip II /PP x 10 ml  
Cutii cu 50 flacoane sticlă tip II /PP x 2 ml  
Cutii cu 50 flacoane sticlă tip II /PP x 1 ml



## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ANTRAVAC – Vaccin viu (suspensie injectabilă) impotriva antraxului pentru bovine, ovine, caprine, cai și porci

## 2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml / 1 doză convențională (0,2 ml) conține:

Substanța activă

- Spori de *Bacillus anthracis* (tulpina 1190 R-Stamatin):

2,5-5,5 x 10<sup>7</sup>UFC/ml sau  
0,5-1,1x10<sup>7</sup> UFC/doza convențională

Adjuvant

- Saponina 0.0006 g / ml sau 0,00013 g/doza convențională

Excipienti

- Glicerina 0.63 g / ml sau 0,13 g/ doza convențională ad 1.0 ml sau ad 0,2 ml/doza convențională
- Apa pură

## 3. FORMA FARMACEUTICA

Suspensie injectabilă de culoare albicioasă.

## 4. DIMENSIUNILE AMBALAJULUI

Cutii cu 50 flacoane sticlă tip II /PP x 20 ml  
Cutii cu 84 flacoane sticlă tip II /PP x 10 ml  
Cutii cu 50 flacoane sticlă tip II /PP x 2 ml  
Cutii cu 50 flacoane sticlă tip II /PP x 1 ml

## 5. SPECII TINTA

Bovine, ovine, caprine, porci, cai

## 6. INDICATII

Vaccinul este indicat în prevenirea antraxului la bovine, ovine, caprine, porci și cai

## 7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

A se agita bine flaconul înainte de utilizare.  
Citești prospectul înainte de utilizare.

## 8. TEMPORIZARE

Carne: zero zile

Lapte: zero zile

#### **9. ATENȚIONĂRI SPECIALE; DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

#### **10. DATA EXPIRĂRII**

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului: 8 ore

#### **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

Se păstrează la frigider la 2-8 °C, ferit de îngheț și de lumină.

#### **12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Eliminare: citiți prospectul produsului.

#### **13. MENȚIUNEA “NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează pe bază de prescripție medicală veterinară.

#### **14. MENȚIUNEA “A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDERE COPILOR”**

A nu se lăsa la vederea și înademâna copiilor.

#### **15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚEI DE COMERCIALIZARE**

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A.

Str. Principala, nr.944, Filipești de Padure,

jud. Prahova, Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: [office@pasteur.ro](mailto:office@pasteur.ro)

#### **16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

150503

#### **17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

## PROSPECT

### ANTRAVAC

Vaccin viu (suspensie injectabilă) împotriva antraxului pentru bovine, ovine, caprine, cai și porci

**1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE**

**Detinatorului autorizatiei de comercializare**

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A.

Str. Principala, nr.944, Filipești de Padure,  
jud. Prahova, Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: [office@pasteur.ro](mailto:office@pasteur.ro)

**Responsabil pentru eliberarea seriilor de produs**

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A.

Calea Giulești 333, București, România

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: [office@pasteur.ro](mailto:office@pasteur.ro)

**2. Denumirea produsului medicinal veterinar**

ANTRAVAC – Vaccin viu (suspensie injectabilă) împotriva antraxului pentru bovine, ovine, caprine, cai și porci.

**3. SUBstanțe active și alte ingrediente**

1 ml / 1 doza convențională (0,2 ml) conține:

Substanță activă

- Spori de *Bacillus anthracis* (tulpina 1190 R-Stamatin):

2,5-5,5 x 10<sup>7</sup>UFC/ml sau  
0,5-1,1x10<sup>7</sup> UFC/doza convențională

Adjuvanti

- Saponina                    0.0006 g / ml sau 0,00013 g/doza convențională

Excipienti

- Glicerina                    0.63 g / ml sau 0,13 g/ doza convențională  
ad 1.0 ml sau ad 0,2 ml/doza convențională
- Apa pură

*Pasteur*

#### **4. INDICAȚII:**

Vaccinul este indicat în prevenirea antraxului la bovine, ovine, caprine, porci și cai.

Vaccinarea preventivă se realizează de obicei primăvara cu 14 zile înaintea ieșirii la pasune; la animalele introduse la îngrășat se recomandă vaccinarea cu 21 de zile înainte de introducere la îngrășat.

Vaccinul trebuie administrat numai animalelor clinic sănătoase în cazul în care acestea provin dintr-un efectiv la care s-au înregistrat cazuri de antrax sau existența altor boli.

Imunitatea se instalează la 21 de zile după vaccinare și durează 12 luni.

#### **5. Contraindicații:**

Nu se vaccinează animalele:

- sub vîrstă recomandată pentru fiecare specie;
- slabite, epuizate, febrile;
- în ultima luna de gestație datorită avorturilor mecanice ce pot apărea;
- în primele 3 săptămâni postparturitie;
- Oile cu 5 zile înainte și după tundere și imbaieri antiparazitarie;

Vaccinarea nu trebuie realizată simultan cu cele pentru alte boli, aceste vaccinuri vor fi administrate cu 21 de zile înaintea vaccinării contra antraxului.

În zonele în care există pasteureloza, carbune emfizematos sau alte anaerobioze, vaccinarea pentru acestea se realizează cu 21 zile înaintea vaccinării contra antraxului.

