

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

NEOLEISH спрей за нос разтвор за кучета

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Активна субстанция:

Всяка доза от 1 ml съдържа:

rPAL-LACK суперспирална плазмидна ДНК, кодираща за LACK протеин
от *Leishmania infantum* 212,5 – 250 µg

Експципенти:

За пълния списък на експципентите, виж т. 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Спрей за нос, разтвор.

Безцветен, прозрачен разтвор.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Видове животни, за които е предназначен ВМП

Кучета.

4.2 Терапевтични показания, определени за отделните видове животни

За активна имунизация на кучета с негативни за лайшманиоза на възраст 6 месеца и повече за намаляване на риска от развитие на активна инфекция и/или клинично заболяване след експозиция на *Leishmania infantum*.

Ефикасността на ваксината е доказана в полево проучване, при което кучетата са били естествено изложени на *Leishmania infantum* в зони с високо инфекциозно натоварване за период от две години.

В лабораторни проучвания, включващи експериментална провокация с *Leishmania infantum*, ваксината намалява тежестта на заболяването, включително клиничните признаци и натоварването с паразити в костния мозък, далака и лимфните възли.

Начало на имунитета: 58 дни след първичния ваксинационен курс.

Продължителност на имунитета: 6 месеца след първичния ваксинационен курс.

4.3 Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция или към някой от експципентите.

4.4 Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП

Да се ваксинират само здрави животни.

Преди ваксинацията се препоръчва откриване на инфекция с лайшманиоза чрез подходящ диагностичен тест.

Няма данни за употребата на ваксината при животни с антитела срещу лайшманиоза, в това число и при наличие на антитела от майката.

Въздействието на ваксината по отношение на общественото здраве и контрола върху човешките инфекции не може да бъде оценено от наличните данни.

4.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

Препоръчва се обезпаразитяване на заразените кучета преди ваксинация.

Ваксинацията не трябва да възпрепятства други мерки, предприети за намаляване на експозицията на пясъчни мухи.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от ръкавици, хирургическа маска и предпазни очила, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарномедицинския продукт и по време на ваксинационната процедура.

След всяка употреба дезинфекцирайте ръцете и мястото на ваксинация с подходящ дезинфектант.

Измийте ръцете и изплакнете лигавичните повърхности с вода, ако възникне замърсяване.

Други предпазни мерки

Ваксинираните кучета могат да екскретират ваксината до 15 дни след ваксинацията. Избягвайте случаен контакт с изпражнения през този период.

4.6 Неблагоприятни реакции (честота и важност)

Не са наблюдавани локални или системни неблагоприятни реакции след приложение на една доза и многократно приложение на единична доза (до 3 повтарящи се дози).

4.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Бременност:

Безопасността на ветеринарномедицинския продукт не е доказана по време на бременност.

4.8 Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие

Няма налична информация за безопасността и ефикасността от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарномедицински продукти. Поради тази причина прилагането на ваксината преди или след употребата на друг ветеринарномедицински продукт трябва да прецени според индивидуалния случай.

4.9 Доза и начин на приложение

Назална приложение.

Прилагайте една доза от 1 ml (0,5 ml/ноздра) съгласно следната схема на ваксиниране:

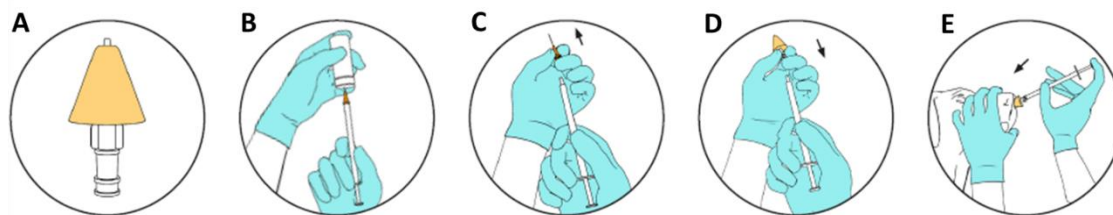
Първична ваксинация:

- Първа доза от 6-месечна възраст.
- Втора доза след 2 седмици.

Реваксинация:

- Еднократна доза от ваксината трябва да се прилага на всеки 6 месеца след първичния курс на ваксинация.

Прилагайте ваксината в съответствие със следните стъпки:



- A. Използвайте изделието, подходящо за интраназално приложение на ветеринарномедицински продукти, адаптирано за спринцовка за инжектиране с обем 1 ml.
- B. Извлекете необходимия обем ваксина (1 ml) с игла, прикрепена към спринцовка.
- C. Отстранете иглата.
- D. Прикрепете интраназалното изделие.
- E. Със свободната ръка задръжте муцуната на кучето нагоре и поставете плътно върха на изделието към ноздрата, като го насочвате леко нагоре и навън, за да сте сигурни, че ваксината е поставена изцяло в носа. След това енергично натиснете буталото на спринцовката, за да доставите половината от продукта в ноздрата (0,5 ml). Преместете изделието в другата ноздра и повторете процеса на приложение, като приложите останалия обем (0,5 ml).

4.10 Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо

Наблюдава се преходно повишаване на температурата (1,3°C) за 4 часа след прилагане на десет стандартни дози от ваксината, последвано от прилагане на втора доза от ваксината.

4.11 Карентен срок

Не е приложимо.

5. ИМУНОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

Фармакотерапевтична група: Имунологични продукти за семейство кучета – куче – други имунологични препарати.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен Код: QI07AX.

Стимулиране на активен имунитет срещу заболяване, причинено от паразити от род *Leishmania infantum*.

Ваксинацията предизвиква активен имунен отговор срещу антигена LACK на лайшманиозата, характеризира се със специфично активиране на Т-клетките в периферната кръв, лимфните възли и далака, което се свързва със специфично освобождаване на интерферон-гама.

Необходимо е диагностичните средства, предназначени за откриване на антитела срещу *Leishmania infantum* (диагностични тестове IFAT), да са подходящи, за да позволяват разграничаване на кучета, ваксинирани с тази ваксина, и кучета, заразени с *Leishmania infantum*.

Ефикасността на ваксината е доказана в полево проучване, при което кучетата са били естествено изложени на *Leishmania infantum* в зони с високо инфекциозно натоварване за период от две години. Данните показват, че ваксинираните кучета имат приблизително 2 пъти по-малък риск от развитие на активна инфекция, 3 пъти по-малък риск от развитие на клинично заболяване и 3,5 пъти по-малък риск от откриваеми паразити в кръвта в сравнение с неваксинирани кучета.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

6.1 Списък на ексципиентите

Натриев дихидроген фосфат
Динатриев фосфат безводен
Натриев хлорид
Вода за инжекции

6.2 Основни несъвместимости

При липса на данни за съвместимост, този ветеринарномедицински продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарномедицински продукти.

6.3 Срок на годност

Замразен флакон

Срок на годност на крайния ветеринарномедицински продукт: 24 месеца при -15°C – -30°C .

Размразен флакон

1 месец при 2°C – 8°C в рамките на 24-месечния срок на годност.

След като се размрази, ваксината не трябва да бъде замразявана повторно.

6.4 Специални условия за съхранение на продукта

Да се съхранява и транспортира в замразено състояние ($< -15^{\circ}\text{C}$).

След размразяване съхранявайте и транспортирайте в охладено състояние (2°C – 8°C).

Да се пази от светлина.

6.5 Вид и състав на първичната опаковка

Картонена кутия с 1 стъклен флакон тип I, съдържащ 1 доза от 1 ml, с бутилова гумена запушалка и алуминиева обкатка.

6.6 Специални мерки за унищожаване на неизползван продукт или остатъци от него

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него трябва да бъдат унищожени в съответствие с изискванията на местното законодателство.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Испания

8. НОМЕРА НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА НА ВМП

EU/2/22/290

9. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ / ПОДНОВЯВАНЕ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

Дата на първото издаване:

10 ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

{ДД/ММ/ГГГГ}

Подробна информация за този продукт може да намерите на интернет страницата на Европейската Агенция по Лекарствата (<http://www.ema.europa.eu/>).

ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, СНАБДЯВАНЕ И/ИЛИ УПОТРЕБА

Всяко лице, което възнамерява да произвежда, внася, притежава, продава, снабдява и употребява този ветеринарномедицински продукт трябва първо да се консултира с компетентните власти на съответната държава членка, относно действащите ваксинационни политики, като тези дейности могат да бъдат забранени в държава членка – на цялата или част от нейната територия, в съответствие с националното законодателство.

ПРИЛОЖЕНИЕ II

**A. ПРОИЗВОДИТЕЛ НА БИОЛОГИЧНО АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И
ПРОИЗВОДИТЕЛ ОТГОВОРЕН ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДИТЕ**

**Б. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ В ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА НА ВМП,
ОТНАСЯЩИ СЕ ДО ПРЕДЛАГАНЕТО ИЛИ УПОТРЕБАТА МУ**

В. СТАТУС НА МДСОК

**А. ПРОИЗВОДИТЕЛ НА БИОЛОГИЧНО АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И
ПРОИЗВОДИТЕЛ ОТГОВОРЕН ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДИТЕ**

Име и адрес на производителя на биологично активната субстанция

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Испания

Име и адрес на производителя, отговорен за освобождаването на партидите за продажба

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Испания

В отпечатаната листовка на ветеринарномедицинския продукт трябва да фигурира име и адрес на производителя, отговорен за освобождаването на съответната партида за продажба

**Б. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ В ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА НА ВМП,
ОТНАСЯЩИ СЕ ДО ПРЕДЛАГАНЕТО ИЛИ УПОТРЕБАТА МУ**

Да се отпуска само по лекарско предписание.

В. СТАТУС НА МДСОК

Не е приложимо.

ПРИЛОЖЕНИЕ III
ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА

А. ЕТИКЕТ

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА

Картонена опаковка

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

NEOLEISH спрей за нос разтвор за кучета
pPAL-LACK суперспирална плазмидна ДНК, кодираща за LACK протеин от *Leishmania infantum*

2. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ

Всяка доза от 1 ml съдържа:

pPAL-LACK суперспирална плазмидна ДНК, кодираща за LACK протеин
от *Leishmania infantum* 212,5 – 250 µg

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Спрей за нос, разтвор

4. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

1 ml

5. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Кучета

6. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ**7. МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

Назално приложение.
Преди употреба прочети листовката.

8. КАРЕНТЕН СРОК**9. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО**

Преди употреба прочети листовката.

10. СРОК НА ГОДНОСТ

Годен до {месец/година}

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ
--

Да се съхранява и транспортира в замразено състояние ($< -15^{\circ}\text{C}$).

След размразяване съхранявайте и транспортирайте в охладено състояние ($2^{\circ}\text{C} - 8^{\circ}\text{C}$) за максимален период от 1 месец в рамките на 24-месечния период на валидност.

След като се размрази, ваксината не трябва да бъде замразявана повторно.

Да се пази от светлина.

12. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Унищожете остатъчните материали в съответствие с изискванията на местното законодателство.

13. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА” И УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ОТНОСНО РАЗПРОСТРАНЕНИЕТО И УПОТРЕБАТА, АКО Е ПРИЛОЖИМО
--

Само за ветеринарномедицинска употреба. Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”
--

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

15. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА
--

CZ Vaccines S.A.U.
36410 O Porriño – Испания

16. НОМЕРА НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА НА ВМП

EU/2/22/290

17. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида {номер}

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ МАЛКИ
ОПАКОВКИ ВМП, КОИТО СЪДЪРЖАТ ЕДИНИЧНА ДОЗА**

Стъклен флакон тип I (1 доза)

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

NEOLEISH спрей за нос разтвор за кучета
pPAL-LACK суперспирална плазмидна ДНК, кодираща за LACK протеин от *Leishmania infantum*

