

**PRÍLOHA I**

**SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

## **1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Bovilis Nasalgen-C nosný sprej, lyofilizát a rozpúšťadlo na suspenziu pre hovädzí dobytok

## **2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE**

Každá dávka (2 ml) rekonštituovanej vakcíny obsahuje:

### **Účinná látka:**

Živý atenuovaný bovinný koronavírus, kmeň CA25:  $5,4 - 7,8 \log_{10} \text{TCID}_{50}$ \*

\* 50% infekčná dávka pre tkanivové kultúry

### **Pomocné látky:**

<b>Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek</b>
<b><u>Lyofilizát</u></b>
Rastové médium
Hydrolyzovaná želatína
Pankreatinom hydrolyzovaný kazeín
Sorbitol
Hydrogénfosforečnan sodný dihydrát
<b><u>Rozpúšťadlo (Unisolve)</u></b>
Hydrogénfosforečnan sodný dihydrát
Dihydrogénfosforečnan draselný
Chlorid sodný
Sacharóza
Voda na injekcie

Lyofilizát: biela až takmer biela farba.

Rozpúšťadlo: číry, bezfarebný roztok.

## **3. KLINICKÉ ÚDAJE**

### **3.1 Cieľové druhy**

Hovädzí dobytok.

### **3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh**

Na aktívnu imunizáciu hovädzieho dobytka počnúc od dňa narodenia na zníženie klinických príznakov ochorenia horných dýchacích ciest a nazálneho vylučovania vírusu z dôvodu infekcie bovinným koronavírusom.

Nástup imunity: 5 dní.

Trvanie imunity: 12 týždňov.

### **3.3 Kontraindikácie**

Nie sú.

### **3.4 Osobitné upozornenia**

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

Zvieratá by mali byť vakcinované prednostne aspoň 5 – 7 dní pred obdobím stresu alebo zvýšeného infekčného tlaku.

### **3.5 Osobitné opatrenia na používanie**

#### Osobitné opatrenia na bezpečné používanie u cieľových druhov:

Vakcinovaný hovädzí dobytok môže po vakcinácii vylučovať vakcinačný kmeň nazálne alebo orálne. Vylučovanie bolo pozorované až do 9 dní po vakcinácii, ale môže pretrvávať aj dlhšie. Vakcinačný kmeň sa môže šíriť na iný dobytok. Šírenie na iné druhy zvierat nebolo skúmané a nemôže byť vylúčené. Odporúča sa vakcinovať všetky teľatá v stáde.

Súčasťou nástrojov manažmentu by mali byť vhodné biobezpečnostné postupy na obmedzenie rizika zavedenia a šírenia infekcie bovinného koronavírusu .

#### Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Neuplatňujú sa.

#### Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Neuplatňujú sa.

### **3.6 Nežiaduce účinky**

Hovädzí dobytok:

Veľmi časté (u viac ako 1 z 10 liečených zvierat):	Výtok z nosa, zvýšená dychová frekvencia, kašeľ Zvýšená teplota <sup>1</sup>
Časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat):	Výtok z oka

<sup>1</sup> Zvýšená teplota do 40,7°C, ktorá sa obvykle vráti do normálu do 3 dní.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Hlásenia sa majú zasielať prednostne prostredníctvom veterinárneho lekára bud' držiteľovi rozhodnutia o registrácii, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Príslušné kontaktné údaje sa nachádzajú aj v časti „Kontaktné údaje“ písomnej informácie pre používateľov.

### **3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky**

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas gravidity a laktácie.

### **3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií**

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti preukazujú, že táto vakcína sa môže podať v ten istý deň, ale nesmie sa miešať s Bovilis INtranasal RSP Live. Vakcíny sa majú podať do rôznych nozdier. Pred podaním si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov použitého veterinárneho lieku.

Nie sú dostupné žiadne informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom okrem vyššie uvedených liekov.

Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

### **3.9 Cesty podania a dávkovanie**

Nazálne použitie.

