

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Nobivac DP PLUS liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem (kucēniem)

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra izšķīdinātās vakcīnas deva (1 ml) satur:

Aktīvās vielas:

Dzīvs, novājināts suņu mēra vīruss, celms *Onderstepoort*: $10^{5,1} - 10^{6,5}$ TCID₅₀*

Dzīvs, rekombinants suņu parvovīruss, celms 630a: $10^{5,1} - 10^{6,7}$ TCID₅₀*

* 50% audu kultūru inficējošā deva

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
<u>Liofilizāts:</u>
Hidrolizēts želatīns
Kazeīna pankreatiskās šķelšanas produkts
Sorbīts
Dinātrijs fosfāta dihidrāts
<u>Šķīdinātājs:</u>
Dinātrijs fosfāta dihidrāts
Kālija dihidrogēnfosfāts
Ūdens injekcijām

Liofilizāts: gandrīz balts vai krēmkrāsas.

Šķīdinātājs: dzidrs, bezkrāsains šķīdums.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Suņi (kucēni).

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Kucēnu, sākot no 4 nedēļu vecuma, aktīvai imunizācijai, lai novērstu suņu mēra vīrusa un suņu parvovīrusa izraisītās klīniskās pazīmes un mirstību, kā arī novērstu vīrusu izdalīšanos pēc inficēšanās ar suņu mēra vīrusu un suņu parvovīrusu.

Imunitātes iestāšanās: pret suņu mēra vīrusu: 7 dienas;
pret suņu parvovīrusu: 3 dienas.

Imunitātes ilgums: 8 nedēļas.

3.3. Kontrindikācijas

Nav.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Vidējs līdz augsts no mātes iegūtu antivielu līmenis pret suņu mēra vīrusu var samazināt veterināro zāļu efektivitāti pret suņu mēri.

Parasti ar šo vakcīnu ieteicams vakcinēt katru kucēnu 6 nedēļu vecumā. Gadījumos, kad pastāv augsts inficēšanās risks ar suņu parvovīrusu un/vai suņu mēra vīrusu, ieteicams kucēnus vakcinēt agrāk, bet ne agrāk kā 4 nedēļu vecumā. Regulārās vakcinācijas ar pamatvakcīnām pret suņu mēri, suņu parvovīrusu, suņu infekciozo hepatītu un 2. tipa adenovīrusu izraisītu elpceļu slimībām, jāveic, kā norādīts šo veterināro zāļu lietošanas instrukcijās.

Dažiem kucēniem suņu parvovīrusa vakcīnas celmu var konstatēt fekālijās līdz pat 8 dienām pēc vakcinācijas. Dažkārt šis vīruss var izplatīties uz citiem suņiem vai kaķiem, neizraisot slimības klīniskās pazīmes. Kaķiem vīruss var izdalīties līdz pat 5 dienām un izplatīties uz citiem kaķiem, neizraisot slimības pazīmes. Vakcinētie kucēni suņu mēra vīrusu neizplata.

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:

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam/10 ārstētajiem dzīvniekiem):	Pietūkums injekcijas vietā ¹ .
Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Letarģija ² .
Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Pastiprinātas jutības reakcija ³ .

¹ Neliels, nesāpīgs pietūkums (≤ 1 cm diametrā) pirmajā nedēļā pēc vakcinēšanas. Pietūkums pilnībā izzudīs dažu dienu laikā.

² 4 stundu laikā pēc vakcinācijas.

³ Ieskaitot anafilaksi (dažreiz letālu). Ja rodas šāda reakcija, nekavējoties jāuzsāk atbilstoša 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 valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības laikā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Pieejamie drošuma pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot tajā pašā dienā, bet nelietot maisījumā ar Nobivac sērijas vakcīnām, kas satur *Bordetella bronchiseptica* un suņu paragripas vīrusa sastāvdaļas intranazālai ievadīšanai. Veterināro zāļu iedarbīgums pēc vienlaicīgas lietošanas nav pārbaudīts. Tādēļ, lai gan ir pierādīts šo veterināro zāļu drošums pēc vienlaicīgas lietošanas, veterinārārstam tas jāņem vērā, pieņemot lēmumu par veterināro zāļu vienlaicīgu lietošanu.

