

ALLEGATO I

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Versican Plus P liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per cani

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni dose da 1 ml contiene:

Sostanze attive:

Liofilizzato (vivo attenuato)

Parvovirus canino tipo 2b, ceppo CPV-2b Bio 12/B

Minimo

$10^{4,3}$ DICT₅₀*

Massimo

$10^{6,6}$ DICT₅₀*

* Dose infettante il 50% delle colture tissutali

Eccipienti:

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti
Liofilizzato:
Trometamolo
Acido Edetico
Saccarosio
Destrano 70
Solvente:
Acqua per preparazioni iniettabili (<i>Aqua ad iniectabilia</i>)

L'aspetto visivo è il seguente:

Liofilizzato: materiale poroso di colore bianco.

Solvente: liquido trasparente incolore.

3. INFORMAZIONI CLINICHE

3.1 Specie di destinazione

Cane.

3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Immunizzazione attiva dei cani a partire dalle 6 settimane di età:

- per prevenire i segni clinici, la leucopenia e l'escrezione virale causata dal parvovirus canino.

Inizio dell'immunità:

3 settimane dopo la prima vaccinazione.

Durata dell'immunità:

Almeno tre anni a seguito della vaccinazione primaria.

3.3 Controindicazioni

Nessuna.

3.4 Avvertenze speciali

Una buona risposta immunitaria dipende da un sistema immunitario pienamente competente. La risposta del sistema immunitario dell'animale può essere compromessa da diversi fattori tra cui condizioni di salute scadenti, stato nutrizionale, fattori genetici, terapia medica concomitante e stress.

La risposta immunitaria alla componente CPV del vaccino può essere ritardata a causa dell'interferenza con gli anticorpi di origine materna. Tuttavia, il vaccino ha dimostrato di essere protettivo verso *challenge* virulento in presenza di anticorpi di origine materna nei confronti di CPV con livelli uguali o superiori a quelli che si potrebbero rilevare in condizioni di campo. In situazioni in cui si prevedono livelli molto alti di anticorpi di origine materna, il protocollo di vaccinazione deve essere pianificato di conseguenza.

Vaccinare solo animali sani.

3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

I cani vaccinati con virus vivo attenuato, ceppo CPV-2b possono diffondere il virus fino a 10 giorni dopo la vaccinazione. Tuttavia, a causa della bassa patogenicità di questi ceppi, non è necessario tenere i cani vaccinati separati dai cani non vaccinati e dai gatti domestici. Il ceppo CPV-2b del virus vaccinale non è stato testato in altri carnivori (ad eccezione dei cani e dei gatti domestici) che sono noti essere sensibili ai parvovirus canini e pertanto i cani vaccinati devono essere separati da questi altri carnivori dopo la vaccinazione.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

3.6 Eventi avversi

Cani:

Comuni (da 1 a 10 animali su 100 animali trattati)	Gonfiore al sito di inoculo ¹
Rari (da 1 a 10 animali su 10 000 animali trattati)	Reazione da ipersensibilità ² (ad es. anafilassi, angioedema, shock circolatorio, collasso, dispnea, sintomi gastrointestinali (ad es. diarrea, vomito)) Anoressia, diminuzione dell'attività
Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate)	Ipertermia, letargia, malessere

¹Un gonfiore transitorio (fino a 5 cm) che può essere doloroso, caldo o arrossato. Qualsiasi gonfiore di questo tipo si risolverà spontaneamente o diminuirà notevolmente entro 14 giorni dalla vaccinazione.

²Se si verifica una reazione da ipersensibilità, si deve tempestivamente somministrare un idoneo trattamento. Tali reazioni possono evolvere in una condizione più grave, che può essere pericolosa per la vita.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della

sicurezza di un medicinale veterinario. Le segnalazioni devono essere inviate, preferibilmente tramite un **medico** veterinario, al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o all'autorità nazionale competente mediante il sistema nazionale di segnalazione. Vedere il foglietto illustrativo per i rispettivi recapiti.

3.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Gravidanza e allattamento:

Può essere usato durante la seconda e la terza fase della gravidanza. La sicurezza del medicinale veterinario durante la fase iniziale della gravidanza e durante l'allattamento non è stata stabilita.

