

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

BioBos Respi 3 suspensija injekcijām

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra deva (2 ml) satur:

Aktīvās vielas:

Liellopu respiratorais sincitiālais vīruss (BRSV), celms BiO-24, inaktivēts	RP ≥ 1*
Liellopu paragripas 3 vīruss (PI3V), celms Bio-23, inaktivēts	RP ≥ 1*
<i>Mannheimia (Pasteurella) haemolytica</i> , serotips A1, celms DSM 5283, inaktivēts	RP ≥ 1*

*RP = relatīvā potence (ELISA) salīdzinot ar references serumu, iegūtu pēc jūrascūciņu vakcinācijas ar vakcīnas sēriju, kura atbilstoši pārbaudīta ar provokācijas testu mērķa sugas dzīvniekiem.

Adjuvantī:

Alumīnija hidroksīds, hidratēts, adsorbējai	8,0 mg
Kvilajas saponīns (Quil A)	0,4 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai
Tiomersāls	0,2 mg
Formaldehīda 35% šķīdums	-

Sārts šķīdums ar nogulsniem.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Liellopi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Liellopu aktīvai imunizācijai, lai:

- mazinātu liellopu paragripas 3 vīrusa infekciju,
- mazinātu liellopu respiratorā sincitiālā vīrusa infekciju un klīniskās pazīmes,
- mazinātu *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica* serotipa A1 infekcijas klīniskās pazīmes un izraisītos plaušu audu bojājumus.

Imunitātes iestāšanās: 3 nedēļas.

Imunitātes ilgums: 6 mēneši.

Drošuma un iedarbīguma testi tika veikti seronegatīviem teļiem.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvajām vielām, pret adjuvantiem vai pret jebkuru no palīgvielām.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Pamatvakcināciju uzsākt savlaicīgi, lai imunitāte jau būtu iegūta saslimšanas riska perioda sākumā. Pamatvakcināciju teļiem pabeigt pirms to pārvietošanas vai karantīnas laikā.

Lai samazinātu infekcijas risku, ir ieteicams vakcinēt visus dzīvniekus ganāmpulkā, ja vien atsevišķiem dzīvniekiem vakcinācija nav kontrindicēta. Atsevišķu dzīvnieku nevakcinēšana veicina patogēnu saglabāšanos, pārvešanu un slimības attīstību ganāmpulkā.

Teļiem līdz 3 mēnešu vecumam no mātes iegūtās antivielas var traucēt vakcinācijas atbildes reakcijai.

Respiratorās infekcijas teļiem bieži izraisa neatbilstoši turēšanas apstākļi. Šī iemesla dēļ ir svarīgi zāļu lietošanu apvienot ar vispārējo labturības prasību uzlabošanu, lai veicinātu imunitātes veidošanos vakcinētajiem dzīvniekiem.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Liellopi:

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam / 10 ārstētajiem dzīvniekiem):	Pietūkums injekcijas vietā ¹
Bieži (1 līdz 10 dzīvniekiem / 100 ārstētajiem dzīvniekiem):	Paaugstināta temperatūra ²
Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Anafilaktiska tipa reakcijas ³

¹Pietūkums var būt sāpīgs, diametrā līdz 10 cm un vairāk, izzūd 6 nedēļu laikā pēc vakcinācijas.

²Augstāka pēc otrās injekcijas (maksimāli 1,5° C), kas ilgst līdz 3 dienām pēc vakcinācijas.

³Šādos gadījumos ārstēt simptomātiski.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

3.9. Lietošanas veids un devas

Vakcīnas deva - 2 ml.

Vakcīnu ievadīt subkutāni.

Pirms lietošanas vakcīnu sasildīt līdz 15-25 °C un flakona saturu rūpīgi saskalināt.

Pamatvakcinācija:

Teļiem, kuri dzimuši nevakcinētām mātēm: 2 injekcijas ar 3 nedēļu intervālu, sākot no 2 nedēļu vecuma.

Teļiem, kuri dzimuši vakcinētām mātēm: 2 injekcijas ar 3 nedēļu intervālu, sākot no 3 mēnešu vecuma.

Revakcinācija:

Problemātiskām šķirnēm ir ieteicama papildus revakcinācija 6 mēnešus pēc pamatvakcinācijas, ja iespējams - pirms riska perioda konkrētām šķirnēm (piemēram, dzīvnieku pārvešana, turēšanas sistēmas maiņa u.c.).

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Nav piemērojami.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Drīkst ievadīt tikai praktizējošs veterinārārsts.

3.12. Ierobežojumu periods

Nulle dienas.

4. IMUNOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATŪvet kods: QI02AL04

Vakcīna paredzēta liellopu aktīvai imunizācijai pret liellopu respiratoro sincitiālo vīrusu, paragripas 3 vīrusu un *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica* baktērijām.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 2 gadi.
Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 10 stundas.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt ledusskapī (2 °C – 8 °C).

Sargāt no sasalšanas.

Sargāt no gaismas.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Vakcīna iepildīta stikla flakonos:

I klases hidrolītiskie:

10 ml flakoni, kas satur 10 ml (5 devas).

