

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

EURICAN DAPPi-L, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje liofilizato dozėje yra:

veikliųjų medžiagų:

gyvo nusilpninto BA5 padermės šunų maro viruso	ne mažiau kaip $10^{4,0}$ CCID ₅₀ *,
gyvo nusilpninto DK13 padermės šunų 2 tipo adenoviruso	ne mažiau kaip $10^{2,5}$ CCID ₅₀ *,
gyvo nusilpninto CAG2 padermės šunų 2 tipo parvoviruso	ne mažiau kaip $10^{4,9}$ CCID ₅₀ *,
gyvo nusilpninto CGF 2004/75 padermės 2 tipo paragripo viruso	ne mažiau kaip $10^{4,7}$ CCID ₅₀ *,

* CCID₅₀: 50 % ląstelių kultūros užkrečianti dozė

Vienoje suspensijos dozėje (1 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

16070 padermės Canicola serogrupės ir serovarianto inaktyvintų *Leptospira interrogans* aktyvumas pagal Ph. Eur. 447*

16069 padermės Icterohaemorrhagiae serogrupės ir serovarianto inaktyvintų *Leptospira interrogans* aktyvumas pagal Ph. Eur. 447*

* ≥ 80 % apsaugos žiurkėnams

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti.

Nuo rusvos iki blyškiai geltonos spalvos liofilizatas ir opalescuojanti homogeninė suspensija.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunims aktyviai imunizuoti norint:

- apsaugoti nuo gaišimo ir klinikinių šunų maro viruso sukeltų požymių pasireiškimo (CDV),
- apsaugoti nuo gaišimo ir klinikinių infekcinio šunų hepatito viruso sukeltų požymių pasireiškimo (CAV),
- norint sumažinti viruso išskyrimą į aplinką, sergant šunų 2 tipo adenoviruso sukelta kvėpavimo liga (CAV-2),
- apsaugoti nuo gaišimo ir klinikinių šunų parvoviruso sukeltų požymių pasireiškimo bei viruso išskyrimo į aplinką (CPV)*,
- sumažinti virusų išskyrimą į aplinką dėl šunų 2 tipo paragripo viruso (CPiV),

- apsaugoti nuo gaišimo, klinikinių požymių, infekcijos, bakterijų išskyrimo, nešiojimo inkstuose ir inkstų pažeidimų, sukiamų *Icterohaemorrhagiae* serogrupės *Icterohaemorrhagiae* serovarianto *Leptospira interrogans*,
- apsaugoti nuo gaišimo**, klinikinių požymių, infekcijos, bakterijų išskyrimo, nešiojimo inkstuose ir inkstų pažeidimų, sukiamų *Canicola* serogrupės *Canicola* serovarianto *Leptospira interrogans*.

Imuniteto pradžia: 2 savaitės visoms padermėms.

Imuniteto trukmė: visoms padermėms mažiausiai vieneri metai po antros pirminės vakcinacijos kurso injekcijos.

Užkrėtimo bandymais ir serologiniais tyrimais įrodyta, kad apsauga nuo šunų maro, adenoviruso ir parvoviruso* trunka mažiausiai du metus po pirminės vakcinacijos kurso, revakcinuojant kasmet.

Bet koks sprendimas pritaikyti šio veterinarinio vaisto vakcinacijos schemą turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai, įvertinant šuns vakcinacijos istoriją bei epidemiologinę situaciją.

* Apsauga nuo 2a, 2b ir 2c tipų šunų parvoviruso įrodyta užkrėtimo bandymais (2b tipo) arba serologiniais tyrimais (2a ir 2c tipo).

** Užkrėtimo bandymų metu, tiriant imuniteto trukmę serogrupei *Leptospira Canicola*, gaišimo atvejų nebuvo.

4.3. Kontraindikacijos

Nėra.

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Vakcinuoti galima tik visiškai sveikus šunis, kurie likus 10 dienų iki vakcinacijos buvo dehelmintizuoti.

Būtina taikyti įprastus aseptikos reikalavimus.

Po vakcinacijos gyvos CAV-2 ir CPV vakcinės padermės laikinai gali būti perduotos be nepageidaujamų pasekmių kontaktuojantiems gyvūnams.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Tuoju po švirkštimo gali atsirasti nedidelis (≤ 2 cm) patinimas švirkštimo vietoje, kuris įprastai išnyksta per 1–6 dienas. Kartais patinimas gali būti lydimas niežėjimo, karščiavimo ar skausmo. Taip pat gali pasireikšti laikina letargija ar vėmimas.

Nedažnai gali pasireikšti tokios reakcijos kaip apetito nebuvimas, padidėjęs troškulys, pakilusi kūno temperatūra, viduriavimas, raumenų drebulys, raumenų silpnumas ir odos pažeidimai injekcijos vietoje.

Kaip ir naudojus kitas vakcinas, retai gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos. Joms pasireiškus, būtina gydyti simptomiškai.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (vieno gydymo metu nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gyvūnų),

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

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Galima naudoti vaikingumo metu.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą vienu metu naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Laikantis aseptikos reikalavimų, liofilizatą reikia atskiesti injekcine suspensija. Prieš naudojimą gerai suplakti. Paruoštas suspensijos kiekis turi būti skiriamas kaip viena dozė.

Šuniui po oda reikia švirkšti vieną dozę vakcinos (1 ml) pagal tokią schemą:

pirminė vakcinacija:

– dvi injekcijos kas 4 savaites nuo 7 sav. amžiaus.

Tais atvejais, kai veterinarijos gydytojas įtaria labai didelį motininių antikūnų kiekį ir kai pirminės vakcinacijos kursas buvo atliktas iki 16 sav. amžiaus, trečią kartą vakcinuoti Boehringer Ingelheim vakcinomis nuo šunų maro, adenoviruso ir parvoviruso rekomenduojama nuo 16 sav. amžiaus, praėjus mažiausiai 3 sav. po antros vakcinacijos;

revakcinacija:

– vieną vakcinos dozę švirkšti praėjus 12 mėn. po pirminės vakcinacijos kurso. Šunis revakcinuoti kasmet viena palaikomąja vakcinos doze.

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

Skyrus 10 kartų didesnę liofilizato ir 2 kartus didesnę suspensijos dozę, jokių kitų nepalankių reakcijų, išskyrus paminėtas 4.6 p., nepastebėta.

4.11. Išlauka

Netaikytina.

5. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: gyvos virusinės ir inaktyvintos bakterinės vakcinos šunims.
ATCvet kodas: QI07AI02.

Vakcina nuo šunų maro viruso, adenoviruso, parvoviruso, 2 tipo paragripo viruso (nusilpninta) sukeltų infekcijų, taip pat nuo leptospirozės (inaktyvinta).

Vakcina šunims skatina imuniteto šunų marui, adenovirozėms (CAV1 ir CAV2), parvovirusinio enterito, 2 tipo paragripui, bei *Leptospira Canicola* bei *Leptospira Icterohaemorrhagiae* sukeliamoms leptospirozėms formavimąsi, susidaro antikūnai nuo šių ligų.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Sacharozė,
dekstranas,
sorbitolis,
kazeino hidrolizatas,
kolageno hidrolizatas,
monokalto fosfatas,
dikalto fosfatas,
kalio hidroksidas,
kalio chloridas,
natrio chloridas,
dinatrio fosfato dihidratas,
injekcinis vanduo.

6.2. Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokia kitu veterinariniu vaistu, išskyrus suspensiją, 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).
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

I tipo stiklo buteliukai, užkimšti chlorbutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 10 butelių po 1 dozę liofilizato ir 10 butelių po 1 ml suspensijos.
Plastikinė dėžutė, kurioje yra 50 butelių po 1 dozę liofilizato ir 50 butelių po 1 ml suspensijos.
Plastikinė dėžutė, kurioje yra 100 butelių po 1 dozę liofilizato ir 100 butelių po 1 ml suspensijos.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialios 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. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJAS

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

8. RINKODAROS TEISĖS NUMERS (-IAI)

LT/2/02/1412/001-003

9. RINKODAROS TEISĖS SUTEIKIMO / ATNAUJINIMO DATA

Rinkodaros teisė pirmą kartą suteikta 2002-03-20

Rinkodaros teisė paskutinį kartą atnaujinta 2007-06-11

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2020-08-05

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 10 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 10 buteliukų po 1 ml suspensijos.
Plastikinė dėžutė, kurioje yra 50 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 50 buteliukų po 1 ml suspensijos.
Plastikinė dėžutė, kurioje yra 100 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 100 buteliukų po 1 ml suspensijos.