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām, izņemot iepriekš minētajām 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.

Ievadīt vienu devu (1 ml) kucēniem sākot no 4 nedēļu vecuma. Izšķīdināt flakonā esošo liofilizātu ar šķīdinātāju, kas atrodas iepakojumā. Pirms lietošanas pārlicināties, ka liofilizāts ir pilnībā izšķīdis. Ievadīt visu flakona saturu.

Izšķīdinātā vakcīna: gaiši rozā vai rozā krāsas suspensija.

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

Pēc desmitkārtīgas vakcīnas devas ievadīšanas netika novērotas citas blakusparādības, izņemot tās, kas minētas 3.6. apakšpunktā.

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

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

4. IMUNOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATŪvet kods: QI07AD03.

Vakcīna stimulē aktīvo imunitāti kucēniem pret suņu parvovīrusu un suņu mēra vīrusu. No mātes iegūtās antivielas pret suņu parvovīrusu neietekmē šo zāļu efektivitāti. Imunitāte pret suņu mēra vīrusu dzīvniekiem iestājas 4 nedēļu vecumā ar zemu līdz vidēju no mātes iegūto antivielu līmeni.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm, izņemot šķīdinātāju, kas piegādāts lietošanai ar šīm veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu (liofilizāta) derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 2 gadi.
Šķīdinātāja derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 4 gadi.
Derīguma termiņš pēc izšķīdināšanas saskaņā ar norādījumiem: 30 minūtes.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Liofilizātam:

Uzglabāt ledusskapī (2 °C – 8 °C).
Transportēt temperatūrā līdz 30 °C.
Nesasaldēt.
Sargāt no gaismas.

Šķīdinātājam:

Nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Liofilizāts:

I tipa caurspīdīga stikla flakons ar 1 devu, noslēgts ar hlorbutila gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu.

Šķīdinātājs:

I tipa caurspīdīga stikla flakons ar 1 devu, noslēgts ar hlorbutila gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu.

Iepakojuma lielumi:

- Plastmasas kaste ar 5 x 1 devas vakcīnas flakoniem un 5 x 1 ml šķīdinātāja flakoniem.
- Plastmasas kaste ar 25 x 1 devas vakcīnas flakoniem un 25 x 1 ml šķīdinātāja flakoniem.

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

Intervet International B.V.

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

EU/2/20/265/001-002

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 09/12/2020

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

{MM/GGGG}

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

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

II PIELIKUMS

CITI TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS NOSACĪJUMI UN PRASĪBAS

Nav.

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

KASTE

Plastmasas kaste ar 5 x 1 devas vakcīnas flakoniem un 5 x 1 ml šķīdinātāja flakoniem

Plastmasas kaste ar 25 x 1 devas vakcīnas flakoniem un 25 x 1 ml šķīdinātāja flakoniem

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Nobivac DP PLUS liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra deva (1 ml) satur:

dzīvs, novājināts suņu mēra vīruss, celms *Onderstepoort*: $10^{5,1} - 10^{6,5}$ TCID₅₀;

dzīvs, rekombinants suņu parvovīruss, celms 630a: $10^{5,1} - 10^{6,7}$ TCID₅₀.

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

5 x 1 vakcīnas deva, ieskaitot 1 ml šķīdinātāja.

25 x 1 vakcīnas deva, ieskaitot 1 ml šķīdinātāja.

4. MĒRĶSUGAS

Suņi (kucēni).

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Subkutāna lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas izšķīdināšanas izlietot 30 minūšu laikā.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt ledusskapī.

Transportēt temperatūrā līdz 30 °C.

Nesalsdēt.

Sargāt no gaismas.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEMIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻĀUJAS TURĒTĀJS

Intervet International B.V.