Podáť jednu dávku 2 ml rekonštituovanej vakcíny teľatám od jedného dňa života do jednej nozdry.

Rekonštituovať lyofilizát pomocou rozpúšťadla (Unisolve) dodávaného ako je uvedené nižšie. Pred podaním zabezpečiť úplnú rekonštitúciu lyofilizátu.

Rekonštituovaný liek je bezfarebná až špinavo-žltá suspenzia.

#### Pokyny pre rekonštitúciu:

Pre správnu rekonštitúciu lyofilizátu premiestniť rozpúšťadlo do liekovky s lyofilizátom za použitia ihly určenej na presun alebo za použitia ihly a striekačky.

10, 20 a 50 dávkové veľkosti balenia vyžadujú rekonštitúciu v dvoch krokoch, premiestnenie rozpúšťadla do liekovky s lyofilizátom a späť do liekovky rozpúšťadla.

Pre určenie správnych objemov pozri tabuľku nižšie. Vákuum v liekovke s vakcínou umožní rýchly presun rozpúšťadla do liekovky s lyofilizátom. Zaistite úplné premiešanie pretrepaním liekovky.

Vakcinačná suspenzia môže byť odobratá striekačkou s čistým hrotom. Aternatívne môže byť liekovka s rekonštituovanou vakcínou vložená do viacdávkového aplikátora.

Vakcína je tak pripravená na podanie do nozdry priamo z hrotu striekačky alebo aplikátora. Zariadenie na sprejovanie nie je potrebné.

Pri vakcinácii zvierat sa odporúča vymieňať striekačky alebo hroty viacdávkového aplikátora medzi zvieratami, aby sa zabránilo prenosu patogénov.

Počet dávok v liekovke	Požadovaný objem rozpúšťadla	Objem dávky
1	2 ml	2 ml
5	10 ml	2 ml
10	20 ml	2 ml
20	40 ml	2 ml
50	100 ml	2 ml

### **3.10 Príznaky predávkowania (a ak je to potrebné, núdzové postupy, antidotá)**

Pri podaní 10-násobne predávkowanej vakcíny neboli pozorované iné nežiadúce účinky ako sú tie, opísané v časti 3.6.

### **3.11 Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania vrátane obmedzení používania antimikrobiálnych a antiparazitických veterinárnych liekov s cieľom obmedziť riziko vzniku rezistencie**

Neuplatňujú sa.

### **3.12 Ochranné lehoty**

0 dní.

## **4. IMUNOLOGICKÉ ÚDAJE**

### **4.1 ATCvet kód: QI02AD10**

Vakcína stimuluje aktívnu imunitu proti bovinnému koronavírusu.

Vakcína stimuluje génovú expresiu pre receptory a cytokíny v antivírusovej vrodenej imunitnej odpovedi.

## **5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

### **5.1 Závažné inkompatibility**

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom okrem rozpúšťadla dodaného na použitie s týmto veterinárnym liekom.

### **5.2 Čas použiteľnosti**

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale:

Lyofilizát: 2 roky.

Rozpúšťadlo (2 ml): 3 roky.

Rozpúšťadlo (10, 20, 40, 100 ml): 5 rokov.

Čas použiteľnosti po rekonštitúcii podľa návodu: 24 hodín.

### **5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie**

Lyofilizát:

Uchovávať v chladničke (2 °C – 8 °C).

Chrániť pred mrazom.

Chrániť pred svetlom.

Rozpúšťadlo:

Ak je skladované nezávisle od lyofilizátu, uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25°C.

Chrániť pred mrazom.

Rekonštituovaná vakcína:

Uchovávať pri izbovej teplote.

### **5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu**

Lyofilizát:

Liekovka zo skla typu I s 1, 5, 10, 20 alebo 50 dávkami, uzavretá halogénbutylovou gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom.

Rozpúšťadlo:

Liekovka zo skla typu I s 2 ml Unisolve, uzavretá halogénbutylovou gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom.