#### **6. Reacții adverse**

Pot să apară usoare edeme la locul de inoculare, și, de asemenea, o scadere nesemnificativă a producției de lapte, care își va reveni în decurs de 2 – 3 zile.

Foarte rar apar cazuri cu reacții post-vaccinale accentuate exprimate prin febra și edeme de mai mare întindere, care persistă câteva zile; aceste animale trebuie tinute la adăpost și li se aplică comprese reci. Dacă febra persistă iar edemul devine decliv, animalele trebuie tratate cu antibiotic și ser hiperimun anti-antrax.

În condițiile practicii curente, inocularea unor vaccinuri, indiferent de producător, poate determina reacții anafilactice la maxim 2-3% din animalele vaccinate. Se recomandă observarea acestor animale timp de 1 – 2 ore post-vaccinare și dacă este necesar, administrarea unui medicament antihistaminic.

Frecvența reacțiilor adverse este definită folosind următoarea convenție:

- foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
- frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1 000 animale tratate)
- rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 tratate, inclusiv rapoartările izolate)

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect vă rugăm să informați medicul veterinar.



## 7. Specii țintă:

- Bovine incepand cu varsta de 2 luni
- Ovine, incepand cu varsta de 2 luni
- Caprine, incepand cu varsta de 2 luni
- Porci, incepand cu varsta de 2 luni
- Cai, incepand cu varsta de 6 luni

## 8. POSOLOGIE ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Antravac se inoculeaza pe cale subcutanata, intr-o doza unica, dupa cum urmeaza:

- Bovine – 0.5 ml
- Ovine – 0.2 ml
- Caprine – 0.1 ml
- Porci – 0.2 ml
- Cai – 0.2 ml

## 9. Recomandari privind administrarea corecta:

Vaccinul se aduce la temperatura camerei și se agită pentru omogenizare inaintea utilizării.

Se utilizează instrumentar steril pentru administrare.

## 10. Timp de asteptare:

Carne: zero zile

Lapte: zero zile

## 11. Precautii speciale pentru depozitare:

Se pastrează la frigider (2-8°C), ferit de lumină și îngheț.

A nu se utiliza după data expirării marcata pe eticheta.

Perioada de evalabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 8 ore

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

## 12. Atentionări speciale:

### Atentionări speciale pentru fiecare specie țintă:

Vaccinul se inoculează strict subcutanat.

Nu au fost înregistrate cazuri de transmitere a tulpinii vaccinale de la un animal la altul.

A nu se utilizează substanțe chimice pentru dezinfecția pielii.

Nu există informații legate de eficacitatea acestui vaccin la animalele cu anticorpi maternali

### Precautii speciale pentru utilizare

### Precautii speciale pentru utilizare la animale

Administrarea accidentală pe alte căi sau locuri de lecție este urmată de supraveghere și de administrare locală de produse antiinflamatorii.

Se vaccinează doar animalele sănătoase.

În primele 2-4 ore post vaccinare, animalele trebuie ținute în adăpost și să nu fie supuse unor eforturi excesive.

La ovine nu se administrează cu 5 zile înainte și după tundere și îmbăieri antiparazitare.

Se utilizează instrumentar steril pentru administrare.

**Precăutii special care trebuie să fie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:**

În caz de autoadministrare, autoinjectare, solicitați imediat sfatul medicului și prezentati prospectul produsului sau eticheta.

**Utilizarea în timpul gestației și al lactației**

Nu se vaccinează femeile în ultima lună de gestație și în 3 săptămâni post parturitie.

**Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Vaccinarea nu trebuie realizată împreună cu alte produse destinate împotriva altor boli, aceste vaccinuri vor fi administrate cu 21 de zile înaintea vaccinării contra antraxului.

În zonele în care există pasteureloza, carbune emfizematos sau alte anaerobioze, vaccinarea pentru acestea se realizează cu 21 zile înaintea vaccinării contra antraxului.

Timp de 14 zile postvaccinare nu trebuie utilizat nici un medicament cu efect bacteriostatic sau bactericid (antibiotice, sulfamide).

Animale care au făcut accidente postvaccinale sunt tratate cu medicamente cu efect bactericid sau bacteriostatic și sunt revaccinate când starea clinică este corespunzătoare.

**Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot, după caz)**

În caz de supradozare nu sau observant alte reacții adverse (generale, locale) altele decât cele descrise la pct. 4.6 (reacții adverse).

**Incompatibilități**

Nu trebuie utilizat niciun preparat cu efect bacteriostatic sau bactericid cu 14 zile înainte sau timp de 14 zile după vaccinarea contra antraxului.

Nu amestecați cu nici un alt vaccin.

**13. Precautii pentru eliminarea produsului neutilizat sau a deșeurilor:**

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

**14. Data la care a fost aprobat ultima dată prospectul**

Februarie 2022

**15. Alte informații**

**PREZENTARE**

Suspensie injectabilă în flacoane de sticlă tip II sau PP, conținând 1, 2, 10 și 20 ml, respectiv 5, 10, 50 și 100 doze convenționale.

Cutii cu 50 flacoane x 20 ml

Cutii cu 84 flacoane x 10ml

Cutii cu 50 flacoane x 2 ml

Cutii cu 50 flacoane x 1 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs vedicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare

