

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

EURICAN DAPPi-L lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá dávka (1 ml) obsahuje:

Lyofilizát:

Účinné látky:

Živý, atenuovaný vírus psinky, kmeň BA5

min. $10^{4,0}$ CCID₅₀ - max. $10^{6,0}$ CCID₅₀*

Živý, atenuovaný adenovírus psov typ 2, kmeň DK13

min. $10^{2,5}$ CCID₅₀ - max. $10^{6,3}$ CCID₅₀

Živý, atenuovaný parvovírus psov typ 2, kmeň CAG2

min. $10^{4,9}$ CCID₅₀ - max. $10^{7,1}$ CCID₅₀

Živý, atenuovaný vírus parainfluenzy psov typ 2, kmeň CGF 2004/75

min. $10^{4,7}$ CCID₅₀ - max. $10^{7,1}$ CCID₅₀

Suspenzia:

Účinné látky:

Inaktivovaná *Leptospira interrogans*, séro skupina Canicola, kmeň 16070

účinnosť podľa Ph.Eur. 447**

Inaktivovaná *Leptospira interrogans*, séro skupina Icterohaemorrhagiae, kmeň 16069

účinnosť podľa Ph.Eur. 447**

* CCID₅₀: 50% infekčná dávka pre bunkovú kultúru

** $\geq 80\%$ ochranná dávka pre škrečka

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu.

Lyofilizát: Béžový až bledozltý lyofilizát.

Suspenzia: Opalescentná a homogénna suspenzia.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľové druhy

Psy.

4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov

Na aktívnu imunizáciu psov na:

- prevenciu mortality a klinických príznakov spôsobených vírusom psinky (CDV),
- prevenciu mortality a klinických príznakov spôsobených psím vírusom infekčnej hepatitídy (CAV),
- zníženie vylučovania vírusu počas respiračného ochorenia spôsobeného psím adenovírusom typu 2 (CAV-2),
- prevenciu mortality, klinických príznakov a vylučovania vírusu spôsobeného psím parvovírusom (CPV) *,
- zníženie vylučovania vírusu spôsobeného vírusom psej parainfluenzy typu 2 (CPiV),
- prevenciu mortality, klinických príznakov, zníženie infekcie, bakteriálnej exkrécie renálneho nosičstva a renálnych lézií spôsobených *Leptospira interrogans* sero skupina Canicola a *Leptospira interrogans* sero skupina Icterohaemorrhagiae.

Nástup imunity: 14 - 21 dní po vakcinácii.

Trvanie imunity: 12 - 15 mesiacov.

Súčasná dostupná čelenž a serologické údaje preukazujú, že ochrana proti vírusu psinky adenovírusu a parvovírusu * trvá 2 roky po primovakcinácii, po ktorej nasleduje revakcinácia po 1 roku.

Každé rozhodnutie, či upraviť vakcinačnú schému tohto veterinárneho lieku, musí byť preto zvážené prípad od prípadu s prihliadnutím na vakcinačnú históriu psa a epidemiologický kontext.

* Ochrana bola preukázaná proti psiemu parvovírusu typu 2a, 2b a 2c buď čelenžou (typ 2b) alebo serológiou (typ 2a a 2c).

4.3 Kontraindikácie

Nie sú.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Vakcinovať len zdravé zvieratá, správne odčervené minimálne 10 dní pred vakcináciou.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Po vakcinácii, živé vakcinačné kmene CAV-2 a CPV môžu byť prechodne vylučované bez nežiaducich následkov pre iné zvieratá, s ktorými sú v kontakte.

Odporúča sa nevystavovať psy ťažkej fyzickej záťaži do doby, kým sa nevyvinie úplná imunita.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

V prípade náhodného samoinjikovania vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľa alebo obal lekárovi.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Veľmi zriedkavo sa môže vyskytnúť prechodná lokálna reakcia v mieste podania injekcie vo forme svrbenia, erytému a bolestivého opuchu (≤ 4 cm), ktorý zvyčajne ustúpi v priebehu 1 až 4 dní. Veľmi zriedkavo sa môže pozorovať prechodná letargia a zvracanie, anorexia, hypertermia, hnačka, svalové trasenie, svalová slabosť a kožné lézie v mieste vpichu. Veľmi zriedkavo sa môžu objaviť prejavy hypersenzitivity. V takom prípade by mala byť poskytnutá vhodná symptomatická liečba.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení)

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Môže byť použitý počas gravidity a laktácie.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Nie sú dostupné žiadne informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny pri súčasnom použití tejto vakcíny ak je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

1 ml subkutánne.

Vakcinačná schéma:

Primovakcinácia: 1. injekcia od veku 7 týždňov
2. injekcia za 3-5 týždňov, nie skôr ako v 12. týždni veku.

V prípade, že má veterinárny lekár podozrenie na vysoké hladiny materských protilátok a primárna vakcinácia bola ukončená pred 16. týždňom života, odporúča sa tretia injekcia vakcíny Boehringer Ingelheim, obsahujúca psinku, adenovírus a parvovírus od 16. týždňa života, najskôr 3 týždne po druhej injekcii.

Revakcinácia: 1 krát ročne a pred premiestnením do prostredia so zvýšeným rizikom infekcie.

U leptospiróz v prípade rizika 1 krát za 6 mesiacov.

Pri aplikácii dodržiavať aseptické postupy.

Používať sterilný injekčný materiál, bez obsahu antiseptických a dezinfekčných látok.

Použiť ihneď po dokonalom rozpustení lyofilizátu v suspenzii.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

Predávkovanie môže vyvolať reakcie opísané v časti 4.6 Nežiaduce účinky.

4.11 Ochranná (-é) lehota (-y)

Netýka sa.

5. FARMAKOLOGICKÉ/IMUNOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: Imunologický veterinárny liek pre psov. Živé vírusové vakcíny, inaktivované bakteriálne vakcíny.

ATCvet kód: QI07AI02

Antigény obsiahnuté vo vakcíne sú postupne degradované a eliminované imunitným systémom zvierat'a. Po aplikácii antigénov vyvolávajú u cieľového zvierat'a reakciu, ktorej výsledkom je špecifická imunita.

Protilátky vytvorené po vakcinácii zabránia rozvinutiu infekcie.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Lyofilizát:

Hydrolyzovaný kaseín

Želatína

Sacharóza

Dextran 40

Sorbitol

Hydrogénfosforečnan draselný

Dihydrogénfosforečnan draselný

Hydroxid draselný

Voda na injekciu

Suspenzia:

Chlorid draselný

Chlorid sodný

Dihydrogenfosforečnan draselný

Dihydrát fosforečnanu sodného
Voda na injekciu

6.2 Závažné inkompatibility

Z dôvodu chýbania štúdií kompatibility sa tento veterinárny liek nesmie miešať s inými veterinárnymi liekmi.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 2 roky
Čas použiteľnosti po rekonštitúcii lieku podľa návodu: spotrebovať ihneď.

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať a prepravovať chladené (2°C - 8°C).
Chrániť pred svetlom. Uchovávať na suchom mieste. Chrániť pred mrazom.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Sklenené liekovky s gumovou prepichovacou zátkou a hliníkovým uzáverom.
Vonkajším obalom je plastová škatuľka.
Veľkosť balenia: 10 x 1 dávka, 50 x 1 dávka, 100 x 1 dávka

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, 29 avenue Tony Garnier, 69007 Lyon, Francúzsko

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(-A)

97/052/04-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDĽŽENIA REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 30.4.2004
Dátum posledného predĺženia:

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

OZNAČENIE OBALU A PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Škatuľka (10 x 1 dávka, 50 x 1 dávka, 100 x 1 dávka)

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

EURICAN DAPPI-L lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

2. ÚČINNÉ LÁTKY

Každá dávka (1 ml) obsahuje:

Lyofilizát:

Živý, atenuovaný vírus psinky, kmeň BA5

$10^{4,0 - 6,0}$ CCID₅₀

Živý, atenuovaný adenovírus psov typ 2, kmeň DK13

$10^{2,5 - 6,3}$ CCID₅₀

Živý, atenuovaný parvovírus psov typ 2, kmeň CAG2

$10^{4,9 - 7,1}$ CCID₅₀

Živý, atenuovaný vírus parainfluenzy psovtyp 2, kmeň CGF 2004/75

$10^{4,7 - 7,1}$ CCID₅₀

Suspenzia:

Inaktivovaná *Leptospira interrogans*, séro skupina Canicola, kmeň 16070*

Inaktivovaná *Leptospira interrogans*, séro skupina Icterohaemorrhagiae, kmeň 16069*

* účinnosť podľa Ph.Eur. 447

3. LIEKOVÁ FORMA

Lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

10 x 1 dávka, 50 x 1 dávka, 100 x 1 dávka

5. CIEĽOVÉ DRUHY

Psy.