Liekovka zo skla typu II s 10 ml, 20 ml, 40 ml alebo 100 ml Unisolve, uzavretá halogénbutylovou gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom.

Veľkosti balenia:

Papierová škatuľka:

- 1 dávka lyofilizátu + 2 ml rozpúšťadla
- 5 dávok lyofilizátu + 10 ml rozpúšťadla
- 10 dávok lyofilizátu + 20 ml rozpúšťadla
- 5 x 1 dávka lyofilizátu + 5 x 2 ml rozpúšťadla
- 5 x 5 dávok lyofilizátu + 5 x 10 ml rozpúšťadla
- 5 x 10 dávok lyofilizátu + 5 x 20 ml rozpúšťadla

- Papierová škatuľka s 20 dávkami lyofiliozátu + papierová škatuľka so 40 ml rozpúšťadla
- Papierová škatuľka s 50 dávkami lyofiliozátu + papierová škatuľka so 100 ml rozpúšťadla

Na trhu nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

**5.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.**

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody ani odpadu v domácnostiach.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek.

**6. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Intervet International B.V.

**7. REGISTRAČNÉ ČÍSLA**

EU/2/23/294/001-008

**8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 31/03/2023

**9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

**10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU**

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobnejšie informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **PRÍLOHA II**

### **ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE**

Žiadne

### **PRÍLOHA III**

#### **OZNAČENIE OBALU A PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV**

## **A. OZNAČENIE OBALU**

## **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

### **ŠKATULEKA**

Papierová škatuľka s 1 dávkou lyofilizátu + 2 ml rozpúšťadla  
Papierová škatuľka s 5 dávkami lyofilizátu + 10 ml rozpúšťadla  
Papierová škatuľka s 10 dávkami lyofilizátu + 20 ml rozpúšťadla  
Papierová škatuľka s 5 x 1 dávkou lyofilizátu + 5 x 2 ml rozpúšťadla  
Papierová škatuľka s 5 x 5 dávkami lyofilizátu + 5 x 10 ml rozpúšťadla  
Papierová škatuľka s 5 x 10 dávkami lyofilizátu + 5 x 20 ml rozpúšťadla  
Papierová škatuľka s 1 x 20 dávkami lyofilizátu  
Papierová škatuľka s 1 x 50 dávkami lyofilizátu

### **1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Bovilis Nasalgen-C nosný sprej, lyofilizát a rozpúšťadlo na suspenziu

### **2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK**

Živý atenuovaný bovinný koronavírus, kmeň CA25: 5,4 – 7,8 log<sub>10</sub> TCID<sub>50</sub>/dávka

### **3. VEĽKOSŤ BALENIA**

1 dávka lyofilizátu + 2 ml rozpúšťadla	(1 dávka)
5 dávok lyofilizátu + 10 ml rozpúšťadla	(5 dávok)
10 dávok lyofilizátu + 20 ml rozpúšťadla	(10 dávok)
5 x 1 dávka lyofilizátu + 5 x 2 ml rozpúšťadla	(5 x 1 dávka)
5 x 5 dávok lyofilizátu + 5 x 10 ml rozpúšťadla	(5 x 5 dávok)
5 x 10 dávok lyofilizátu + 5 x 20 ml rozpúšťadla	(5 x 10 dávok)
20 dávok lyofilizátu (+ 40 ml rozpúšťadla)	(20 dávok)
50 dávok lyofilizátu (+ 100 ml rozpúšťadla)	(50 dávok)

### **4. CIEĽOVÉ DRUHY**

Hovädzí dobytok.

### **5. INDIKÁCIE**

### **6. CESTY PODANIA**

Nazálne použitie.

### **7. OCHRANNÉ LEHOTY**

Ochranná lehota: 0 dní.

### **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}  
Po rekonštitúcii použiť do 24 hodín.

#### **9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať v chladničke (2°C-8°C).  
Chrániť pred mrazom.  
Chrániť pred svetlom.  
Rekonštituovanú vakcínu uchovávať pri izbovej teplote.

#### **10. OZNAČENIE „PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE PÍSOMNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽOV“**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

#### **11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

#### **12. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

#### **13. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Intervet International B.V.

#### **14. REGISTRAČNÉ ČÍSLA**

EU/2/23/294/001 (1 dávka)  
EU/2/23/294/002 (5 dávok)  
EU/2/23/294/003 (10 dávok)  
EU/2/23/294/004 (5 x 1 dávka)  
EU/2/23/294/005 (5 x 5 dávok)  
EU/2/23/294/006 (5 x 10 dávok)  
EU/2/23/294/007 (20 dávok)  
EU/2/23/294/008 (50 dávok)

#### **15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot {číslo}

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE****ŠKATULEKA (len rozpúšťadlo)**

Papierová škatuľka so 40 ml rozpúšťadla v liekovke  
Papierová škatuľka so 100 ml rozpúšťadla v liekovke

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Unisolve  
Rozpúšťadlo pre Bovilis Nasalgen-C

**2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOV****3. VEĽKOSŤ BALENIA**

40 ml (20 dávok)  
100 ml (50 dávok)

**4. CIEĽOVÉ DRUHY**

Hovädzí dobytok.

**5. INDIKÁCIE****6. CESTY PODANIA**

Nazálne použitie.

**7. OCHRANNÉ LEHOTY**

Ochranná lehota: 0 dní.

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

**9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Ak je skladované nezávisle od lyofilizátu, uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25°C.  
Chrániť pred mrazom.  
Chrániť pred svetlom.

**10. OZNAČENIE „PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE PÍSOMNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽOV“**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

**12. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

**13. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Intervet International B.V.

**14. REGISTRAČNÉ ČÍSLA**

EU/2/23/294/007 (20 dávok)

EU/2/23/294/008 (50 dávok)

**15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot {číslo}

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**ŠTÍTOK LIEKOVKY – Lyofilizát (liekovka s 1, 5, 10, 20 alebo 50 dávkami)**  
**SKLENÁ LIEKOVKA**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Bovilis Nasalgen-C



**2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH**

1 dávka

5 dávok

10 dávok

20 dávok

50 dávok

Živý atenuovaný bovinný koronavírus:  $5,4 - 7,8 \log_{10}$  TCID<sub>50</sub>/dávka

**3. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**4. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

Po rekonštitúcii použiť do 24 hodín.

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**ŠTÍTOK LIEKOVKY – Rozpúšťadlo (liekovka s 2 ml, 10 ml, 20 ml, 40 ml alebo 100 ml)**  
**SKLENÁ LIEKOVKA**

**1. NÁZOV ROZPÚŠŤADLA**

Unisolve  
Rozpúšťadlo pre Bovilis Nasalgen-C

**2. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH JEDNOTKÁCH ALEBO POČET DÁVOK**

2 ml	(1 dávka)
10 ml	(5 dávok)
20 ml	(10 dávok)
40 ml	(20 dávok)
100 ml	(50 dávok)

**3. SPÔSOB(-Y) PODANIA**

Prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

**4. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať pri teplote do 25°C. Chrániť pred mrazom.

**5. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**6. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

**7. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

## **B. PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV**

# PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATELOV

## 1. Názov veterinárneho lieku

Bovilis Nasalgen-C nosný sprej, lyofilizát a rozpúšťadlo na suspenziu pre hovädzí dobytok

## 2. Zloženie

Každá dávka (2 ml) rekonštituovanej vakcínnej obsahuje:

Živý atenuovaný bovinný koronavírus, kmeň CA25:  $5,4 - 7,8 \log_{10}$  TCID<sub>50</sub>\*

\* 50% infekčná dávka pre tkanivové kultúry

Lyofilizát: biela až takmer biela farba.

Rozpúšťadlo: číry, bezfarebný roztok.

## 3. Cieľové druhy

Hovädzí dobytok.