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻĀUJAS NUMURI

EU/2/20/265/001 (5 x 1 deva; 5 x 1 ml)

EU/2/20/265/002 (25 x 1 deva; 25 x 1 ml)

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

VAKCĪNAS FLAKONA ETIĶETE (LIOFILIZĀTS - 1 deva)

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Nobivac DP PLUS 

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

1 deva
Dzīvs, novājināts suņu mēra vīruss.
Dzīvs, rekombinants suņu parvovīruss.

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

ŠĶĪDINĀTĀJA FLAKONA ETIĶETE (1 ml)

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Nobivac DP PLUS šķīdinātājs



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

1 deva

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Nobivac DP PLUS liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem (kucēniem)

2. Sastāvs

Katra izšķīdinātās vakcīnas deva (1 ml) satur:

Aktīvās vielas:

Dzīvs, novājināts suņu mēra vīruss, celms *Onderstepoort*: $10^{5,1} - 10^{6,5}$ TCID₅₀*

Dzīvs, rekombinants suņu parvovīruss, celms 630a: $10^{5,1} - 10^{6,7}$ TCID₅₀*

* 50% audu kultūru inficējošā deva

Liofilizāts: gandrīz balts vai krēmkrāsas.

Šķīdinātājs: dzidrs, bezkrāsains šķīdums.

3. Mērķsugas

Suņi (kucēni).

4. Lietošanas indikācijas

Kucēnu, sākot no 4 nedēļu vecuma, aktīvai imunizācijai, lai novērstu suņu mēra vīrusu un suņu parvovīrusa izraisītās klīniskās pazīmes un mirstību, kā arī novērstu vīrusu izdalīšanos pēc inficēšanās ar suņu mēra vīrusu un suņu parvovīrusu.

Imunitātes iestāšanās: pret suņu mēra vīrusu: 7 dienas;
pret ar suņu parvovīrusu: 3 dienas.

Imunitātes ilgums: 8 nedēļas.

5. Kontrindikācijas

Nav.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Vidējs līdz augsts no mātes iegūto antivielu līmenis pret suņu mēra vīrusu var samazināt veterināro zāļu efektivitāti pret suņu mēri.

Parasti ar šo vakcīnu ieteicams vakcinēt katru kucēnu 6 nedēļu vecumā. Gadījumos, kad pastāv augsts inficēšanās risks ar suņu parvovīrusu un/vai suņu mēra vīrusu, ieteicams kucēnus vakcinēt agrāk, bet ne agrāk kā 4 nedēļu vecumā. Regulārās vakcinācijas ar pamatvakcīnām pret suņu mēri, suņu

parvovirozi, suņu infekciozo hepatītu un 2. tipa adenovīrusu izraisītu elpceļu slimībām, jāveic, kā norādīts šo veterināro zāļu lietošanas instrukcijās.

Dažiem kucēniem suņu parvovīrusa vakcīnas celmu var konstatēt fekālijās līdz pat 8 dienām pēc vakcinācijas. Dažkārt šis vīruss var izplatīties uz citiem suņiem vai kaķiem, neizraisot slimības klīniskās pazīmes. Kaķiem vīruss var izdalīties līdz pat 5 dienām un izplatīties uz citiem kaķiem, neizraisot slimības pazīmes. Vakcinētie kucēni suņu mēra vīrusu neizplata.

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:

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Pieejamie drošuma pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot tajā pašā dienā, bet nelietot maisījumā ar Nobivac sērijas vakcīnām, kas satur *Bordetella bronchiseptica* un suņu paragripas vīrusa sastāvdaļas intranazālai ievadīšanai. Veterināro zāļu iedarbīgums pēc vienlaicīgas lietošanas nav pārbaudīts. Tādēļ, lai gan ir pierādīts šo veterināro zāļu drošums pēc vienlaicīgas lietošanas, veterinārārstam tas jāņem vērā, pieņemot lēmumu par veterināro zāļu vienlaicīgu lietošanu.

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

Pārdozēšana:

Pēc desmitkārtīgas vakcīnas devas ievadīšanas netika novērotas citas blakusparādības, izņemot tās, kas minētas apakšpunktā "Blakusparādības".