6. INDIKÁCIA (-IE)

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Subkutánna aplikácia.

8. OCHRANNÁ(-É) LEHOTA(-Y)

Ochranná lehota: Netýka sa.

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}:

Spotrebovať ihneď po rozpustení.

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať a prepravovať chladené (2°C - 8°C).

Chrániť pred svetlom. Uchovávať na suchom mieste. Chrániť pred mrazom.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Odpadový materiál zlikvidovať v súlade s miestnymi požiadavkami.

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú

Len pre zvieratá. Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, 29 avenue Tony Garnier, 69007 Lyon, Francúzsko

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(-A)

97/052/04-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Šarža

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

Sklenená liekovka - lyofilizát

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

EURICAN DAPPi-L
Lyofilizát

2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (-OK)

3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH JEDNOTKÁCH ALEBO POČET DÁVOK

1 dávka

4. SPÔSOB (-Y) PODANIA LIEKU

s.c.

5. OCHRANNÁ(-É) LEHOTA(-Y)

6. ČÍSLO ŠARŽE

Lot:

7. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}:

8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

Sklenená liekovka – suspenzia

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

EURICAN DAPPi-L
suspenzia

2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (-OK)

3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH JEDNOTKÁCH ALEBO POČET DÁVOK

1 ml

4. SPÔSOB(-Y) PODANIA LIEKU

s.c.

5. OCHRANNÁ(-É) LEHOTA(-Y)

6. ČÍSLO ŠARŽE

Lot:

7. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}:

8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV
EURICAN DAPPi-L lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, 29 avenue Tony Garnier, 69007 Lyon, Francúzsko

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Laboratoire Porte des Alpes, Rue de l'Aviation, 69800 Saint Priest, Francúzsko

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

EURICAN DAPPi-L lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy.

3. OBSAH ÚČINNEJ LÁTKY (-OK) A INEJ LÁTKY (-OK)

1 dávka (1 ml) obsahuje:

Lyofilizát:

Účinné látky:

Živý, atenuovaný vírus psinky, kmeň BA5

min. $10^{4,0}$ CCID₅₀ - max. $10^{6,0}$ CCID₅₀*

Živý, atenuovaný adenovírus psov typ 2, kmeň DK13

min. $10^{2,5}$ CCID₅₀ - max. $10^{6,3}$ CCID₅₀

Živý, atenuovaný parvovírus psov typ 2, kmeň CAG2

min. $10^{4,9}$ CCID₅₀ - max. $10^{7,1}$ CCID₅₀

Živý, atenuovaný vírus parainfluenzy psov typ 2, kmeň CGF 2004/75 min. $10^{4,7}$ CCID₅₀ - max. $10^{7,1}$ CCID₅₀

Suspenzia:

Účinné látky:

Inaktivovaná *Leptospira interrogans*, séro skupina Canicola, kmeň 16070

účinnosť podľa Ph.Eur. 447**

Inaktivovaná *Leptospira interrogans*, séro skupina Icterohaemorrhagiae, kmeň 16069

účinnosť podľa Ph.Eur. 447**

* CCID₅₀: 50% infekčná dávka pre bunkovú kultúru

** $\geq 80\%$ ochranná dávka pre škrečka

Lyofilizát a a suspenzi na injekčnú suspenziu.

Lyofilizát: Béžový až bleďožltý lyofilizát.

Suspenzia: Opalescentná a homogénna suspenzia.

4. INDIKÁCIA (-IE)

Na aktívnu imunizáciu psov na:

- prevenciu mortality a klinických príznakov spôsobených vírusom psinky (CDV),
- prevenciu mortality a klinických príznakov spôsobených psím vírusom infekčnej hepatitídy (CAV),
- zníženie vylučovania vírusu počas respiračného ochorenia spôsobeného psím adenovírusom typu 2 (CAV-2),
- prevenciu mortality, klinických príznakov a vylučovania vírusu spôsobeného psím

- parvovírusom (CPV) *,
- zníženie vylučovania vírusu spôsobeného vírusom psej parainfluenzy typu 2 (CPiV),
- prevenciu mortality, klinických príznakov, zníženie infekcie, bakteriálnej exkrécie renálneho nosičstva a renálnych lézií spôsobených *Leptospira interrogans* seroskupina Canicola a *Leptospira interrogans* seroskupina Icterohaemorrhagiae.

