

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Canigen CHPPi/LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Viena deva (1 ml) satur:

Aktīvās vielas:

Liofilizāts

Dzīvs, novājināts suņu mēra vīruss (CDV), celms Lederle CCID ₅₀ *	10 ^{3,0} - 10 ^{4,9}
Dzīvs, novājināts suņu 2. tipa adenovīruss (CAV-2), celms Manhattan CCID ₅₀ *	10 ^{4,0} - 10 ^{6,0}
Dzīvs, novājināts suņu parvovīruss (CPV), celms CPV780916 CCID ₅₀ *	10 ^{5,0} - 10 ^{6,8}
Dzīvs, novājināts suņu paragripas vīruss (CPiV), celms Manhattan CCID ₅₀ *	10 ^{5,0} - 10 ^{6,9}

*50 % šūnu kultūras inficējošā deva.

Suspensija

Inaktivētas *Leptospira interrogans*:

- serogrupa Canicola serovariants Canicola, celms 601903
minimālais titrs ne mazāks par 833 x 10⁶ baktērijām/ml pirms inaktivācijas, nodrošinot aizsardzību > 80 % gadījumos**
- serogrupa Icterohaemorrhagiae serovariants Icterohaemorrhagiae, celms 601895
minimālais titrs ne mazāks par 833 x 10⁶ baktērijām/ml pirms inaktivācijas, nodrošinot aizsardzību > 80 % gadījumos**

Inaktivēts trakumsērgas vīruss, celms VP12 ≥ 1 IU

**saskaņā ar Eiropas Farmakopejas 447. monogrāfiju, iedarbīguma testu kāmjēniem.

Adjuvants:

3 % alumīnija hidroksīda gels 0,1 ml

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
<u>Liofilizāts:</u>
Želatīns
Kālija hidroksīds
Laktozes monohidrāts
Glutamīnskābe
Kālija dihidrogēnfosfāts
Dikālija fosfāts
Ūdens injekcijām

Nātrija hlorīds
Dinātrija fosfāts
<u>Suspensija:</u>
Nātrija hidroksīds (pH regulēšanai)
Saharoze
Dikālija fosfāts
Kālija dihidrogēnfosfāts
Triptons
Ūdens injekcijām
Nātrija hlorīds
Dinātrija fosfāts

Liofilizāts: balta granula.

Suspensija: viegli iekrāsots, duļķains šķīdums.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Suņi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Suņu aktīvai imunizācijai no 12 nedēļu vecuma:

- CDV izraisītās mirstības un klīnisko pazīmju novēršanai;
- suņu 1. tipa adenovīrusa (CAV-1) izraisītā infekciozā suņu hepatīta klīnisko pazīmju un mirstības novēršanai;
- CPV klīnisko pazīmju un mirstības novēršanai, kā arī vīrusa izdalīšanās mazināšanai;
- CPiV un CAV-2 izraisīto respiratoro klīnisko pazīmju un vīrusu izdalīšanās mazināšanai;
- *L. Canicola* un *L. Icterohaemorrhagiae* izraisītās mirstības novēršanai un infekcijas, klīnisko pazīmju, koloniju veidošanos nierēs, nieru bojājumu un izdalīšanos ar urīnu mazināšanai;
- trakumsērgas vīrusa izraisītās mirstības, klīnisko pazīmju novēršanai un infekcijas profilaksei.

Imunitātes iestāšanās:

- 3 nedēļas pēc vakcinācijas pret CDV, CPV, CAV-2 (suņu klepus) un trakumsērgu;
- 4 nedēļas pēc vakcinācijas pret CAV-1 un CPiV;
- 5 nedēļas pēc vakcinācijas pret *L. Canicola*;
- 2 nedēļas pēc vakcinācijas pret *L. Icterohaemorrhagiae*.

Imunitātes ilgums:

1 gads pēc primārās vakcinācijas pret visām vakcīnas komponentēm.

Ir pierādīts, ka antivielas pret trakumsērgu var konstatēt 2 gadus pēc revakcinācijas.

3.3. Kontrindikācijas

Nav.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

Pētījumos ir pierādīts, ka dažiem vakcinētajiem dzīvniekiem var konstatēt zemāku antivielu titru pret trakumsērgu nekā nepieciešams, lai ceļotu uz valstīm ārpus Eiropas Savienības (ES) (t.i., zemāks par 0,5 IU/ml). Gadījumos, kad jāceļo uz riska zonām vai ārpus ES, veterinārārsti var apsvērt iespēju par papildu vakcināciju pret trakumsērgu.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Vismaz 10 dienas pirms vakcinācijas ieteicams dzīvnieku attārpot.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Suņi:

Bieži (1 līdz 10 dzīvnieki / 100 ārstētajiem dzīvniekiem):	Pietūkums injekcijas vietā ^{1,2,3} , iekaisums injekcijas vietā ^{1,2,3} , tūska injekcijas vietā ^{1,2,3} , mezgliņš injekcijas vietā ^{1,2,4} Letarģija ¹
Reti (1 līdz 10 dzīvnieki / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Sāpes injekcijas vietā ^{1,2,3} , nieze injekcijas vietā ^{1,3} Paaugstināta temperatūra ¹ , anoreksija ¹ Gremošanas traucējumi ¹ (piem., diareja, vemšana) Pastiprinātas jutības reakcijas ⁵ (piem., anafilakse, alerģiska ādas reakcija, piemēram, alerģiska tūska, nātrenes tipa eritēma, alerģiska nieze)

¹ Pārejoša.

² Viegli.

³ Izzūd spontāni 7 līdz 14 dienu laikā.

⁴ Izzūd spontāni.

⁵ Alerģiskas vai anafilaktiskas reakcijas gadījumā jālieto atbilstoša simptomātiska ārstēšana.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim, vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Nelietot grūsnības un laktācijas laikā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

3.9. Lietošanas veids un devas

Subkutānai lietošanai.

Pēc liofilizāta izšķīdināšanas ar suspensiju ievadīt vienu 1 ml devu subkutāni atbilstoši sekojošai vakcinācijas shēmai:

Primārā vakcinācija:

Kucēni no 8 nedēļu vecuma vispirms jāvakcinē ar Canigen CHPPi/L.

Pēc 3 – 4 nedēļām (no 12 nedēļu vecuma) tie jāvakcinē ar Canigen CHPPi/LR.

Revakcinācija:

Revakcinācijai ir nepieciešama viena Canigen CHPPi/LR deva 1 gadu pēc primārās vakcinācijas.

Pēc pirmās revakcinācijas katru gadu nepieciešama turpmāka revakcinācija pret suņu mēra vīrusu, 1. un 2. tipa adenovīrusu, parvovīrusu, paragripu un leptospīrām (izmantojot Canigen CHPPi/L), un revakcinācija pret trakumsērgu iespējama reizi divos gados (izmantojot Canigen CHPPi/LR).

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Pēc desmitkārt pārsniegtas devas ievadīšanas, nav konstatētas citas blakusparādības, izņemot tās, kas minētas 3.6. apakšpunktā „Blakusparādības”.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Drīkst ievadīt tikai praktizējošs veterinārārsts.

3.12. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

4. IMUNOLOGISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QI07AJ06.

Aktīvās imunitātes ierosināšanai pret suņu mēra vīrusu, suņu adenovīrusu, suņu parvovīrusu, suņu paragripas vīrusu, *Leptospira interrogans* serogrupu Canicola, *Leptospira icterohaemorrhagiae* serogrupu un trakumsērgu.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 18 mēneši.
Derīguma termiņš pēc izšķīdināšanas saskaņā ar norādījumiem: izlietot nekavējoties.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).
Nesasaldēt.
Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Liofilizāts: 3 ml I tipa stikla flakons ar 1 devu liofilizāta.

Suspensija: 3 ml I tipa stikla flakons, kas satur 1 ml suspensijas.

Abi flakoni aizvērti ar butila elastomēra aizbāzni un noslēgti ar alumīnija vāciņu un iepakoti plastmasas vai kartona kastītē.

Iepakojuma lielumi:

1 x 1 deva liofilizāta un 1 x 1 ml suspensijas
10 x 1 deva liofilizāta un 10 x 1 ml suspensijas
50 x 1 deva liofilizāta un 50 x 1 ml suspensijas
100 x 1 deva liofilizāta un 100 x 1 ml suspensijas

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

VIRBAC

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/NRP/00/1234

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 08/09/2000

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

01/2025

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

PLASTMASAS/KARTONA KASTĪTE

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Canigen CHPPi/LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Viena deva (1 ml) satur:

Aktīvās vielas:

Liofilizāts

Dzīvs, novājināts suņu mēra vīruss (CDV), celms Lederle	$10^{3,0} - 10^{4,9}$ CCID ₅₀ *
Dzīvs, novājināts suņu 2. tipa adenovīruss (CAV-2), celms Manhattan	$10^{4,0} - 10^{6,0}$ CCID ₅₀ *
Dzīvs, novājināts suņu parvovīruss (CPV), celms CPV780916	$10^{5,0} - 10^{6,8}$ CCID ₅₀ *
Dzīvs, novājināts suņu paragripas vīruss (CPiV), celms Manhattan	$10^{5,0} - 10^{6,9}$ CCID ₅₀ *

*50 % šūnu kultūras inficējošā deva

Suspensija

Inaktivētas *Leptospira interrogans*:

- serogrupa Canicola serovariants Canicola, celms 601903

minimālais titrs ne mazāks par 833×10^6 baktērijām/ml pirms inaktivācijas, nodrošinot aizsardzību > 80 % gadījumos**

- serogrupa Icterohaemorrhagiae serovariants Icterohaemorrhagiae, celms 601895

minimālais titrs ne mazāks par 833×10^6 baktērijām/ml pirms inaktivācijas, nodrošinot aizsardzību > 80 % gadījumos**

Inaktivēts trakumsērgas vīruss, celms VP12 ≥ 1 IU

**saskaņā ar Eiropas Farmakopejas 447. monogrāfiju, iedarbīguma testu kāmjēniem.

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

1 deva

10 x 1 deva

50 x 1 deva

100 x 1 deva

4. MĒRĶSUGAS

Suņi.

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Subkutānai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS**8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

Exp. {mēnesis/gads}

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.

Nesasaldēt.

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

VIRBAC

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI

V/NRP/00/1234

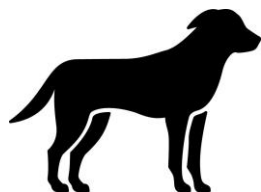
15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA
LIOFILIZĀTA FLAKONS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Canigen CHPPi/LR



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

CHPPi
1 deva

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

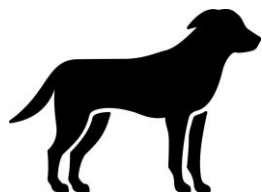
Exp. {mm/gggg}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

ŠĶIDRĀS DAĻAS FLAKONS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Canigen CHPPi/LR



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

LR
1 ml

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Canigen CHPPi/LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

2. Sastāvs

Viena deva (1 ml) satur:

Aktīvās vielas:

Liofilizāts

Dzīvs, novājināts suņu mēra vīruss (CDV), celms Lederle	$10^{3,0} - 10^{4,9}$ CCID ₅₀ *
Dzīvs, novājināts suņu 2. tipa adenovīruss (CAV-2), celms Manhattan	$10^{4,0} - 10^{6,0}$ CCID ₅₀ *
Dzīvs, novājināts suņu parvovīruss (CPV), celms CPV780916	$10^{5,0} - 10^{6,8}$ CCID ₅₀ *
Dzīvs, novājināts suņu paragripas vīruss (CPiV), celms Manhattan	$10^{5,0} - 10^{6,9}$ CCID ₅₀ *

*50 % šūnu kultūras inficējošā deva.

Suspensija

Inaktivētas *Leptospira interrogans*:

- serogrupa Canicola serovariants Canicola, celms 601903

Minimālais titrs ne mazāks par 833×10^6 baktērijām/ml pirms inaktivācijas, nodrošinot aizsardzību > 80 % gadījumos**

- serogrupa Icterohaemorrhagiae serovariants Icterohaemorrhagiae, celms 601895

Minimālais titrs ne mazāks par 833×10^6 baktērijām/ml pirms inaktivācijas, nodrošinot aizsardzību > 80 % gadījumos**

Inaktivēts trakumsērgas vīruss, celms VP12 ≥ 1 IU

**saskaņā ar Eiropas Farmakopejas 447. monogrāfiju, iedarbīguma testu kāmjēgiem.

Adjuvants:

3 % alumīnija hidroksīda gels 0,1 ml

Liofilizāts: balta granula.

Suspensija: viegli iekrāsots, duļķains šķīdums.

3. Mērķsugas

Suņi.

4. Lietošanas indikācijas

Suņu aktīvai imunizācijai no 12 nedēļu vecuma:

- CDV izraisītās mirstības un klīnisko pazīmju novēršanai;
- suņu 1. tipa adenovīrusa (CAV-1) izraisīta infekciozā suņu hepatīta klīnisko pazīmju un mirstības novēršanai;
- CPV klīnisko pazīmju un mirstības novēršanai, kā arī vīrusa izdalīšanās mazināšanai;
- CPiV un CAV-2 izraisīto respiratoro klīnisko pazīmju un vīrusu izdalīšanās mazināšanai;
- *L. canicola* un *L. icterohaemorrhagiae* izraisītās mirstības novēršanai un infekcijas, klīnisko pazīmju, koloniju veidošanas nierēs, nieru bojājumu un izdalīšanos ar urīnu mazināšanai;

- trakumsērgas vīrusa izraisītās mirstības, klīnisko pazīmju novēršanai un infekcijas profilaksei.

Imunitātes iestāšanās:

- 3 nedēļas pēc vakcinācijas pret CDV, CPV, CAV-2 (suņu klepus) un trakumsērgu;
- 4 nedēļas pēc vakcinācijas pret CAV-1 un CPiV;
- 5 nedēļas pēc vakcinācijas pret *L. Canicola*;
- 2 nedēļas pēc vakcinācijas pret *L. Icterohaemorrhagiae*.

