

I PRIEDAS
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;

pagalbinių medžiagų:

skiediklyje:

išgryninto vandens 1 ml.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Liofilizatas ir skiediklis geriamajai suspensijai.

Liofilizatas: tolygiai balkšvos spalvos liofilizuoti milteliai.

Skiediklis: skaidrus bespalvis skystis.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

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

Imuniteto pradžia: 3 sav.

Imuniteto trukmė: 12 mėn.

4.3. Kontraindikacijos

Nėra.

4.4. Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

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

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

Kadangi vakcininė padermė yra nusilpninta, nebūtina laikyti nevakcinuotų šunų atskirai nuo vakcinuotų gyvūnų, tačiau tuo metu reikėtų 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 vakciną, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

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

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

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Retai po vakcinacijos gali būti nedaug išskyrų iš akių.

Labai retai iki 14 d. po vakcinacijos gali pasireikšti nedidelis laikinas viduriavimas, vėmimas, nosies išskyros, nesmarkus laikinas kosulys ar apatija.

Jei gyvūnams pasireiškia stipresni kvėpavimo sutrikimo požymiai, gali būti taikomas atitinkamas gydymas.

Labai retais atvejais gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos. Pasireiškus tokioms reakcijoms reikia nedelsiant taikyti atitinkamą gydymą.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

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

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

1 mėn. po vakcinacijos negalima naudoti imunitetą slopinančių medžiagų.

14 d. po vakcinacijos negalima naudoti antibiotikų.

Saugumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną 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 šios vakcinės saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Sugirdyti.

Vakcina turi būti sugirdyta 8 sav. amžiaus ir vyresniems šunims.

Naudojimo būdas ir metodas:

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



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

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

Aseptiškai atskieskite liofilizatą skiedikliu. Atskiesta vakcina turi būti nuo oranžinės iki geltonos spalvos skystis.

Atskiedus vakciną gerai sukratyti. Skystį ištraukti į švirkštą ir nuimti adatą. Vakcina turi būti panaudota 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).



Pirminė vakcinacija:

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

Pakartotinė vakcinacija:

Viena dozė per metus.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Naudojus dešimt kartų didesnę vakcinos dozę kitų nepalankių reakcijų, nei paminėtos 4.6 p., nustatyta nebuvo.

4.11. Išlauka

Netaikytina.

5. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: Imunologiniai šuniniams – gyva bakterinė vakcina šunims.
ATCvet kodas: QI07AE01.

Gyva vakcina šunims *Bordetella bronchiseptica* aktyviam imunitetui skatinti.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

1. Liofilizatas:

Bakto peptonas,
sacharozė,
dikalto fosfatas,
kalio-divandenilio fosfatas,
kalio hidroksidas,
želatina,
MEM HEPES terpė,
vandenilio chlorido rūgštis koreguoti pH,
natrio hidroksidas koreguoti pH.

2. Skiediklis:

išgrynintas vanduo.

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

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

6.3. Tinkamumo laikas

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

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).
Saugoti nuo šviesos.
Negalima sušaldyti.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Liofilizatas:

flakonas: I tipo stiklo flakonas.

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

Skiediklis:

flakonas: I tipo stiklo flakonas.

Dangtelis: chlorobutilo gumos kamštelis, apgaubtas aliumininiu 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.

6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. REGISTRUOTOJAS

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
Belgija

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/19/2557/001-003

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2019-10-28

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2021-02-12

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

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 šunims

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

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

3. VAISTO FORMA

Liofilizatas ir skiediklis geriamajai suspensijai.

4. PAKUOTĖS DYDIS

5 x 1 dozė

10 x 1 dozė

25 x 1 dozė

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Sugirdyti.

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}
Atskiedus sunaudoti nedelsiant.

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

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

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
Belgija

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/19/2557/001
LT/2/19/2557/002
LT/2/19/2557/003

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}
Norėdami gauti daugiau informacijos, nuimkite atvirą etiketę (tik lankstinuko etiketę)

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
LIOFILIZATO FLAKONAS**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Versican Plus Bb Oral, liofilizatas šunims



2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

Bb

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

1 dozė

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Sugirdyti.

