

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Versican Plus Bb Oral, liofilizatas ir skiediklis geriamajai suspensijai ruošti šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje 1 ml dozėje yra:

veikliosios medžiagos:

liofilizate:

gyvų nusilpnintų 92B padermės *Bordetella bronchiseptica* 1,4 x 10⁸ – 5,5 x 10⁹ KSV*

KSV* kolonijas sudarantis vienetas.

Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Liofilizatas:
Bakto peptonas
Sacharozė
Dikalio fosfatas
Kalio-divandenilio fosfatas
Kalio hidroksidas
Želatina
MEM HEPES terpė
Vandenilio chlorido rūgštis koreguoti pH
Natrio hidroksidas koreguoti pH
Skiediklis:
Išgrynintas vanduo

Išvaizda:

Liofilizatas: tolygiai balkšvos spalvos liofilizuoti milteliai.

Skiediklis: skaidrus bespalvis skystis.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunims nuo 8 sav. amžiaus ir vyresniems aktyviai imunizuoti, kad sumažinti klinikinius požymius po *Bordetella bronchiseptica* infekcijos.

Imuniteto pradžia: 7 dienos.

Imuniteto trukmė: 1 metai.

3.3. Kontraindikacijos

Nėra.

3.4. Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Veterinarinio vaisto sudėtyje yra gyvų bakterijų ir jis turi būti naudojamas tik oraliai. Parentinis naudojimas gali sukelti abscesus ir celiulitą.

Po vakcinavimo vakcinuoti šunys gali išskirti vakcininės padermės *Bordetella bronchiseptica* iki 35 d. oronazaliniu būdu ir mažiausiai 70 d. su išmatomis.

Kadangi vakcininė padermė yra nusilpninta, nebūtina laikyti nevakcinuotų šunų atskirai nuo vakcinuotų šunų. Tačiau tuo metu patartina vengti silpno imuniteto šunų sąlyčio su vakcinuotais šunimis.

Buvo įrodyta, kad vakcininė *Bordetella bronchiseptica* yra saugi kiaulėms, turėjusioms kontaktą su vakcinine paderme (pvz., po sąlyčio su vakcinuotais šunimis). Katėms, turėjusioms kontaktą su vakcinine paderme (pvz., po sąlyčio su vakcinuotais šunimis) gali pasireikšti vidutinio sunkumo klinikiniai požymiai kaip čiaudėjimas, išskyros iš nosies ir akių.

Vakcininės bakterijos, išskirtos vakcinuotų šunų, saugumas kitoms gyvūnų rūšims tirtas nebuvo.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudojus reikia dezinfekuoti rankas ir įrangą.

Atsitiktinai įsišvirkštus skiedžiant veterinarinį vaistą, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Žmonės, naudojantys šį veterinarinį vaistą šunims, turėtų žinoti, kad pakartotinis sąlytis su veterinariniu vaistu gali sukelti retas padidėjusio jautrumo reakcijas.

Imuninės sistemos sutrikimų turintiems asmenims patartina vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu ir vakcinuotais šunimis, kai jie išskiria vakcininės padermės mikroorganizmus oronazaliniu būdu.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Išskyros iš akių ¹
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Viduriavimas ² , Vėmimas ² Padidėjusio jautrumo reakcija (pvz., anafilaksija, dusulys ir/arba tachipnėja, snukio edema, niežulys) ³ Nosies išskyros ² , Kosulys ² Apatija ²

¹ Nedidelės.

² Nedidelis, iki 14 d. po vakcinavimo.

³ Pasireiškus padidėjusio jautrumo reakcijai, reikia nedelsiant taikyti atitinkamą gydymą.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Atitinkamus kontaktinius duomenis žr. pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas. Todėl nerekomenduojama naudoti vaikingoms ar laktuojančioms kalėms.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

1 mėn. po vakcinavimo negalima naudoti imunitetą slopinančių medžiagų.

14 d. po vakcinavimo negalima naudoti antibiotikų.

Saugumo tyrimais nustatyta, kad šį veterinarinį vaistą galima naudoti tuo pačiu metu kaip Versican Plus ir Vanguard grupės vakcinas, kuriose yra šunų parvoviruso, adenoviruso, maro viruso, paragripo viruso bei inaktyvintų leptospirų ir pasiutligės viruso. Veiksmingumas naudojant kartu tirtas nebuvo.