Imunitātes ilgums:

1 gadu pēc primārās vakcinācijas pret visām vakcīnas komponentēm.

Ir pierādīts, ka antivielas pret trakumsērgu var konstatēt 2 gadus pēc revakcinācijas.

5. Kontrindikācijas

Nav.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

Pētījumos ir pierādīts, ka dažiem vakcinētajiem dzīvniekiem var konstatēt zemāku antivielu titru pret trakumsērgu nekā nepieciešams, lai ceļotu uz valstīm ārpus Eiropas Savienības (ES) (t.i., zemāks par 0,5 IU/ml). Gadījumos, kad jāceļo uz riska zonām vai ārpus ES, veterinārārsti var apsvērt iespēju par papildu vakcināciju pret trakumsērgu.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Vismaz 10 dienas pirms vakcinācijas ieteicams dzīvnieku attārpot.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Grūsnība un laktācija:

Nelietot grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

Pārdozēšana:

Pēc desmitkārt pārsniegtas devas ievadīšanas, nav konstatētas citas blakusparādības, izņemot tās, kas minētas sadaļā „Blakusparādības”.

Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi:

Drīkst ievadīt tikai praktizējošs veterinārārsti.

Būtiska nesaderība:

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

7. Blakusparādības

Suņi:

Bieži (1 līdz 10 dzīvnieki / 100 ārstētajiem dzīvniekiem):
Pietūkums injekcijas vietā ^{1,2,3} , iekaisums injekcijas vietā ^{1,2,3} , tūska injekcijas vietā ^{1,2,3} , mezgliņš injekcijas vietā ^{1,2,4} Letarģija ¹
Reti (1 līdz 10 dzīvnieki / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):
Sāpes injekcijas vietā ^{1,2,3} , nieze injekcijas vietā ^{1,3} Paaugstināta temperatūra ¹ , anoreksija ¹ Gremošanas traucējumi ¹ (piem., diareja, vemšana) Pastiprinātas jutības reakcijas ⁵ (piem., anafilakse (smagas alerģiskās reakcijas veids), alerģiska ādas reakcija, piemēram, alerģiska tūska (pietūkums), nātrenes tipa eritēma (apsārtums), alerģiska nieze)

¹ Pārejoša

² Viegli

³ Izzūd spontāni 7 līdz 14 dienu laikā

⁴ Izzūd spontāni

⁵ Alerģiskas vai anafilaktiskas reakcijas gadījumā jālieto atbilstoša simptomātiska ārstēšana

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tirdzniecības atļaujas turētāja vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: <https://www.pvd.gov.lv/lv>.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Subkutānai lietošanai.

Pēc liofilizāta izšķīdināšanas ar suspensiju ievadīt vienu 1 ml devu subkutā atbilstoši sekojošai vakcinācijas shēmai:

Primārā vakcinācija

Kucēni no 8 nedēļu vecuma vispirms jāvakcinē ar Canigen CHPPi/L.

Pēc 3-4 nedēļām (no 12 nedēļu vecuma) tie jāvakcinē ar Canigen CHPPi/LR.

Revakcinācija

Revakcinācijai ir nepieciešama viena Canigen CHPPi/LR deva 1 gadu pēc primārās vakcinācijas.

Pēc pirmās revakcinācijas katru gadu nepieciešama turpmāka revakcinācija pret suņu mēra vīrusu, 1. un 2. tipa adenovīrusu, parvovīrusu, paragripu un leptospirām (izmantojot Canigen CHPPi/L), un revakcinācija pret trakumsērgu iespējama reizi divos gados (izmantojot Canigen CHPPi/LR).

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Skatīt sadaļu „Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode”.

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).

Nesasaldēt.

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā pēc Exp. Derīguma termiņš pēc izšķīdināšanas saskaņā ar norādījumiem: izlietot nekavējoties.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/NRP/00/1234

1 x 1 deva liofilizāta un 1 x 1 ml suspensijas

10 x 1 deva liofilizāta un 10 x 1 ml suspensijas

50 x 1 deva liofilizāta un 50 x 1 ml suspensijas

100 x 1 deva liofilizāta un 100 x 1 ml suspensijas

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

01/2025

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija

Tirdzniecības atļaujas turētājs un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

VIRBAC

1ère avenue 2065m LID

06516 Carros

Francija

Vietējie pārstāvji un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

OÜ ZOOVETVARU

Uusaru 5

EE-76505 Saue/Harjumaa

Igaunija

Tel: + 372 56480207

pv@zoovet.eu

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar tirdzniecības atļaujas turētāja vietējo pārstāvi.