

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Nobivac KC, picături nazale, liofilizat și solvent pentru suspensie pentru câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză (0,4 ml) de vaccin reconstituit conține:

Substanțe active:

Tulpina B-C2 de bacterii vii *Bordetella bronchiseptica*:

$\geq 10^{8,0}$ și $\leq 10^{9,7}$ ufc¹

Tulpina de virus parainfluenza canin viu Cornell:

$\geq 10^{3,0}$ și $\leq 10^{5,8}$ TCID₅₀²

¹ unități formatoare de colonii

² Doză infecțioasă de cultură de țesut 50%

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Liofilizat:
Gelatină hidrolizată
Digerat pancreatic de cazeină
Sorbitol
Clorură de sodiu
Dihidrogenofosfat de sodiu
Dihidrogenofosfat de sodiu dihidrat
Solvent:
Apă pentru preparate injectabile

Liofilizat: peletă de culoare aproape albă sau crem.

Solvent: soluție limpă, incoloră.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Câini.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Imunizarea activă a câinilor împotriva *Bordetella bronchiseptica* și a virusului parainfluenza canin pentru perioade de risc sporit, cu scopul de a reduce semnele clinice induse de *B. bronchiseptica* și virusul parainfluenza canin și pentru a reduce excreția virusului parainfluenza canin în mediu.

Instalarea imunității: pentru *Bordetella bronchiseptica*: 72 de ore după vaccinare;
pentru virusul parainfluenza canin: 3 săptămâni după vaccinare.

Durata imunității: 1 an.

3.3 Contraindicații

Nu există.

3.4 Atenționări speciale

Vaccinați doar animalele sănătoase.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Animalele vaccinate pot răspândi tulpina de vaccin *Bordetella bronchiseptica* timp de șase săptămâni și tulpina de vaccin paragripal canin timp de câteva zile după vaccinare.

Medicamentele imunosupresoare pot afecta dezvoltarea imunității active și pot crește șansa de efecte adverse cauzate de tulpinile vii de vaccin.

Pisicile, porcii și câinii nevaccinați pot reacționa la tulpinile de vaccin cu semne respiratorii ușoare și tranzitorii. Alte animale, cum ar fi iepurii și rozătoarele mici, nu au fost testate.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Persoanele cu imunosupresie trebuie să evite orice contact cu vaccinul și câinii vaccinați până la șase săptămâni după vaccinare.

Dezinfectați mâinile și echipamentul după utilizare.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Câini:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Secreții nazale ¹ . Secreții oculare ¹ .
Frecvențe (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):	Strănut ¹ . Tuse ¹ .
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Respirație șuierătoare ¹ . Letargie. Vârsături. Reacție de hipersensibilitate ² . Anemia hemolitică mediată imun. Trombocitopenie mediată imun. Poliartrită mediată imun

¹Ușoare și în special la cățeii foarte tineri sensibili. Semnele sunt în general tranzitorii, dar în cazuri ocazionale pot persista până la patru săptămâni. La animalele care prezintă semne mai severe poate fi indicat tratamentul adecvat cu antibiotice.

²Astfel de reacții pot evoluă către o afecțiune mai gravă (anafilaxie), care poate pune viața în pericol. Dacă apar astfel de reacții, se recomandă tratamentul adecvat.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați, de asemenea, prospectul pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Gestatie:

Poate fi utilizat în perioada de gestație.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

A nu se administra împreună cu alte tratamente intranasale sau în timpul tratamentului cu antibiotice.

Datele disponibile privind siguranța și eficacitatea au demonstrat ca acest vaccin se poate administra în aceeași zi, dar nu amestecat cu vaccinurile VII din seria Nobivac, împotriva bolii Carre, hepatitei canine contagioase cauzată de adenovirusul canin de tip 1, bolii cauzate de parvovirusul canin (tulpina 154) și a bolii respiratorii cauzată de adenovirusul canin de tip 2, unde sunt autorizate și cu vaccinul inactivat din seria Nobivac împotriva leptospirozei canine produse de *L. interrogans* serogrup Canicola serotip Canicola, *L. interrogans* serogroup Icterohaemorrhagiae serotip Copenhageni (tulpina Ic-02-001), *L. interrogans* serogroup Australis serotip Bratislava și *L. kirschneri* serogroup Grippotyphosa serotip Bananal/Lianguang.