Nėra duomenų apie šio veterinarinio vaisto saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šį imunologinį veterinarinį vaistą prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Sugirdyti.

Naudojimo būdas ir metodas:

Suimkite liofilizato flakoną pirštais ir padėkite nykštį tiesiai po reljefiniu trikampi ant flakono dangtelio.



Nykščiu stumkite flakono dangtelį į viršų nuo reljefinio trikampio, kad galėtumėte pasiekti guminį kamštelį.

Nenuimkite flakono dangtelio ar aliuminio žiedelio, nes jie nėra nuimami naudojant švirkštą ir adatą.

Aseptiškai atskieskite liofilizatą skiedikliu. Atskiestas veterinarinis vaistas turi būti nuo oranžinės iki geltonos drumstas skystis, kuriame gali būti purių ištirpstančių nuosėdų.

Atskiedus veterinarinį vaistą gerai sukratyti.

Skystį ištraukti į švirkštą ir nuimti adatą. Veterinarinis vaistas turi būti panaudotas nedelsiant.



Šuns galvą laikyti taip, kad nosis būtų pakelta į viršų, o snukis pražiotas. Sušvirkšti visą 1 ml dozę į žando maišelį (tarp dantų ir dantenų linijos).



Pirminio vakcinavimo schema:

Vakcinuoti viena 1 ml doze šuniui nuo 8 sav. amžiaus.

Pakartotinio vakcinavimo schema:

Viena dozė per metus.

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Naudojus dešimt kartų didesnę veterinarinio vaisto dozę kitų nepageidaujamų reakcijų, nei paminėtos 3.6 p., nustatyta nebuvo.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinių ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

Netaikytina.

4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QI07AE01

Gyva vakcina šunims *Bordetella bronchiseptica* aktyviam imunitetui skatinti.

Buvo įrodyta, kad praėjus 3 sav. po vakcinavimo reikšmingai sumažėja bakterijų išskyrimas po užkrėtimo *Bordetella bronchiseptica*, kai imuniteto trukmė 1 metai.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų, išskyrus skiediklį, pridėtą naudoti su šiuo veterinariniu vaistu.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.
Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – sunaudoti nedelsiant.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Liofilizatas:

flakonas: I tipo stiklo flakonas.

Dangtelis: chlorobutilo gumos kamštelis, apgaubtas aliumininio žiedeliu ir spalvotu plastikiniu gaubteliu.

Skiediklis:

flakonas: I tipo stiklo flakonas.

Dangtelis: chlorobutilo gumos kamštelis, apgaubtas aliumininio žiedeliu ir spalvotu plastikiniu gaubteliu.

Pakuotės dydžiai:

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 5 flakonai po 1 dozę liofilizato ir 5 flakonai po 1 ml skiediklio.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 10 flakonų po 1 dozę liofilizato ir 10 flakonų po 1 ml skiediklio.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 25 flakonai po 1 dozę liofilizato ir 25 flakonai po 1 ml skiediklio.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Zoetis Belgium

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/19/2557/001-003

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2019-10-28.

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2023-11-05

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

PLASTIKINĖ DĖŽUTĖ PO 5, 10 AR 25 X 1 DOZES SU IŠORINE LANKSTINUKO-ETIKETE AR ATSKIRA ETIKETE (PRIKLAUSOMAI NUO PAKUOTĖS DYDŽIO IR ŠALIES)

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Versican Plus Bb Oral, liofilizatas ir skiediklis geriamajai suspensijai ruošti.

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Gyvų nusilpnintų 92B padermės *Bordetella bronchiseptica*: $1,4 \times 10^8 - 5,5 \times 10^9$ KSV/dozėje

3. PAKUOTĖS DYDIS

5 x 1 dozė
10 x 1 dozė
25 x 1 dozė

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Sugirdyti.

7. IŠLAUKA

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}
Atskiedus sunaudoti nedelsiant.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti ir gabenti šaltai.
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Zoetis Belgium

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/19/2557/001

LT/2/19/2557/002

LT/2/19/2557/003

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

Norėdami gauti daugiau informacijos, nuimkite atvirą etiketę (tik lankstinuko etiketę).