II klases hidrolītiskie:

50 ml flakoni, kas satur 50 ml (25 devas), 100 ml flakoni, kas satur 100 ml (50 devas).

Plastmasas flakonos:

15 ml flakoni, kas satur 10 ml (5 devas), 60 ml flakoni, kas satur 50 ml (25 devas), 120 ml flakoni, kas satur 100 ml (50 devas).

Visi flakona veidi ir noslēgti ar hlorbutila gumijas aizbāzni un nostiprināti ar alumīnija vāciņu.

Vakcīna tiek izplatīta šādos iepakojuma lielumos:

1) plastmasas kastīte ar vāku un 10 nodaļījumiem: 10 x 10 ml

2) kartona kastīte: 1 x 10 ml, 1 x 50 ml, 1 x 100 ml

3) kartona kaste lielapjoma iepakojumam: 10 x 10 ml

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Bioveta, a. s.

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/MRP/18/0040

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 01/08/2018

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

07/2025

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

1 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 50 ml, 1 x 100 ml/ **kartona kastīte**
10 x 10 ml/ plastmasas kastīte ar 10 nodalījumiem: etiķete/ uzlīme

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

BioBos Respi 3 suspensija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra deva (2 ml) satur:

Liellopu respiratorais sincitiālais vīruss (BRSV), celms BiO-24, inaktivēts

RP $\geq$ 1*

Liellopu paragripas 3 vīruss (PI3V), celms Bio-23, inaktivēts

RP $\geq$ 1*

Mannheimia (Pasteurella) haemolytica, serotips A1, celms DSM 5283, inaktivēts

RP $\geq$ 1*

*RP = relatīvā potence

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

1 x 10 ml (5 devas)

10 x 10 ml (5 devas)

1 x 50 ml (25 devas)

1 x 100 ml (50 devas)

4. MĒRĶSUGAS

Liellopi.



5. INDIKĀCIJAS

-

6. LIETOŠANAS VEIDI

Subkutānai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periodi: nulle dienas.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

Pēc atvēršanas izlietot 10 stundu laikā.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt ledusskapī.
Sargāt no sasalšanas.
Sargāt no gaismas.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Bioveta, a. s.



14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI

V/MRP/18/0040

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

100 ml / uzlīme

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

BioBos Respi 3 suspensija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra deva (2 ml) satur:

Liellopu respiratorais sincitiālais vīruss (BRSV), celms BiO-24, inaktivēts

RP $\geq$ 1*

Liellopu paragripas 3 vīruss (PI3V), celms Bio-23, inaktivēts

RP $\geq$ 1*

Mannheimia (Pasteurella) haemolytica, serotips A1, celms DSM 5283, inaktivēts

RP $\geq$ 1*

*RP = relatīvā potence

3. MĒRKSUGAS

Liellopi.

4. LIETOŠANAS VEIDI

s.c.

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

5. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periodi: nulle dienas

6. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

Pēc atvēršanas izlietot 10 stundu laikā.

7. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt ledusskapī.

Sargāt no sasalšanas.

Sargāt no gaismas.

8. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Bioveta, a. s.



9. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

100 ml (50 devas)

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

10 ml, 50 ml / **uzlīme**

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

BioBos Respi 3

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Katra deva (2 ml):

Liellopu respiratorais sincitiālais vīruss (BRSV), celms BiO-24, inaktivēts

RP $\geq$ 1*

Liellopu paragripas 3 vīruss (PI3V), celms Bio-23, inaktivēts

RP $\geq$ 1*

Mannheimia (Pasteurella) haemolytica, serotips A1, celms DSM 5283, inaktivēts

RP $\geq$ 1*

*RP = relatīvā potence

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

Pēc atvēršanas izlietot 10 stundu laikā.

10 ml (5 devas) / 50 ml (25 devas)



B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

BioBos Respi 3 suspensija injekcijām

2. Sastāvs

Katra deva (2 ml) satur:

Aktīvās vielas:

Liellopu respiratorais sincitiālais vīruss (BRSV), celms BiO-24, inaktivēts	RP $\geq$ 1*
Liellopu paragripas 3 vīruss (PI3V), celms Bio-23, inaktivēts	RP $\geq$ 1*
<i>Mannheimia (Pasteurella) haemolytica</i> , serotips A1, celms DSM 5283, inaktivēts	RP $\geq$ 1*

*RP = relatīvā potence (ELISA) salīdzinot ar references serumu, iegūtu pēc jūrascūciņu vakcinācijas ar vakcīnas sēriju, kura atbilstoši pārbaudīta ar provokācijas testu mērķa sugas dzīvniekiem.

Adjuvanti:

Alumīnija hidroksīds, hidratēts, adsorbcijai	8,0 mg
Kvilajas saponīns (Quil A)	0,4 mg

Palīgvielas:

Tiomersāls	0,2 mg
------------	--------

Sārts šķīdums ar nogulsniem.

3. Mērķsugas

Liellopi.