3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari eccetto che con Versiguard Rabies e Versican Plus L4. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

Leptospira:

Se si richiede protezione contro la *Leptospira*, i cani possono essere vaccinati con due dosi di Versican Plus P miscelate con Versican Plus L4 a distanza di 3-4 settimane l'una dall'altra a partire dalle 6 settimane di età.

Il contenuto di un singolo flaconcino di Versican Plus P deve essere ricostituito con il contenuto di un singolo flaconcino di Versican Plus L4 (invece del solvente). Una volta miscelati, il contenuto del flaconcino deve apparire di colore dal biancastro al giallastro con una leggera opalescenza. I vaccini miscelati devono essere somministrati immediatamente per via sottocutanea.

Rabbia:

Se si richiede protezione contro la rabbia:

Prima dose: Versican Plus P a partire dalle 8-9 settimane di età.

Seconda dose: Versican Plus P miscelato con Versiguard Rabies 3-4 settimane dopo, ma non prima delle 12 settimane di età.

Il contenuto di un singolo flaconcino di Versican Plus P deve essere ricostituito con il contenuto di un singolo flaconcino di Versiguard Rabies (invece del solvente). Una volta miscelati, il contenuto del flaconcino deve apparire di colore dal rosa/rosso al giallastro con una leggera opalescenza. I vaccini miscelati devono essere somministrati immediatamente per via sottocutanea.

L'efficacia della frazione rabbia è dimostrata dopo una singola dose a partire dalle 12 settimane di età in studi di laboratorio. Tuttavia, in studi di campo, il 10% dei cani sieronegativi non ha mostrato sierconversione ($> 0,1$ UI/ml) 3-4 settimane dopo la singola vaccinazione primaria contro la rabbia. Inoltre alcuni animali possono non mostrare titoli $> 0,5$ UI/ml dopo la vaccinazione primaria. I titoli anticorpali si abbassano nel corso dei 3 anni della durata dell'immunità, sebbene i cani siano protetti quando esposti alla prova *challenge*. In caso di viaggio verso aree a rischio o al di fuori dell'Unione Europea, i medici veterinari possono decidere di somministrare una vaccinazione antirabbica aggiuntiva dopo le 12 settimane di età per assicurare che i cani vaccinati abbiano un titolo anticorpale $\geq 0,5$ UI/ml, che è generalmente considerato sufficientemente protettivo e soddisfa i requisiti dei test per i viaggi (titoli anticorpali $\geq 0,5$ UI/ml).

Sebbene l'efficacia della frazione rabbia sia stata dimostrata dopo somministrazione a 12 settimane, a discrezione del medico veterinario, in caso di necessità, i cani di età inferiore alle 8 settimane possono essere vaccinati con Versican Plus P miscelato con Versiguard Rabies in quanto la sicurezza di questa associazione è stata dimostrata in cani di 6 settimane di età.

3.9 Vie di somministrazione e posologia

Uso sottocutaneo.

Dose e via di somministrazione:

Ricostituire asetticamente il liofilizzato con il solvente. Agitare bene e somministrare immediatamente l'intero contenuto (1 ml) del medicinale veterinario ricostituito.

Aspetto del vaccino ricostituito: di colore chiaro da biancastro a giallastro con una leggera opalescenza.

Schema di vaccinazione primaria:

Due dosi di Versican Plus P a distanza di 3-4 settimane l'una dall'altra a partire dalle 6 settimane di età.

Schema di ri-vaccinazione:

Una singola dose di Versican Plus P da somministrare ogni 3 anni.

3.10 Sintomi di sovradosaggio (e, se pertinente, procedure d'emergenza e antidoti)

Nessun evento avverso oltre a quelli menzionati al paragrafo 3.6 è stato osservato dopo somministrazione di 10 volte la dose di vaccino. Tuttavia in una minoranza di animali è stato osservato dolore nel sito di inoculo immediatamente dopo la somministrazione di 10 volte la dose di vaccino.

3.11 Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego, comprese le restrizioni sull'uso degli antimicrobici e dei medicinali veterinari antiparassitari allo scopo di limitare il rischio di sviluppo di resistenza

Non pertinente.

3.12 Tempi di attesa

Non pertinente.