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ

Всяка доза от 1 ml съдържа:

pPAL-LACK суперспирална плазмидна ДНК, кодираща за LACK протеин
от *Leishmania infantum* 212,5 – 250 µg

3. СЪДЪРЖАНИЕ СПРЯМО МАСА, ОБЕМ ИЛИ БРОЙ НА ЕДИНИЧНИТЕ ДОЗИ

1 ml

4. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Назално приложение

5. КАРЕНТЕН СРОК

6. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида {номер}

7. СРОК НА ГОДНОСТ

Годен до {месец/година}

8. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

В. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА:

NEOLEISH спрей за нос разтвор за кучета

1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

Притежател на лиценза за употреба и производител, отговорен за освобождаване на партидата:

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Испания

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

NEOLEISH спрей за нос разтвор за кучета
pPAL-LACK суперспирална плазмидна ДНК, кодираща за LACK протеин от *Leishmania infantum*

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

Активна субстанция:

Всяка доза от 1 ml съдържа:

pPAL-LACK суперспирална плазмидна ДНК, кодираща за LACK протеин
от *Leishmania infantum* 212,5 – 250 µg

Безцветен, прозрачен разтвор.

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

За активна имунизация на кучета с негативни за лайшманиоза на възраст 6 месеца и повече за намаляване на риска от развитие на активна инфекция и/или клинично заболяване след експозиция на *Leishmania infantum*.

Ефикасността на ваксината е доказана в полево проучване, при което кучетата са били естествено изложени на *Leishmania infantum* в зони с високо инфекциозно натоварване за период от две години.

В лабораторни проучвания, включващи експериментална провокация с *Leishmania infantum*, ваксината намалява тежестта на заболяването, включително клиничните признаци и натоварването с паразити в костния мозък, далака и лимфните възли.

Начало на имунитета: 58 дни след първичния ваксинационен курс.

Продължителност на имунитета: 6 месеца след първичния ваксинационен курс.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция или към някой от ексципиентите.

6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

Няма.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Кучета

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛАГАНЕ

Назална употреба.

Прилагайте една доза от 1 ml (0,5 ml/ноздра) съгласно следната схема на ваксиниране:

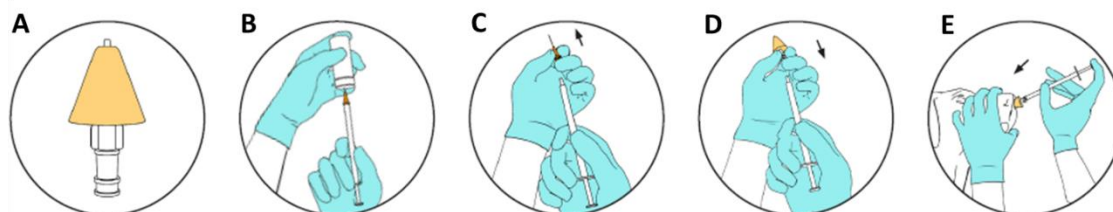
Първична ваксинация:

- Първа доза от 6-месечна възраст.
- Втора доза след 2 седмици.

Реваксинация:

- Еднократна доза от ваксината трябва да се прилага на всеки 6 месеца след първичния курс на ваксинация.

Прилагайте ваксината в съответствие със следните стъпки:



- A. Използвайте изделието, подходящо за интраназално приложение на ветеринарномедицински продукти, адаптирано за спринцовка за инжектиране с обем 1 ml.
- B. Извлекете необходимия обем ваксина (1 ml) с игла, прикрепена към спринцовка.
- C. Отстранете иглата.
- D. Прикрепете интраназалното изделие.
- E. Със свободната ръка задръжте муцуната на кучето нагоре и поставете плътно върха на изделието към ноздрата, като го насочвате леко нагоре и навън, за да сте сигурни, че ваксината е поставена изцяло в носа. След това енергично натиснете буталото на спринцовката, за да доставите половината от продукта в ноздрата (0,5 ml). Преместете изделието в другата ноздра и повторете процеса на приложение, като приложите останалия обем (0,5 ml).