4. Lietošanas indikācijas

Liellopu aktīvai imunizācijai, lai:

- mazinātu liellopu paragripas 3 vīrusa infekciju,
- mazinātu liellopu respiratorā sincitiālā vīrusa infekciju un klīniskās pazīmes,
- mazinātu *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica* serotipa A1 infekcijas klīniskās pazīmes un izraisītos plaušu audu bojājumus.

Imunitātes iestāšanās: 3 nedēļas.

Imunitātes ilgums: 6 mēneši.

Drošuma un iedarbīguma testi tika veikti seronegatīviem teļiem.

5. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvajām vielām, pret adjuvantiem vai pret jebkuru no palīgvielām.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Pamatvakcināciju uzsākt savlaicīgi, lai imunitāte jau būtu iegūta saslimšanas riska perioda sākumā. Pamatvakcināciju teļiem pabeigt pirms to pārvietošanas vai karantīnas laikā.

Lai samazinātu infekcijas risku, ir ieteicams vakcinēt visus dzīvniekus ganāmpulkā, ja vien atsevišķiem dzīvniekiem vakcinācija nav kontrindicēta. Atsevišķu dzīvnieku nevakcinēšana veicina patogēnu saglabāšanos, pārvešanu un slimības attīstību ganāmpulkā.

Teļiem līdz 3 mēnešu vecumam no mātes iegūtās antivielas var traucēt vakcinācijas atbildes reakcijai.

Respiratorās infekcijas teļiem bieži izraisa neatbilstoši turēšanas apstākļi. Šī iemesla dēļ ir svarīgi zāļu lietošanu apvienot ar vispārējo labturības prasību uzlabošanu, lai veicinātu imunitātes veidošanos vakcinētajiem dzīvniekiem.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi:

Drīkst ievadīt tikai praktizējošs veterinārārsts.

Būtiska nesaderība:

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

7. Blakusparādības

Liellopi:

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam / 10 ārstētajiem dzīvniekiem):	Pietūkums injekcijas vietā ¹
Bieži (1 līdz 10 dzīvniekiem / 100 ārstētajiem dzīvniekiem):	Paaugstināta temperatūra ²
Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Anafilaktiska tipa reakcijas ³

¹Pietūkums var būt sāpīgs, diametrā līdz 10 cm un vairāk, izzūd 6 nedēļu laikā pēc vakcinācijas.

²Ausgtāka pēc otrās injekcijas(maksimāli 1,5° C), kas ilgst līdz 3 dienām pēc vakcinācijas.

³Šādos gadījumos ārstēt simptomātiski.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: <https://www.pvd.gov.lv/lv>.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Vakcīnas deva - 2 ml.

Vakcīnu ievadīt subkutāni (s.c.).

Pamatvakcinācija:

Teļiem, kuri dzimuši nevakcinētām mātēm: 2 injekcijas ar 3 nedēļu intervālu, sākot no 2 nedēļu vecuma.

Teļiem, kuri dzimuši vakcinētām mātēm: 2 injekcijas ar 3 nedēļu intervālu, sākot no 3 mēnešu vecuma.

Revakcinācija:

Problemātiskām šķirnēm ir ieteicama papildus revakcinācija 6 mēnešus pēc pamatvakcinācijas, ja iespējams - pirms riska perioda konkrētām šķirnēm (piemēram, dzīvnieku pārvešana, turēšanas sistēmas maiņa u.c.).

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Pirms lietošanas vakcīnu sasildīt līdz 15- 25 °C un flakona saturu rūpīgi saskalināt.

10. Ierobežojumu periods

Nulle dienas.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt ledusskapī (2 °C – 8 °C).

Sargāt no sasaldšanas.

Sargāt no gaismas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā pēc Exp.

Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 10 stundas.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

Tirdzniecības atļaujas numurs: V/MRP/18/0040

Vakcīna iepildīta stikla flakonos:

I klases hidroītiskie:

10 ml flakoni, kas satur 10 ml (5 devas).

II klases hidroītiskie:

50 ml flakoni, kas satur 50 ml (25 devas), 100 ml flakoni, kas satur 100 ml (50 devas).

Plastmasas flakonos:

15 ml flakoni, kas satur 10 ml (5 devas), 60 ml flakoni, kas satur 50 ml (25 devas), 120 ml flakoni, kas satur 100 ml (50 devas).

Visi flakona veidi ir noslēgti ar hlorbutila gumijas aizbāzni un nostiprināti ar alumīnija vāciņu.

Vakcīna tiek izplatīta šādos iepakojuma lielumos:

1) plastmasas kastīte ar vāku un 10 nodaļumiem: 10 x 10 ml

2) kartona kastīte: 1 x 10 ml, 1 x 50 ml, 1 x 100 ml

3) kartona kaste lielapjoma iepakojumam: 10 x 10 ml

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

07/2025

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Bioveta, a.s., Komenského 212/12, 683 23 Ivanovice na Hané, Čehijas Republika

Tel. 00420 517 318 911

e-pasts: reklamace@bioveta.cz