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
LIOFILIZATO FLAKONAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Versican Plus Bb Oral



2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

Bb
1 dozė

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}
Atskiedus sunaudoti nedelsiant.

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
SKIEDIKLIO FLAKONAS**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Versican Plus Bb Oral



2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

Išgrynintas vanduo.
1 ml

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Versican Plus Bb Oral, liofilizatas ir skiediklis geriamajai suspensijai ruošti šunims

2. Sudėtis

Kiekvienoje 1 ml dozėje yra:

veikliosios medžiagos:

liofilizate:

gyvų nusilpnintų 92B padermės *Bordetella bronchiseptica* 1,4 x 10⁸ – 5,5 x 10⁹ KSV*

KSV* kolonijas sudarantis vienetas.

Pagalbinės medžiagos:

skiediklyje:

išgryninto vandens 1 ml.

Išvaizda:

Liofilizatas: tolygiai balkšvos spalvos liofilizuoti milteliai.

Skiediklis: skaidrus bespalvis skystis.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

4. Naudojimo indikacijos

Šunims nuo 8 sav. amžiaus ir vyresniems aktyviai imunizuoti, kad sumažinti klinikinius požymius po *Bordetella bronchiseptica* infekcijos.

Imuniteto pradžia: 7 dienos.

Imuniteto trukmė: 1 metai.

5. Kontraindikacijos

Nėra.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams
Veterinarinio vaisto sudėtyje yra gyvų bakterijų ir jis turi būti naudojamas tik oraliai. Parentinis naudojimas gali sukelti abscesus ir celiulitą.

Po vakcinavimo vakcinuoti šunys gali išskirti vakcininės padermės *Bordetella bronchiseptica* iki 35 d. oronazaliniu būdu ir mažiausiai 70 d. su išmatomis.

Kadangi vakcininė padermė yra nusilpninta, nebūtina laikyti nevakcinuotų šunų atskirai nuo vakcinuotų šunų. Tačiau tuo metu patartina vengti silpno imuniteto šunų sąlyčio su vakcinuotais šunimis.

Buvo įrodyta, kad vakcininė *Bordetella bronchiseptica* yra saugi kiaulėms, turėjusioms kontaktą su vakcinine paderme (pvz., po sąlyčio su vakcinuotais šunimis). Katėms, turėjusioms kontaktą su vakcinine paderme (pvz., po sąlyčio su vakcinuotais šunimis) gali pasireikšti vidutinio sunkumo klinikiniai požymiai kaip čiaudėjimas, išskyros iš nosies ir akių.

Vakcininės bakterijos, išskirtos vakcinuotų šunų, saugumas kitoms gyvūnų rūšims tirtas nebuvo.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudojus reikia dezinfekuoti rankas ir įrangą.

Atsitiktinai įsišvirkštus skiedžiant veterinarinį vaistą, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Žmonės, naudojantys šį veterinarinį vaistą šunims, turėtų žinoti, kad pakartotinis sąlytis su veterinariniu vaistu gali sukelti retas padidėjusio jautrumo reakcijas.

Imuninės sistemos sutrikimų turintiems asmenims patartina vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu ir vakcinuotais šunimis, kai jie išskiria vakcininės padermės mikroorganizmus oronazaliniu būdu.

Vaikingumas ir laktacija

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas. Todėl nerekomenduojama naudoti vaikingoms ar laktuojančioms kalėms.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

1 mėn. po vakcinavimo negalima naudoti imunitetą slopinančių medžiagų.

14 d. po vakcinavimo negalima naudoti antibiotikų.

Saugumo tyrimais nustatyta, kad šį veterinarinį vaistą galima naudoti tuo pačiu metu kaip Versican Plus ir Vanguard grupės vakcinas, kuriose yra šunų parvoviruso, adenoviruso, maro viruso, paragripo viruso bei inaktyvintų leptospirų ir pasiutligės viruso. Veiksmingumas naudojant kartu tirtas nebuvo.

Nėra duomenų apie šio veterinarinio vaisto saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šį imunologinį veterinarinį vaistą prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Naudojus dešimt kartų didesnę veterinarinio vaisto dozę kitų nepageidaujamų reakcijų, nei paminėtos p. „Nepageidaujamos reakcijos“, nustatyta nebuvo.