## 4. Indikácie na použitie

Na aktívnu imunizáciu hovädzieho dobytka počnúc od dňa narodenia na zníženie klinických príznakov ochorenia horných dýchacích ciest a nazálneho vylučovania vírusu z dôvodu infekcie bovinným koronavírusom.

Nástup imunity: 5 dní.

Trvanie imunity: 12 týždňov.

## 5. Kontraindikácie

Nie sú.

## 6. Osobitné upozornenia

### Osobitné upozornenia:

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

Zvieratá by mali byť vakcinované prednostne aspoň 5 – 7 dní pred obdobím stresu alebo zvýšeného infekčného tlaku.

### Osobitné opatrenia na používanie u cieľových druhov:

Vakcinovaný hovädzí dobytok môže po vakcinácii vylučovať vakcinačný kmeň nazálne alebo orálne. Vylučovanie bolo pozorované až do 9 dní po vakcinácii, ale môže pretrvávať aj dlhšie. Vakcinačný kmeň sa môže šíriť na iný dobytok. Sírenie na iné druhy zvierat nebolo skúmané a nemôže byť vylúčené. Odporúča sa vakcinovať všetky teľatá v stáde.

Súčasťou nástrojov manažmentu by mali byť vhodné biobezpečnostné postupy na obmedzenie rizika zavedenia a sírenia infekcie bovinného koronavírusu.

### Gravidita a laktácia:

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas gravidity a laktácie.

#### Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti preukazujú, že táto vakcína sa môže podať v ten istý deň, ale nesmie sa miešať s Bovilis INtransal RSP Live. Vakcíny sa majú podať do rôznych nozdier. Pred podaním si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov použitého veterinárneho lieku.

Nie sú dostupné žiadne informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom okrem vyššie uvedených liekov.

Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

#### Predávkovanie:

Pri podaní 10-násobne predávkovanej vakcíny neboli pozorované iné nežiaduce účinky, ako sú tie opísané v časti „Nežiaduce účinky“.

#### Závažné inkompatibility:

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom okrem rozpúšťadla dodaného na použitie s týmto veterinárnym liekom.

### **7. Nežiaduce účinky**

Hovädzí dobytok:

Veľmi časté (u viac ako 1 z 10 liečených zvierat):	Výtok z nosa, zvýšená dychová frekvencia, kašeľ Zvýšená teplota <sup>1</sup>
Časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat):	Výtok z oka

<sup>1</sup> Zvýšená teplota do 40,7°C, ktorá sa obvykle vráti do normálu do 3 dní.

Hlásenie nežiaducích účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti lieku. Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára. Nežiaduce účinky môžete označiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia: údaje o národnom systéme {national system details}.

### **8. Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku**

Nazálne použitie.

Podáť jednu dávku 2 ml rekonštituovanej vakcíny teľatu od jedného dňa života do jednej nozdry.

Rekonštituovať lyofilizát pomocou rozpúšťadla (Unisolve) dodávaného ako je uvedené nižšie. Pred podaním zabezpečiť úplnú rekonštitúciu lyofilizátu.

Počet dávok v liekovke	Požadovaný objem rozpúšťadla	Objem dávky
1	2 ml	2 ml
5	10 ml	2 ml

10	20 ml	2 ml
20	40 ml	2 ml
50	100 ml	2 ml

## **9. Pokyn o správnom podaní**

### Pokyny pre rekonštitúciu:

Pre správnu rekonštitúciu lyofilizátu premiestniť rozpušťadlo do liekovky s lyofilizátom za použitia ihly určenej na presun alebo za použitia ihly a striekačky.