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

EURICAN DAPPi-L, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Gyvo nusilpninto šunų maro viruso	ne mažiau kaip $10^{4,0}$ CCID ₅₀ ,
gyvo nusilpninto 2 tipo šunų adenoviruso	ne mažiau kaip $10^{2,5}$ CCID ₅₀ ,
gyvo nusilpninto šunų parvoviruso	ne mažiau kaip $10^{4,9}$ CCID ₅₀ ,
gyvo nusilpninto 2 tipo paragripo viruso	ne mažiau kaip $10^{4,7}$ CCID ₅₀ ,
inaktyvintų <i>Leptospira</i> padermių*	aktyvumas pagal Ph. Eur. 447**

* *Leptospira* serogrupės serovariantai Canicola ir Icterohaemorrhagiae

** $\geq 80\%$ apsaugos žiurkėnams

3. VAISTO FORMA

Liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti.

4. PAKUOTĖS DYDIS

10 x 1 dozė (10 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 10 buteliukų po 1 ml suspensijos).
50 x 1 dozė (50 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 50 buteliukų po 1 ml suspensijos).
100 x 1 dozė (100 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 100 buteliukų po 1 ml suspensijos).

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti po oda.
Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Netaikytina.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}
Atskiedus būtina sunaudoti nedelsiant.

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

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

**12. SPECIALIOS 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. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

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

16. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO NUMERIS (-IAI)

LT/2/02/1412/001
LT/2/02/1412/002
LT/2/02/1412/003

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
LIOFILIZATAS: 1 dozė

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

EURICAN DAPPi L

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

DAPPi

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

3. KIEKIS (MASĖ, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

1 dozė

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

s.c.

5. IŠLAUKA

Netaikytina.

6. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

SUSPENSIJA: 1 ml

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

EURICAN DAPPI-L

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

L

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

3. KIEKIS (MASĖ, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

1 ml

4. NAUDOJIMO BŪDAS

s.c.

5. IŠLAUKA

Netaikytina.

6. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS
EURICAN DAPPi-L, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

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

Rinkodaros teisės turėtojas

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

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
69800 SAINT PRIEST
PRANCŪZIJA

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

EURICAN DAPPi-L, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje liofilizato dozėje yra:

gyvo nusilpninto BA5 padermės šunų maro viruso	ne mažiau kaip $10^{4,0}$ CCID ₅₀ *,
gyvo nusilpninto DK13 padermės šunų 2 tipo adenoviruso	ne mažiau kaip $10^{2,5}$ CCID ₅₀ *,
gyvo nusilpninto CAG2 padermės šunų 2 tipo parvoviruso	ne mažiau kaip $10^{4,9}$ CCID ₅₀ *,
gyvo nusilpninto CGF 2004/75 padermės 2 tipo paragripo viruso	ne mažiau kaip $10^{4,7}$ CCID ₅₀ *,

*- CCID₅₀: 50 % ląstelių kultūros užkrečianti dozė

Vienoje suspensijos dozėje (1 ml) yra:

16070 padermės Canicola serogrupės ir serovarianto inaktyvintų *Leptospira interrogans* aktyvumas pagal Ph. Eur. 447*

16069 padermės Icterohaemorrhagiae serogrupės ir serovarianto inaktyvintų *Leptospira interrogans* aktyvumas pagal Ph. Eur. 447*

* ≥ 80 % apsaugos žiurkėnams

Nuo rusvos iki blyškiai geltonos spalvos liofilizatas ir opalescuojanti homogeninė suspensija.

4. INDIKACIJA (-OS)

Šunims aktyviai imunizuoti norint:

- apsaugoti nuo gaisimo ir klinikinių šunų maro viruso sukeltų požymių pasireiškimo (CDV),
- apsaugoti nuo gaisimo ir klinikinių infekcinio šunų hepatito viruso sukeltų požymių pasireiškimo (CAV),
- norint sumažinti viruso išskyrimą į aplinką, sergant šunų 2 tipo adenoviruso sukelta kvėpavimo liga (CAV-2),

- apsaugoti nuo gaisimo ir klinikinių šunų parvoviruso sukeltų požymių pasireišimo bei viruso išskyrimo į aplinką (CPV)*,
- sumažinti virusų išskyrimą į aplinką dėl šunų 2 tipo paragripo viruso (CPiV),
- apsaugoti nuo gaisimo, klinikinių požymių, infekcijos, bakterijų išskyrimo, nešiojimo inkstuose ir inkstų pažeidimų, sukeliamų Icterohaemorrhagiae serogrupės Icterohaemorrhagiae serovarianto *Leptospira interrogans*,
- apsaugoti nuo gaisimo**, klinikinių požymių, infekcijos, bakterijų išskyrimo, nešiojimo inkstuose ir inkstų pažeidimų, sukeliamų Canicola serogrupės Canicola serovarianto *Leptospira interrogans*.