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

10. КАРЕНТЕН СРОК

Не е приложимо

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Замразен флакон

Да се съхранява и транспортира в замразено състояние ($< -15^{\circ}\text{C}$).

Размразен флакон

Съхранявайте и транспортирайте в охладено състояние ($2^{\circ}\text{C} - 8^{\circ}\text{C}$) за максимален период от 1 месец в рамките на 24-месечния период на валидност.

След като се размрази, ваксината не трябва да бъде замразявана повторно.

Да се пази от светлина.

Да не се използва този ветеринарномедицински продукт след изтичане срока на годност, посочен върху картоната и бутилката, след съкращението, използвано за датата на изтичане срока на годност.

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Специални предупреждения за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП:

Не са наблюдавани локални или системни неблагоприятни реакции след приложение на една доза и многократно приложение на единична доза (до 3 повтарящи се дози).

Да се ваксинират само здрави животни.

Преди ваксинацията се препоръчва откриване на инфекция с лайшманиоза чрез подходящ диагностичен тест.

Няма данни за употребата на ваксината при животни с антитела срещу лайшманиоза, в това число и при наличие на антитела от майката.

Въздействието на ваксината по отношение на общественото здраве и контрола върху човешките инфекции не може да бъде оценено от наличните данни.

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта:

Препоръчва се обезпаразитяване на заразените кучета преди ваксинация.

Ваксинацията не трябва да възпрепятства други мерки, предприети за намаляване на експозицията на пясъчни мухи

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от ръкавици, хирургическа маска и предпазни очила, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарномедицинския продукт и по време на ваксинационната процедура.

Ваксинираните кучета могат да екскретират ваксината до 15 дни след ваксинацията. Избягвайте случаен контакт с изпражнения през този период.

След всяка употреба дезинфекцирайте ръцете и мястото на ваксинация с подходящ дезинфектант.

Измийте ръцете и изплакнете лигавичните повърхности с вода, ако възникне замърсяване.

Бременност:

Безопасността на ветеринарномедицинския продукт не е доказана по време на бременност.

Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие:

Няма налична информация за безопасността и ефикасността от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарномедицински продукти. Поради тази причина прилагането на ваксината преди или след употребата на друг ветеринарномедицински продукт трябва да прецени според индивидуалния случай.

Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти):

Наблюдава се преходно повишаване на температурата (1,3 °C) за 4 часа след прилагане на десет стандартни дози от ваксината, последвано от прилагане на втора доза от ваксината.

Основни несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост, този ветеринарномедицински продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарномедицински продукти.

13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

ВМП не трябва да бъдат изхвърляни чрез битови отпадъци или отпадни води. Попитайте Вашия ветеринарен лекар какво да правите с ненужните ВМП. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

Подробна информация за този продукт може да намерите на интернет страницата на Европейската Агенция по Лекарствата (<http://www.ema.europa.eu/>).

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Размер на опаковката:

Картонена кутия с 1 стъклен флакон тип I, съдържащ 1 доза от 1 ml, с бутилова гумена запушалка и алуминиева обкатка.

Само за ветеринарномедицинска употреба.

Да се отпуска само по лекарско предписание.

За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт, моля свържете се с териториалния представител на притежателя на лиценза за употреба.

España

Petia Vet Health, S.A.
Calle Relva s/n
36410 O Porriño
Pontevedra
España
Tel: +34 986330400

België/Belgique/Belgien, Lietuva, Република България, Luxembourg/Luxemburg, Česká republika, Magyarország, Danmark, Malta, Deutschland, Nederland, Eesti, Norge, Ελλάδα, Österreich, Polska, France, Portugal, Hrvatska, România, Ireland, Slovenija, Ísland, Slovenská republika, Italia, Suomi/Finland, Κύπρος, Sverige, Latvija, United Kingdom (Northern Ireland)

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Испания
Tel: +34 986330400