Sunt disponibile date de siguranță care demonstrează că vaccinul Nobivac KC poate fi administrat în aceeași zi, dar nu amestecat cu vaccinul bivalent pentru cătei din gama Nobivac care conține tulpina de parvovirus canin 630a. Eficacitatea vaccinului Nobivac KC după utilizarea concomitentă nu a fost testată. Prin urmare, deși siguranța utilizării concomitente a fost demonstrată, medicul veterinar trebuie să țină cont de acest lucru atunci când decide să administreze produsele în același timp. În cazuri foarte rare, poate apărea o reacție tranzitorie de hipersensibilitate acută atunci când acest produs este utilizat împreună cu alte vaccinuri.

În cazuri foarte rare, poate apărea o reacție tranzitorie de hipersensibilitate acută atunci când acest produs este utilizat împreună cu alte vaccinuri.

Nu sunt disponibile informații despre siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu orice alt produs medicinal veterinar, cu excepția produselor menționate mai sus. Prin urmare, decizia de a utiliza acest vaccin înainte sau după orice alt produs medicinal veterinar trebuie luată de la caz la caz.

În cazul în care antibioticele sunt administrate în decurs de o săptămână de la vaccinare, vaccinarea trebuie repetată după terminarea tratamentului cu antibiotice.

3.9 Căi de administrare și doze

Utilizare nazală.

Lăsați solventul steril furnizat să atingă temperatura camerei (15 °C – 25 °C). Se reconstituie aseptic liofilizatul cu solventul. Agitați bine flaconul după adăugarea solventului. Trageți pentru a introduce serul de vaccinare în seringă, scoateți acul și administrați 0,4 ml direct din vârful seringii într-o nară. Vaccinul reconstituit este o suspensie aproape albă sau gălbuiuie.

Schema de vaccinare:

Câinii trebuie să aibă vîrstă de cel puțin 3 săptămâni. Atunci când Nobivac KC este administrat concomitent (adică nu este amestecat) cu un alt vaccin din seria Nobivac, aşa cum este indicat la pct. 3.8, câinii nu trebuie să fie mai mici decât vîrstă minimă recomandată pentru celălalt vaccin Nobivac.

Câinii nevaccinați trebuie să primească o doză cu cel puțin 3 săptămâni înainte de perioada de risc anticipat, de ex. adăpostire temporară, pentru a obține protecție împotriva ambilor agenți vaccinali. Pentru a beneficia de protecție pentru *Bordetella bronchiseptica*, câinii nevaccinați trebuie să primească o doză cu cel puțin 72 de ore înainte de perioada de risc anticipat (vezi și pct. 3.5 „Precauții speciale pentru utilizare”).

Revaccinați anual.

3.10 Simptome de supradoxaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

În special la cățeii foarte tineri, după supradoxaj pot apărea semne de boală a tractului respirator superior, inclusiv secreții oculare și nazale, faringită, strănut și tuse. Semnele pot începe a doua zi după vaccinare și au fost observate timp de până la 4 săptămâni după vaccinare.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Nu este cazul.

4. INFORMAȚII IMUNOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QI07AF01.

Produsul conține tulipa vie de *Bordetella bronchiseptica* B-C2 și tulipa Cornell de virusul viu parainfluenza canin. După vaccinarea intranasală, produsul stimulează dezvoltarea imunității active împotriva *Bordetella bronchiseptica* și a virusului parainfluenza canin.

Nu sunt disponibile date privind influența anticorpilor materni asupra eficacității vaccinării cu Nobivac KC. Din literatura de specialitate se consideră că acest tip de vaccin intranasal este capabil să inducă un răspuns imun fără interferențe cu anticorpii derivați matern.

Sunt disponibile date care arată o reducere a excreției *Bordetella bronchiseptica* de la 3 luni la 1 an de la vaccinare.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar, cu excepția solventului recomandat pentru utilizarea cu acest produs medicinal veterinar.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 27 luni.

Termenul de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 1 oră.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la frigider (2 °C – 8 °C).

A nu se congela. A se feri de lumină.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Liofilizat:

Flacon din sticlă de tip I de 3 ml închis cu dop din cauciuc halogenobutilic și capac de aluminiu.

Solvent:

Solventul furnizat pentru reconstituire este furnizat în același tip de recipient ca și liofilizatul (flacon de sticlă de tip I cu dop de cauciuc și capac de aluminiu). Volumul de umplere este de 0,6 ml.