5. IŠLAUKA

6. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Ad us. vet.

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

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Versican Plus Bb Oral, skiediklis

2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

Išgrynintas vanduo.

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

1 ml

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Sugirdyti.

5. IŠLAUKA

6. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Ad us. vet.

INFORMACINIS LAPELIS

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

1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
Belgija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

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

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

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.

Tolygiai balkšvos spalvos liofilizuoti milteliai.

Pagalbinių medžiagų:

skiediklyje:

išgryninto vandens

1 ml.

Skaidrus bespalvis skystis.

4. INDIKACIJA (-OS)

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

Imuniteto pradžia: 3 sav.

Imuniteto trukmė: 12 mėn.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Nėra.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Retai po vakcinacijos gali būti nedaug išskyrų iš akių.

Labai retai iki 14 d. po vakcinacijos gali pasireikšti nedidelis laikinas viduriavimas, vėmimas, nosies išskyros, nesmarkus laikinas kosulys ar apatija.

Jei gyvūnams pasireiškia stipresni kvėpavimo sutrikimo požymiai, gali būti taikomas atitinkamas gydymas.

Labai retais atvejais gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos. Pasireiškus tokioms reakcijoms reikia nedelsiant taikyti atitinkamą gydymą.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.



8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Sugirdyti.

Pirminė vakcinacija:

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

Pakartotinė vakcinacija:

Viena dozė per metus.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

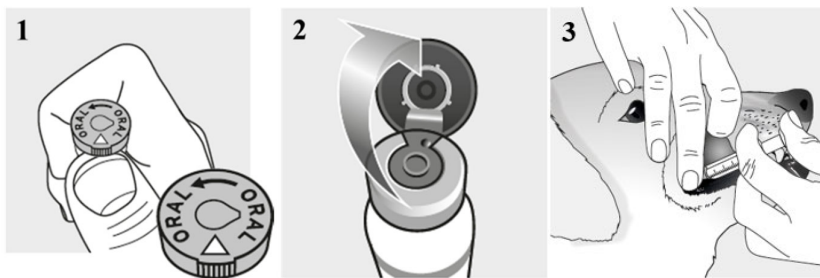
Naudojimo būdas ir metodas:

1. Suimkite liofilizato flakoną pirštais ir padėkite nykštį tiesiai po reljefiniu trikampiu 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. Atskiesta vakcina turi būti nuo oranžinės iki geltonos spalvos skystis. Atskiedus vakciną gerai sukratyti. Skystį ištraukti į švirkštą ir nuimti adatą. Vakcina turi būti panaudota nedelsiant.

3. 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).

Saugoti nuo šviesos.

Negalima sušaldyti.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant flakono. Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – sunaudoti nedelsiant.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

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

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

Kadangi vakcininė padermė yra nusilpninta, nebūtina laikyti nevakcinuotų šunų atskirai nuo vakcinuotų gyvūnų. Tačiau tuo metu reikėtų 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 vakciną, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Žmonės, naudojančios šį vaistą šunims, turėtų žinoti, kad pakartotinis sąlytis su vakcina gali sukelti retas padidėjusio jautrumo reakcijas.

Imuninės sistemos sutrikimų turintiems asmenims patartina vengti sąlyčio su šia vakcina 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 vakcinacijos negalima naudoti imunitetą slopinančių medžiagų.

14 d. po vakcinacijos negalima naudoti antibiotikų.

Saugumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną 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 šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną 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 vakcinos dozę kitų nepalankių reakcijų, nei paminėtos 6 p., nustatyta nebuvo.

Nesuderinamumai

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

13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2021-02-12

15. KITA INFORMACIJA

Pakuotės dydžiai:

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.

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

Registracijos numeris:

LT/2/19/2557/001

LT/2/19/2557/002

LT/2/19/2557/003