Pagrindiniai nesuderinamumai:

Negalima maišyti su jokių kitų veterinariniu vaistu, išskyrus skiediklį, pridėtą naudoti su šiuo veterinariniu vaistu.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)
--

Išskyros iš akių ¹
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)
Viduriavimas ² , Vėmimas ² Padidėjusio jautrumo reakcija (pvz., anafilaksija, dusulys ir/arba tachipnėja, snukio edema, niežulys) ³ Nosies išskyros ² , Kosulys ² Apatija ²

¹ Nedidelės.

² Nedidelis, iki 14 d. po vakcinavimo.

³ Pasireiškus padidėjusio jautrumo reakcijai, reikia nedelsiant taikyti atitinkamą gydymą.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui arba registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą: {nacionalinės sistemos duomenys}.

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Sugirdyti.

Pirminio vakcinavimo schema:

Vakcinuoti viena 1 ml doze šuniui nuo 8 sav. amžiaus.

Pakartotinio vakcinavimo schema:

Viena dozė per metus.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Naudojimo būdas ir metodas:

1. Suimkite liofilizato flakoną pirštais ir padėkite nykštį tiesiai po reljefiniu trikampiui ant flakono dangtelio.

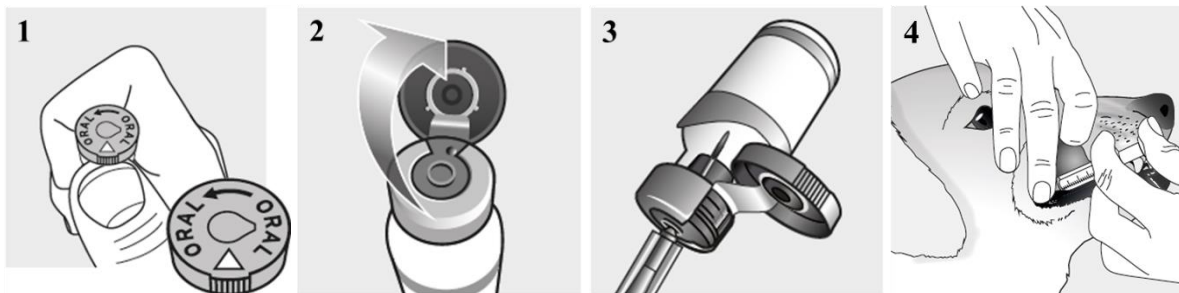
2. Nykščiu stumkite flakono dangtelį į viršų nuo reljefinio trikampio, kad galėtumėte pasiekti guminį kamštelį.

Nenuimkite flakono dangtelio ar aliuminio žiedelio, nes jie nėra nuimami naudojant švirkštą ir adatą.

Aseptiškai atskieskite liofilizatą skiedikliu. Atskiestas veterinarinis vaistas turi būti nuo oranžinės iki geltonos drumstas skystis, kuriame gali būti purių išstipstančių nuosėdų. Atskiedus veterinarinį vaistą gerai sukratyti.

3. Skystį ištraukti į švirkštą ir nuimti adatą. Veterinarinis vaistas turi būti panaudotas nedelsiant.

4. Šuns galvą laikyti taip, kad nosis būtų pakelta į viršų, o snukis pražiotas. Sušvirkšti visą 1 ml dozę į žando maišelį (tarp dantų ir dantenų linijos).



[Jei spausdinant daugiakalbį lapelį labai trūksta vietos, iliustracijas ir instrukcijas ištrinkite iš šio punkto ir perkeltkite jas į informacinio lapelio teksto pabaigą. Šiame punkte pridėkite sakinį „Patarimus, kaip tinkamai naudoti, skaitykite lapelio pabaigoje pateiktose iliustracijose.“]

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant flakono po Exp. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – sunaudoti nedelsiant.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/19/2557/001-003

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 5, 10 ar 25 flakonai po 1 dozę liofilizato ir tiek pat flakonų po 1 ml skiediklio.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2023-11-05

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Belgija
Tel.: +370 610 50588

17. Kita informacija

Gyva vakcina šunims *Bordetella bronchiseptica* aktyviam imunitetui skatinti.

Buvo įrodyta, kad praėjus 3 sav. po vakcinavimo reikšmingai sumažėja bakterijų išskyrimas po užkrėtimo *Bordetella bronchiseptica*, kai imuniteto trukmė 1 metai.