4. INFORMAZIONI IMMUNOLOGICHE

4.1 Codice ATCvet: QI07AD01

Il vaccino è indicato per l'immunizzazione attiva di cuccioli e cani sani contro le malattie causate dal parvovirus canino.

5. INFORMAZIONI IMMUNOLOGICHE

5.1 Incompatibilità principali

Non miscelare con altri medicinali veterinari ad eccezione di quelli menzionati nel paragrafo 3.8.

5.2 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni.

Periodo di validità dopo ricostituzione conformemente alle istruzioni: usare immediatamente.

5.3 Precauzioni particolari per la conservazione

Conservare e trasportare in frigorifero (2 °C – 8 °C).

Non congelare.

Proteggere dalla luce.

5.4 Natura e composizione del confezionamento primario

Flaconcino in vetro di tipo I contenente 1 dose di liofilizzato chiuso con un tappo in gomma bromobutilica e ghiera in alluminio.

Flaconcino in vetro di tipo I contenente 1 ml di solvente chiuso con un tappo in gomma clorobutilica e ghiera in alluminio.

Confezioni:

Scatola di plastica contenente 25 flaconcini (1 dose) di liofilizzato e 25 flaconcini (1 ml) di solvente.

Scatola di plastica contenente 50 flaconcini (1 dose) di liofilizzato e 50 flaconcini (1 ml) di solvente.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

5.5 Precauzioni speciali per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

6. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Zoetis Italia S.r.l.

7. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Confezione da 25 flaconcini di liofilizzato da 1 dose e 25 flaconcini di solvente AIC 104899012

Confezione da 50 flaconcini di liofilizzato da 1 dose e 50 flaconcini di solvente AIC 104899024

8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 24/06/2016

9. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

06/2023

10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica non ripetibile.

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

ALLEGATO III
ETICHETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

A. ETICHETTATURA

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

SCATOLA

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Versican Plus P liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile.

2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE

Ogni dose da 1 ml contiene:

Sostanze attive:

Liofilizzato (vivo attenuato):

Parvovirus canino tipo 2b

Minimo

$10^{4,3}$ DICT₅₀

Massimo

$10^{6,6}$ DICT₅₀

Solvente

Acqua per preparazioni iniettabili (*Aqua ad iniectabilia*)

3. CONFEZIONI

25 x 1 dose

50 x 1 dose

4. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cane.

5. INDICAZIONI

6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Uso sottocutaneo.

7. TEMPI DI ATTESA

8. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

Dopo la ricostituzione, usare immediatamente.

9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare e trasportare in frigorifero.

Non congelare.

Proteggere dalla luce.

10. LA SCRITTA “PRIMA DELL’USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO”

Prima dell’uso leggere il foglietto illustrativo.

11. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”

Solo per uso veterinario.

12. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

13. NOME DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

Zoetis Italia S.r.l.

14. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

AIC 104899012 (confezione da 25 flaconcini di liofilizzato da 1 dose e 25 flaconcini di solvente)
AIC 104899024 (confezione da 50 flaconcini di liofilizzato da 1 dose e 50 flaconcini di solvente)

15. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

Prevedere spazio per GTIN e codice a barre
D.M. 17/12/2007

**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI
PICCOLE DIMENSIONI**

FLACONCINO (1 DOSE LIOFILIZZATO)

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Versican Plus P



2. COMPOSIZIONE QUANTITATIVA DELLE SOSTANZE ATTIVE

P
1 dose

3. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

4. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

Dopo la ricostituzione, usare immediatamente.

**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI
PICCOLE DIMENSIONI**

FLACONCINO (1 ml SOLVENTE)

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Versican Plus P



2. COMPOSIZIONE QUANTITATIVA DELLE SOSTANZE ATTIVE

Aqua ad iniectabilia

1 ml

3. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

4. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

1. Denominazione del medicinale veterinario

Versican Plus P liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per cani

2. Composizione

Ogni dose da 1 ml contiene:

Sostanze attive:

Liofilizzato (vivo attenuato)

Parvovirus canino tipo 2b, ceppo CPV-2b Bio 12/B

Minimo

$10^{4,3}$ DICT₅₀*

Massimo

$10^{6,6}$ DICT₅₀*

Solvente

Acqua per preparazioni iniettabili (*Aqua ad iniectabilia*)

1 ml

* Dose infettante il 50% delle colture tissutali

L'aspetto visivo è il seguente:

Liofilizzato: materiale poroso di colore bianco.