Dimensiuni ambalaj:

Cutii de carton sau plastic cu

- 5 x 1 doză de vaccin și solvent
- 25 x 1 doză de vaccin și solvent

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International B.V
Wim de Körverstraat 35
NL 5831 AN Boxmeer
Tarile de Jos

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120312

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 27.04.2007

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

10/2023

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**CUTIE DIN CARTON SAU PLASTIC care conțin flacoane de liofilizat și solvent (1 doză)****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Nobivac KC, picături nazale, liofilizat și solvent pentru suspensie

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare doză (0,4 ml) de vaccin reconstituit conține:

Tulpina B-C2 de bacterii vii *Bordetella bronchiseptica*: $\geq 10^{8,0}$ și $\leq 10^{9,7}$ ufcTulpina de virus parainfluenza canin viu Cornell: $\geq 10^{3,0}$ și $\leq 10^{5,8}$ TCID₅₀**3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

5 x 1 doză

25 x 1 doză

4. SPECII ȚINTĂ

Câini

5. INDICAȚII**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Utilizare nazală.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE**8. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}

După reconstituire, a se utiliza în interval de 1 oră.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare

A nu se congela.

A se feri de lumină.

10. MENTIUNE „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International B.V

Wim de Körverstraat 35

NL 5831 AN Boxmeer

Tarile de Jos

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

120312

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE
MICI**

FLACON din sticla – liofilizat (flacon cu 1 doză)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Nobivac KC



2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

Per doză:

B. bronchiseptica: $\geq 10^{8,0}$ ufc

CPI: $\geq 10^{3,0}$ TCID₅₀

1 doză

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După reconstituire, a se utiliza în interval de 1 oră.

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

FLACON din sticla – Solvent (flacon cu 1 doză)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Solvent steril
Apa pentru preparate injectabile



2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

1 doză

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Nobivac KC, picături nazale, liofilizat și solvent pentru suspensie pentru câini

2. Compoziție

Fiecare doză (0,4 ml) de vaccin reconstituit conține:

Substanțe active:

Tulpina B-C2 de bacterii vii <i>Bordetella bronchiseptica</i> :	$\geq 10^{8,0}$ și $\leq 10^{9,7}$ ufc ¹
Tulpina de virus parainfluenza canin viu Cornell:	$\geq 10^{3,0}$ și $\leq 10^{5,8}$ TCID ₅₀ ²

¹ unități formatoare de colonii

² Doză infecțioasă de cultură de țesut 50%

Liofilizat: peletă de culoare aproape albă sau crem.

Solvent: soluție limpă, incoloră.

3. Specii țintă

Câini.

4. Indicații de utilizare

Imunizarea activă a câinilor împotriva *Bordetella bronchiseptica* și a virusului parainfluenza canin pentru perioade de risc sporit, cu scopul de a reduce semnele clinice induse de *B. bronchiseptica* și virusul parainfluenza canin și pentru a reduce excreția virusului parainfluenza canin.

Instalarea imunității: pentru *Bordetella bronchiseptica*: 72 de ore după vaccinare;
pentru virusul parainfluenza canin: 3 săptămâni după vaccinare.

Durata imunității: 1 an

5. Contraindicații

Nu există.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Vaccinați doar animalele sănătoase.

Precautii speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Animalele vaccinate pot răspândi tulpina de vaccin *Bordetella bronchiseptica* timp de șase săptămâni și tulpina de vaccin paragripal canin timp de câteva zile după vaccinare.

Pisicile, porcii și câinii nevaccinați pot reacționa la tulpinile de vaccin cu semne respiratorii usoare și tranzitorii. Alte animale, cum ar fi iepurii și rozătoarele mici, nu au fost testate.

Medicamentele imunosupresoare pot afecta dezvoltarea imunității active și pot crește șansa de efecte adverse cauzate de tulpinile vii de vaccin.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Persoanele imunodeprimeate trebuie să evite orice contact cu vaccinul și cainii vaccinati pînă la șase săptămâni după vaccinare.

Dezinfectați mâinile și echipamentul după utilizare.

Gestatie:

Poate fi utilizat în perioada de gestație.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

A nu se administra împreună cu alte tratamente intranazale sau în timpul tratamentului cu antibiotice.

Datele disponibile privind siguranța și eficacitatea au demonstrat ca acest vaccin se poate administra în aceeași zi, dar nu amestecat cu vaccinurile VII din seria Nobivac, împotriva bolii Carre, hepatitei canine contagioase cauzată de adenovirusul canin de tip 1, bolii cauzate de parvovirusul canin (tulpina 154) și a bolii respiratorii cauzată de adenovirusul canin de tip 2, unde sunt autorizate și cu vaccinul inactivat din seria Nobivac împotriva leptospirozei canine produse de *L. interrogans* serogrup Canicola serotip Canicola, *L. interrogans* serogroup Icterohaemorrhagiae serotip Copenhagen (tulpina Ic-02-001), *L. interrogans* serogroup Australis serotip Bratislava și *L. kirschneri* serogroup Grippotyphosa serotip Bananal/Lianguang.