Nástup imunity: 14-21 dní po vakcinácii.

Trvanie imunity: 12-15 mesiacov

Súčasná dostupná čelenž a serologické údaje preukazujú, že ochrana proti vírusu psinky adenovírusu a parvovírusu * trvá 2 roky po primovakcinácii, po ktorej nasleduje revakcinácia po 1 roku.

Každé rozhodnutie či upraviť vakcinačnú schému tohto veterinárneho lieku musí byť preto zvážené prípad od prípadu s prihliadnutím na vakcinačnú históriu psa a epidemiologický kontext.

* Ochrana bola preukázaná proti psiemu parvovírusu typu 2a, 2b a 2c buď čelenžou (typ 2b) alebo serológiou (typ 2a a 2c).

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nie sú.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Veľmi zriedkavo sa môže vyskytnúť prechodná lokálna reakcia v mieste podania injekcie vo forme svrbenia, erytému a bolestivého opuchu (≤ 4 cm), ktorý zvyčajne ustúpi v priebehu 1 až 4 dní. Veľmi zriedkavo sa môže pozorovať prechodná letargia a zvracanie, anorexia, hypertermia, hnačka, svalové trasenie, svalová slabosť a kožné lézie v mieste vpichu. Veľmi zriedkavo sa môžu objaviť prejavy hypersenzitivity. V takom prípade by mala byť poskytnutá vhodná symptomatická liečba.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení)

Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré už nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, informujte vášho veterinárneho lekára.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Psy.

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

1 ml subkutánne.

Vakcinačná schéma:

- Primovakcinácia:
1. injekcia od veku 7. týždňov
 2. vakcinácia za 3-5 týždňov, nie skôr ako v 12 týždňoch veku.

V prípade, že veterinárny lekár má podozrenie na vysoké hladiny materských protilátok a primárna vakcinácia bola ukončená pred 16. týždňom života, odporúča sa tretia injekcia vakcíny Boehringer

Ingelheim, obsahujúca psinku, adenovírus a parvovírus od 16. týždňa života, najskôr 3 týždne po druhej injekcii.

Revakcinácia: 1 krát ročne a pred premiestnením do prostredia so zvýšeným rizikom infekcie.

U leptospiroz v prípade rizika 1 krát za 6 mesiacov.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Použiť až po dokonalom rozpustení lyofilizátu v suspenzii.

Používať sterilný injekčný materiál, bez obsahu antiseptických a dezinfekčných látok.

Pri aplikácii dodržiavať aseptické postupy.

10. OCHRANNÁ(-É) LEHOTA(-Y)

Netýka sa.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať a prepravovať chladené (2°C - 8°C).

Chrániť pred svetlom. Uchovávať na suchom mieste. Chrániť pred mrazom.

Spotrebovať ihneď po rozpustení.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na obale po EXP.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné bezpečnostné opatrenia pre každý cieľový druh:

Vakcinovať len zdravé zvieratá, správne odčervené minimálne 10 dní pred vakcináciou.

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Po vakcinácii, živé vakcinačné kmene CAV-2 a CPV môžu byť prechodne vylučované bez nežiaducich následkov pre iné zvieratá, s ktorými sú v kontakte.

Odporúča sa nevystavovať psy ťažkej fyzickej záťaži do doby, kým sa nevyvinie úplná imunita.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

V prípade náhodného samoinjikovania vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľa alebo obal lekárovi.

Gravidita a laktácia:

Môže byť použitý počas gravidity a laktácie.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Nie sú dostupné žiadne informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny ak je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá):

Predávkovanie môže vyvolať reakcie opísané v časti Nežiaduce účinky.

Inkompatibility:

Z dôvodu chýbajúceho štúdiu kompatibility sa tento veterinárny liek nesmie miešať s inými veterinárnymi liekmi.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody alebo odpadu v domácnostiach. O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete, sa poraďte so svojím veterinárnym lekárom alebo lekárnikom. Tieto opatrenia by mali byť v súlade s ochranou životného prostredia.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍDOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Veľkosť balenia: 10 x 1 dávka, 50 x 1 dávka, 100 x 1 dávka
Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

Len pre zvieratá. Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.