Solvente: liquido trasparente incolore.

3. Specie di destinazione

Cane.

4. Indicazioni per l'uso

Immunizzazione attiva dei cani a partire dalle 6 settimane di età:

- per prevenire i segni clinici, la leucopenia e l'escrezione virale causata dal parvovirus canino.

Inizio dell'immunità:

3 settimane dopo la prima vaccinazione.

Durata dell'immunità:

Almeno tre anni a seguito della vaccinazione primaria.

5. Controindicazioni

Nessuna.

6. Avvertenze speciali

Avvertenze speciali:

Una buona risposta immunitaria dipende da un sistema immunitario pienamente competente. La risposta del sistema immunitario dell'animale può essere compromessa da diversi fattori tra cui condizioni di salute scadenti, stato nutrizionale, fattori genetici, terapia medica concomitante e stress.

La risposta immunitaria alla componente CPV del vaccino può essere ritardata a causa dell'interferenza con gli anticorpi di origine materna. Tuttavia, il vaccino ha dimostrato di essere

protettivo in studi *challenge* in presenza di anticorpi di origine materna nei confronti di CPV con livelli uguali o superiori a quelli che si potrebbero rilevare in condizioni di campo. In situazioni in cui si prevedono livelli molto alti di anticorpi di origine materna, il protocollo di vaccinazione deve essere pianificato di conseguenza.

Vaccinare solo animali sani.

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

I cani vaccinati con virus vivo attenuato, ceppo CPV-2b possono diffondere il virus fino a 10 giorni dopo la vaccinazione. Tuttavia, a causa della bassa patogenicità di questi ceppi, non è necessario tenere i cani vaccinati separati dai cani non vaccinati e dai gatti domestici. Il ceppo CPV-2b del virus vaccinale non è stato testato in altri carnivori (ad eccezione dei cani e dei gatti domestici) che sono noti essere sensibili ai parvovirus canini e pertanto i cani vaccinati devono essere separati da questi altri carnivori dopo la vaccinazione.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Gravidanza e allattamento:

Può essere usato durante la seconda e la terza fase della gravidanza. La sicurezza del medicinale veterinario durante la fase iniziale della gravidanza e durante l'allattamento non è stata stabilita.

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari eccetto che con Versiguard Rabies e Versican Plus L4. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

Leptospira:

Se si richiede protezione contro la *Leptospira*, i cani possono essere vaccinati con due dosi di Versican Plus P miscelate con Versican Plus L4 a distanza di 3-4 settimane l'una dall'altra a partire dalle 6 settimane di età.

Il contenuto di un singolo flaconcino di Versican Plus P deve essere ricostituito con il contenuto di un singolo flaconcino di Versican Plus L4 (invece del solvente). Una volta miscelati, il contenuto del flaconcino deve apparire di colore dal biancastro al giallastro con una leggera opalescenza. I vaccini miscelati devono essere somministrati immediatamente per via sottocutanea.

Rabbia:

Se si richiede protezione contro la rabbia:

Prima dose: Versican Plus P a partire dalle 8-9 settimane di età.

Seconda dose: Versican Plus P miscelato con Versiguard Rabies 3-4 settimane dopo, ma non prima delle 12 settimane di età.

Il contenuto di un singolo flaconcino di Versican Plus P deve essere ricostituito con il contenuto di un singolo flaconcino di Versiguard Rabies (invece del solvente). Una volta miscelati, il contenuto del flaconcino deve apparire di colore dal rosa/rosso al giallastro con una leggera opalescenza. I vaccini miscelati devono essere somministrati immediatamente per via sottocutanea.