Imuniteto pradžia: 2 savaitės visoms padermėms.

Imuniteto trukmė: visoms padermėms mažiausiai vieneri metai po antros pirminės vakcinacijos kurso injekcijos.

Užkrėtimo bandymais ir serologiniais tyrimais įrodyta, kad apsauga nuo šunų maro, adenoviruso ir parvoviruso* trunka mažiausiai du metus po pirminės vakcinacijos kurso, revakcinuojant kasmet.

Bet koks sprendimas pritaikyti šio veterinarinio vaisto vakcinacijos schemą turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai, įvertinant šuns vakcinacijos istoriją bei epidemiologinę situaciją.

* Apsauga nuo 2a, 2b ir 2c tipų šunų parvoviruso įrodyta užkrėtimo bandymais (2b tipo) arba serologiniais tyrimais (2a ir 2c tipo).

** Užkrėtimo bandymų metu, tiriant imuniteto trukmę serogrupei *Leptospira Canicola*, gaisimo atvejų nebuvo.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Nėra.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Tuoju po švirkštimo gali atsirasti nedidelis (≤ 2 cm) patinimas švirkštimo vietoje, kuris įprastai išnyksta per 1–6 dienas. Kartais patinimas gali būti lydymas niežėjimo, karščiavimo ar skausmo. Taip pat gali pasireikšti laikina letargija ar vėmimas.

Nedažnai gali pasireikšti tokios reakcijos kaip apetito nebuvimas, padidėjęs troškulys, pakilusi kūno temperatūra, viduriavimas, raumenų drebulys, raumenų silpnumas ir odos pažeidimai injekcijos vietoje.

Kaip ir naudojus kitas vakcinas, retai gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos. Joms pasireiškus, būtina gydyti simptomiškai.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

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

Pastebėjus bet koki sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Šunys.

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

Šuniui po oda reikia švirkšti vieną dozę vakcinės (1 ml) pagal tokią schemą:

pirminė vakcinacija:

– dvi injekcijos kas 4 savaites nuo 7 sav. amžiaus.

Tais atvejais, kai veterinarijos gydytojas įtaria labai didelį motininių antikūnų kiekį ir kai pirminės vakcinacijos kursas buvo atliktas iki 16 sav. amžiaus, trečią kartą vakcinuoti Boehringer Ingelheim vakcinomis nuo šunų maro, adenoviruso ir parvoviruso rekomenduojama nuo 16 sav. amžiaus, praėjus mažiausiai 3 sav. po antros vakcinacijos;

revakcinacija:

– vieną vakcinės dozę švirkšti praėjus 12 mėn. po pirminės vakcinacijos kurso. Šunis revakcinuoti kasmet viena palaikomąja vakcinės doze.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Laikantis aseptikos reikalavimų, liofilizotą reikia atskiesti injekcine suspensija.

Prieš naudojimą gerai suplakti. Paruoštas suspensijos kiekis turi būti skiriamas kaip viena dozė.

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 etiketės po „Tinka iki / EXP“.

Atskiedus būtina sunaudoti nedelsiant.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Vakcinuoti galima tik visiškai sveikus šunis, kurie likus 10 dienų iki vakcinacijos buvo dehelmintizuoti.

Būtina taikyti įprastus aseptikos reikalavimus.

Po vakcinacijos gyvos CAV-2 ir CPV vakcinės padermės laikinai gali būti perduotos be nepageidaujamų pasekmių kontaktuojantiems gyvūnams.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Vaikingumas

Galima naudoti vaikingumo metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinės saugumą ir veiksmingumą vienu metu naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

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

Skyrus 10 kartų didesnę liofilizato ir 2 kartus didesnę suspensijos dozę, jokių kitų nepalankių reakcijų, išskyrus paminėtas 6 p., nepastebėta.

Nesuderinamumai

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

13. SPECIALIOS 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 PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2020-08-05

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 10 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 10 buteliukų po 1 ml suspensijos.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 50 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 50 buteliukų po 1 ml suspensijos.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 100 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 100 buteliukų po 1 ml suspensijos.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.