Būtiska nesaderība:

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm, izņemot šķīdinātāju, kas piegādāts lietošanai ar šīm veterinārajām zālēm.

7. Blakusparādības

Suņi:

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam/10 ārstētajiem dzīvniekiem):	Pietūkums injekcijas vietā ¹ .
Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Letarģija ² .
Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Pastiprinātas jutības reakcija ³ .

¹ Neliels, nesāpīgs pietūkums (≤ 1 cm diametrā) pirmajā nedēļā pēc vakcinēšanas. Pietūkums pilnībā izzudīs dažu dienu laikā.

² 4 stundu laikā pēc vakcinācijas.

³ Ieskaitot anafilaksi (dažreiz letālu). Ja rodas šāda reakcija, nekavējoties jāuzsāk atbilstoša 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, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: {informācija par nacionālo ziņošanas sistēmu}.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Subkutānai lietošanai.

Ievadīt vienu devu (1 ml) kucēniem sākot no 4 nedēļu vecuma.
Izšķīdināt flakonā esošo liofilizātu ar šķīdinātāju, kas atrodas iepakojumā.
Ievadīt visu flakona saturu.

Izšķīdinātā vakcīna: gaiši rozā vai rozā krāsas suspensija.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Pirms lietošanas pārlicināties, ka liofilizāts ir pilnībā izšķīdis.

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Liofilizātam: Uzglabāt ledusskapī (2 °C – 8 °C). Transportēt temperatūrā līdz 30 °C. Nesasaldēt.
Sargāt no gaismas.

Šķīdinātājam: Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešama īpaša uzglabāšanas temperatūra.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Derīguma termiņš pēc izšķīdināšanas saskaņā ar norādījumiem: 30 minūtes.

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.

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

EU/2/20/265/001-002

Iepakojuma lielumi:

- Plastmasas kaste ar 5 x 1 devas vakcīnas flakoniem un 5 x 1 ml šķīdinātāja flakoniem.
- Plastmasas kaste ar 25 x 1 devas vakcīnas flakoniem un 25 x 1 ml šķīdinātāja flakoniem.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

{MM/GGGG}

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 un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nīderlande

België/Belgique/Belgien

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Lietuva

Tel: + 37052196111

Република България

Тел: + 359 28193749

Luxembourg/Luxemburg

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Česká republika

Tel: + 420 233 010 242

Magyarország

Tel.: + 36 1 439 4597

Danmark

Tlf: + 45 44 82 42 00

Malta

Tel: + 39 02 516861

Deutschland

Tel: + 49 (0)8945614100

Nederland

Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Eesti

Tel: + 37052196111

Norge

Tlf: + 47 55 54 37 35

Ελλάδα

Τηλ: + 30 210 989 7452

Österreich

Tel: + 43 (1) 256 87 87

España

Tel: + 34 923 19 03 45

Polska

Tel.: + 48 22 18 32 200

France

Tél: + 33 (0)241228383

Portugal

Tel: + 351 214 465 700

Hrvatska

Tel: + 385 1 6611339

România

Tel: + 40 21 311 83 11

Ireland

Tel: + 353 (0) 1 2970220

Slovenija

Tel: + 385 1 6611339

Ísland

Sími: + 354 535 7000

Italia

Tel: + 39 02 516861

Κύπρος

Τηλ: + 30 210 989 7452

Latvija

Tel: + 37052196111

Slovenská republika

Tel: + 420 233 010 242

Suomi/Finland

Puh/Tel: + 358 10 2310 750

Sverige

Tel: + 46 (0)8 522 216 60

United Kingdom (Northern Ireland)

Tel: + 353 (0) 1 2970220

17. Cita informācija

Vakcīna stimulē aktīvo imunitāti kucēniem pret suņu parvovīrusu un suņu mēra vīrusu. No mātes iegūtās antivielas pret suņu parvovīrusu neietekmē šo zāļu efektivitāti. Imunitāte pret suņu mēra vīrusu dzīvniekiem iestājas 4 nedēļu vecumā ar zemu līdz vidēju no mātes iegūto antivielu līmeni.