Sunt disponibile date de siguranță care demonstrează că vaccinul Nobivac KC poate fi administrat în aceeași zi, dar nu amestecat cu vaccinul bivalent pentru cătei din gama Nobivac care conține tulpina de parvovirus canin 630a. Eficacitatea vaccinului Nobivac KC după utilizarea concomitentă nu a fost testată. Prin urmare, deși siguranța utilizării concomitente a fost demonstrată, medicul veterinar trebuie să țină cont de acest lucru atunci când decide să administreze produsele în același timp.

În cazuri foarte rare, poate apărea o reacție tranzitorie de hipersensibilitate acută atunci când acest produs este utilizat împreună cu alte vaccinuri,

Nu sunt disponibile informații despre siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu orice alt produs medicinal veterinar, cu excepția produselor menționate mai sus. Prin urmare, decizia de a utiliza acest vaccin înainte sau după orice alt produs medicinal veterinar trebuie luată de la caz la caz.

În cazul în care antibioticele sunt administrate în decurs de o săptămână de la vaccinare, vaccinarea trebuie repetată după terminarea tratamentului cu antibiotice.

Supradozare:

În special la cățeii foarte tineri, după supradozaj pot apărea semne de boală a tractului respirator superior, inclusiv secreții oculare și nazale, faringită, strănut și tuse. Semnele pot începe la două zile după vaccinare și au fost observate timp de pînă la 4 săptămâni după vaccinare.

Incompatibilități majore:

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar, cu excepția solventului recomandat pentru utilizarea cu acest produs medicinal veterinar.

7. Evenimente adverse

Câini:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Secreții nazale ¹ . Secreții oculare ¹ .
Frecvente (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):	Strănut ¹ . Tuse ¹ .
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Respirație șuierătoare ¹ . Letargie. Vărsături. Reacție de hipersensibilitate ² . Anemia hemolitică mediată imun. Trombocitopenie mediată imun. Poliartrită mediată imun

¹Ușoare și în special la cățeii foarte tineri sensibili. Semnele sunt în general tranzitorii, dar în cazuri ocazionale pot persista până la patru săptămâni. La animalele care prezintă semne mai severe poate fi indicat tratamentul adecvat cu antibiotice.

²Astfel de reacții pot evoluă către o afecțiune mai gravă (anafilaxie), care poate pune viața în pericol. Dacă apar astfel de reacții, se recomandă tratamentul adecvat.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: farmacovigilenta@ansvsa.ro, icbmv@icbmv.ro

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Utilizare nazală.

Administrați o doză de 0,4 ml per animal.

Reconstituiri 1 flacon de vaccin cu 1 flacon de solvent.

Schema de vaccinare:

Câinii trebuie să aibă vârstă de cel puțin 3 săptămâni. Atunci când Nobivac KC este administrat concomitant (adică nu este amestecat) cu un alt vaccin din seria Nobivac, aşa cum este indicat în secțiunea „Precauții speciale”, câinii nu trebuie să fie mai mici decât vârsta minimă recomandată pentru celălalt vaccin Nobivac.

Câinii nevaccinați trebuie să primească o doză cu cel puțin 3 săptămâni înainte de perioada de risc anticipat, de ex. adăpostire temporară, pentru a obține protecție împotriva ambilor agenți vaccinali. Pentru a beneficia de protecție pentru *Bordetella bronchiseptica*, câinii nevaccinați trebuie să primească o doză cu cel puțin 72 de ore înainte de perioada de risc anticipat (vezi și pct. 3.5 „Precauții speciale”).

Revaccinați anual.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Lăsați solventul steril furnizat să atingă temperatura camerei ($15^{\circ}\text{C} - 25^{\circ}\text{C}$). Se reconstituie aseptic liofilizatul cu solventul. Agitați bine flaconul după adăugarea solventului. Retrageți vaccinul în seringă, scoațeți acul și administrați 0,4 ml direct din vârful seringii într-o nară.
Vaccinul reconstituit este o suspensie aproape albă sau gălbuiu.

10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la frigider ($2^{\circ}\text{C} - 8^{\circ}\text{C}$).

A nu se congela. A se feri de lumină.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe flacon. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după reconstituire: 1 oră.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinarne

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

120312

Dimensiuni ambalaj:

Cutii de carton sau plastic cu

- 5 x 1 doză de vaccin și solvent

- 25 x 1 doză de vaccin și solvent

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

10/2023

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Țările de Jos

Reprezentantul local și detaliile de contact pentru reacțiile adverse suspectate:

Intervet Romania SRL

Str. Traian 66A, Rudeni, Chitila,
Ilfov
Tel: 021 3118311

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