10, 20 a 50 dávkové veľkosti balenia vyžadujú rekonštitúciu v dvoch krokoch, premiestnenie rozpušťadla do liekovky s lyofilizátom a späť do liekovky rozpušťadla.  
 Pre určenie správnych objemov pozri tabuľku nižšie. Vákuum v liekovke s vakcínou umožní rýchly presun rozpušťadla do liekovky s lyofilizátom. Zaistite úplné premiešanie pretrepaním liekovky. Vakcinačná suspenzia môže byť odobratá striekačkou s čistým hrotom. Aternatívne môže byť liekovka s rekonštituovanou vakcínou vložená do viacdávkového aplikátora. Vakcína je tak pripravená na podanie do nozdry priamo z hrotu striekačky alebo aplikátora. Zariadenie na sprejovanie sa nevyžaduje.

Pri vakcinácii zvierat sa odporúča vymieňať striekačky alebo hroty viacdávkového aplikátora medzi zvieratami, aby sa zabránilo prenosu patogénov.

Rekonštituovaný liek je bezfarebná až špinavo-žltá suspenzia.

## **10. Ochranné lehoty**

0 dní.

## **11. Osobitné opatrenia na uchovávanie**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Lyofilizát: Uchovávať v chladničke (2 °C – 8 °C). Chrániť pred mrazom. Chrániť pred svetlom.

Rozpušťadlo: Ak je skladované nezávisle od lyofilizátu, uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25°C. Chrániť pred mrazom.

Čas použiteľnosti po rekonštitúcii podľa návodu: 24 hodín. Rekonštituovaná vakcína môže byť uchovávaná pri izbovej teplote.  
 Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume exspirácie uvedenom na etikete „Exp“. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

## **12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu**

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek. Tieto opatrenia majú pomôcť chrániť životné prostredie.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete, sa poradte s veterinárnym lekárom alebo lekárnikom.

### **13. Klasifikácia veterinárnych liekov**

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

### **14. Registračné čísla a veľkosti balenia**

EU/2/23/294/001-008

#### Veľkosti balenia:

Papierová škatuľka:

- 1 dávka lyofilizátu + 2 ml rozpúšťadla
- 5 dávok lyofilizátu + 10 ml rozpúšťadla
- 10 dávok lyofilizátu + 20 ml rozpúšťadla
- 5 x 1 dávka lyofilizátu + 5 x 2 ml rozpúšťadla
- 5 x 5 dávok lyofilizátu + 5 x 10 ml rozpúšťadla
- 5 x 10 dávok lyofilizátu + 5 x 20 ml rozpúšťadla

- Papierová škatuľka s 20 dávkami lyfilozátu + papierová škatuľka so 40 ml rozpúšťadla
- Papierová škatuľka s 50 dávkami lyfilozátu + papierová škatuľka so 100 ml rozpúšťadla

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

### **15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov**

Podrobne informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### **16. Kontaktné údaje**

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

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

**België/Belgique/Belgien**

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

**Република България**

Tel: + 359 28193749

**Česká republika**

Tel: + 420 233 010 242

**Danmark**

Tlf: + 45 44 82 42 00

**Deutschland**

Tel: + 49 (0)8945614100

**Eesti**

Tel: + 37052196111

**Ελλάδα**

Tηλ: + 30 210 989 7452

**Lietuva**

Tel: + 37052196111

**Luxembourg/Luxemburg**

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

**Magyarország**

Tel.: + 36 1 439 4597

**Malta**

Tel: + 39 02 516861

**Nederland**

Tel: + 32 (0)2 370 94 01

**Norge**

Tlf: + 47 55 54 37 35

**Österreich**

Tel: + 43 (1) 256 87 87

**España**  
Tel: + 34 923 19 03 45

**France**  
Tél: + 33 (0)241228383

**Hrvatska**  
Tel: + 385 1 6611339

**Ireland**  
Tel: + 353 (0) 1 2970220

**Ísland**  
Sími: + 354 535 7000

**Italia**  
Tel: + 39 02 516861

**Κύπρος**  
Τηλ: + 30 210 989 7452

**Latvija**  
Tel: + 37052196111

**Polska**  
Tel.: + 48 22 18 32 200

**Portugal**  
Tel: + 351 214 465 700

**România**  
Tel: + 40 21 311 83 11

**Slovenija**  
Tel: + 385 1 6611339

**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