L'efficacia della frazione rabbia è dimostrata dopo una singola dose a partire dalle 12 settimane di età in studi di laboratorio. Tuttavia, in studi di campo, il 10% dei cani sieronegativi non ha mostrato sierconversione ($> 0,1$ UI/ml) 3-4 settimane dopo la singola vaccinazione primaria contro la rabbia. Inoltre alcuni animali possono non mostrare titoli $> 0,5$ UI/ml dopo la vaccinazione primaria. I titoli anticorpali si abbassano nel corso dei 3 anni della durata dell'immunità, sebbene i cani siano protetti quando esposti alla prova *challenge*. In caso di viaggio verso aree a rischio o al di fuori dell'Unione Europea, i medici veterinari possono decidere di somministrare una vaccinazione antirabbica aggiuntiva dopo le 12 settimane di età per assicurare che i cani vaccinati abbiano un titolo anticorpale

$\geq 0,5$ UI/ml, che è generalmente considerato sufficientemente protettivo e soddisfa i requisiti dei test per i viaggi (titoli anticorpali $\geq 0,5$ UI/ml).

Sebbene l'efficacia della frazione rabbia sia stata dimostrata dopo somministrazione a 12 settimane, a discrezione del medico veterinario, in caso di necessità, i cani di età inferiore alle 8 settimane possono essere vaccinati con Versican Plus P miscelato con Versiguard Rabies in quanto la sicurezza di questa associazione è stata dimostrata in cani di 6 settimane di età

Sovradosaggio:

Nessun evento avverso oltre a quelli menzionati al paragrafo “Eventi Avversi” è stato osservato dopo somministrazione di 10 volte la dose di vaccino. Tuttavia, in una minoranza di animali è stato osservato dolore nel sito di inoculo immediatamente dopo la somministrazione di 10 volte la dose di vaccino.

Incompatibilità principali:

Non miscelare con altri medicinali veterinari ad eccezione di quelli menzionati nel paragrafo “Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione”.

7. Eventi avversi

Cani:

Comuni (da 1 a 10 animali su 100 animali trattati):
Gonfiore al sito di inoculo ¹
Rari (da 1 a 10 animali su 10 000 animali trattati):
Reazione da ipersensibilità ² (ad es. anafilassi (grave reazione allergica), angioedema (gonfiore sotto la pelle), shock circolatorio, collasso, dispnea (respirazione difficoltosa), sintomi gastrointestinali (ad es. diarrea, vomito)) Anoressia, diminuzione dell'attività
Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate):
Ipertermia, letargia, malessere

¹ Un gonfiore transitorio (fino a 5 cm) che può essere doloroso, caldo o arrossato. Qualsiasi gonfiore di questo tipo si risolverà spontaneamente o diminuirà notevolmente entro 14 giorni dalla vaccinazione.

² Se si verifica una reazione da ipersensibilità, si deve tempestivamente somministrare un idoneo trattamento. Tali reazioni possono evolvere in una condizione più grave, che può essere pericolosa per la vita.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il **medico** veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione .

<https://www.salute.gov.it/farmacovigilanzaveterinaria>

8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione

Uso sottocutaneo.

Schema di vaccinazione primaria:

Due dosi di Versican Plus P a distanza di 3-4 settimane l'una dall'altra a partire dalle 6 settimane di età.

Schema di ri-vaccinazione:

Una singola dose di Versican Plus P da somministrare ogni 3 anni.

9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Ricostituire asetticamente il liofilizzato con il solvente. Agitare bene e somministrare immediatamente l'intero contenuto (1 ml) del medicinale veterinario ricostituito.

Aspetto del vaccino ricostituito: di colore chiaro da biancastro a giallastro con una leggera opalescenza.

10. Tempi di attesa

Non pertinente.

11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare e trasportare in frigorifero (2 °C – 8 °C).

Non congelare.

Proteggere dalla luce.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta dopo Exp. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Periodo di validità dopo ricostituzione conformemente alle istruzioni: usare immediatamente.

12. Precauzioni speciali per lo smaltimento

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

13. Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica non ripetibile.

14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

Scatola di plastica contenente 25 flaconcini (1 dose) di liofilizzato e 25 flaconcini (1 ml) di solvente:
AIC 104899012

Scatola di plastica contenente 50 flaconcini (1 dose) di liofilizzato e 50 flaconcini (1 ml) di solvente:
AIC 104899024

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

065/2023

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

16. Recapiti

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria, 41M
IT-00192 Roma
Tel: +39 06 3366 8111

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.
Komenskeho 212/12
683 23 Ivanovice Na Hane,
Repubblica Ceca

17. Altre informazioni

Il vaccino è indicato per l'immunizzazione attiva di cuccioli e cani sani contro le malattie causate dal parvovirus canino.