

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Biocan Novel Puppy, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje vakcinos dozėje (1 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

liofilizate:

	mažiausiai	daugiausiai
CDV Bio 11/A padermės gyvo nusilpninto šunų maro viruso	$10^{4,1}$ TCID ₅₀ *	$10^{5,5}$ TCID ₅₀ *
2b tipo CPV-2b Bio 12/B padermės gyvo nusilpninto šunų parvoviruso	$10^{5,5}$ TCID ₅₀ *	$10^{7,0}$ TCID ₅₀ *

* – 50 % audinių kultūros užkrečianti dozė.

skiediklyje:

injekcinio vandens 1 ml.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai.

Liofilizatas: baltos spalvos korėta medžiaga.

Skiediklis: skaidrus, bespalvis skystis.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunims nuo 6 sav. amžiaus aktyviai imunizuoti norint:

- apsaugoti nuo gaisimo ir klinikinių šunų maro virusų sukeltų požymių pasireiškimo
- apsaugoti nuo 2a, 2b ir 2c tipų šunų parvovirusų sukeltų klinikinių požymių pasireiškimo,

leukopenijos ir virusų išskyrimo į aplinką.

Imuniteto pradžia

Neturintiems motininių antikūnų šuniukams imunitetas CDV ir CPV susidaro per 14 dienų po vienkartinės vakcinacijos.

Imuniteto trukmė

Imuniteto CDV ir CPV trukmė neturintiems motininių antikūnų šuniukams, juos vakcinavus viena doze, buvo 12 mėn. Imuniteto CDV ir 2b tipo CPV trukmė buvo įrodyta serologiniais tyrimais ir užkrėtimo bandymais, imuniteto 2a ir 2c tipo CPV trukmė buvo įrodyta serologiniais tyrimais.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti padidėjus jautrumui adjuvantui arba bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

4.4. Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Imuninis atsakas į vakcinos CDV ir CPV komponentus gali vėluoti dėl motininių antikūnų įtakos. Tais atvejais, kai yra tikėtinas labai didelis motininių antikūnų prieš CDV ir CPV kiekis, reikia vakcinuoti papildomomis polivalentinių Biocan Novel vakcinų, taip pat turinčių CDV ir CPV komponentus, dozėmis.

Vakcinuoti galima tik sveikus gyvūnus.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Po vakcinacijos vakcinuoti šunys gali išskirti gyvų virusų vakcinines CPV-2b padermes, tačiau dėl mažo šių padermių patogeniškumo vakcinuotų šunų nereikia laikyti atskirai nuo nevakcinuotų šunų.

Kadangi vakcininė CPV-2b viruso padermė nebuvo tirta naminėms katėms ir kitiems mėsėdžiams (išskyrus šunis), kurių jautrumas šunų parvovirusui yra žinomas, po vakcinavimo vakcinuotus šunis rekomenduojama atskirti nuo kitų šuninių ir katinių. Išmatos turi būti pašalintos higieniškai.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

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

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Kaip ir naudojus kitas vakcinas, labai retai gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos. Pasireiškus tokiai reakcijai, būtina nedelsiant pradėti tinkamą 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. Nerekomenduojama naudoti vaikingumo ir laktacijos 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

Švirkšti po oda.

Dozė ir naudojimo būdas

Kiekviena dozė paruošiama atskiedus buteliuką liofilizato buteliuku skiediklio. Atskiesta vakcina turi būti švelniai suplakta ir paruošta nedelsiant sušvirkšti po oda. Švirkšti 1 ml nuo 6 sav. amžiaus, nepriklausomai nuo gyvūno svorio ir veislės.

Atskiesta vakcina: skaidrus bespalvis ar gelsvas šiek tiek opalescuojantis skystis.

Rekomenduojamas vakcinavimo planas

Pagrindinės vakcinacijos schema

Vieną vakcinos Biocan Novel Puppy dozę švirkšti nuo 6 sav. amžiaus.

Tuo atveju, kai yra tikėtini motininiai antikūnai prieš CDV ir CPV ir yra būtina apsauga nuo kitų antigenų, vakcinavus vieną vakcinos Biocan Novel Puppy dozę, po trijų savaičių reikia vakcinuoti polivalentinėmis Biocan Novel vakcinomis, taip pat turinčiomis CDV ir CPV komponentus, vadovaujantis atitinkamais VVA.

Pakartotinės vakcinacijos schema

Tais atvejais, kai būtina imunizuoti tik prieš CDV ir CPV, kasmet reikia revakcinuoti vieną Biocan Novel Puppy dozę.

Šunis, kurie vakcinuoti vieną Biocan Novel Puppy dozę ir po trijų savaičių, vadovaujantis atitinkamais VVA, vakcinuoti polivalentinėmis Biocan Novel vakcinomis, taip pat turinčiomis CDV ir CPV komponentus, revakcinuoti polivalentinėmis Biocan Novel vakcinomis, turinčiomis šunų maro viruso ir šunų parvoviruso komponentus, vadovaujantis atitinkamais VVA, rekomenduojama kas 3 metus.

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

Naudojus 10 kartų didesnę nei rekomenduojama vakcinos dozę, nepalankių reakcijų nepastebėta.

4.11. Išlauka

Netaikytina.

5. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė

Imunologiniai preparatai šunims, gyvos virusinės vakcinos.

ATCvet kodas

QI07AD03.

Vakcina skirta sveikiems šuniukams ir šunims imunizuoti nuo ligų, kurias sukelia šunų maro virusai ir šunų parvovirusai.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Liofilizatas:

trometamolis,
edeto rūgštis,
sacharozė,
dekstranas 70.

Skiediklis:

injekcinis vanduo.

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

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

Vakcina tiekama I tipo stiklo su Ph. Eur. buteliukuose. Liofilizato buteliukai užkimšti bromobutilinės gumos kamšteliais su aliumininiais gaubteliais. Skiediklio buteliukai užkimšti chlorobutilinės gumos kamšteliais su aliumininiais gaubteliais. Vakcina tiekama po 5, 10 ar 25 vnt. 1 ml buteliukų (liofilizato ir skiediklio) permatomose plastikinėse dėžutėse.

Pridėtas patvirtintas informacinis lapelis.

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

Bioveta, a. s.,
Komenskeho 212/12
683 23 Ivanovice na Hane
ČEKIJOS RESPUBLIKA
tel. +420 517 318 500

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/17/2383/001-003

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2017-03-10

Perregistravimo data 2022-02-28

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2022-02-24

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

5 x 1 ml liofilizato + 5 x 1 ml skiediklio

10 x 1 ml liofilizato + 10 x 1 ml skiediklio

25 x 1 ml liofilizato + 25 x 1 ml skiediklio

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Biocan Novel Puppy, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti šunims



2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Vienoje dozėje (1 ml):

veikliųjų medžiagų:

liofilizate:

CDV Bio 11/A padermės gyvo nusilpninto šunų maro viruso

mažiausiai

$10^{4,1}$ TCID₅₀

daugiausiai

$10^{5,5}$ TCID₅₀,

2b tipo CPV-2b Bio 12/B padermės gyvo nusilpninto šunų parvoviruso

$10^{5,5}$ TCID₅₀

$10^{7,0}$ TCID₅₀.

3. VAISTO FORMA

Liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai.

4. PAKUOTĖS DYDIS

5 x 1 dozė (1 ml buteliukas liofilizato ir 1 ml buteliukas skiediklio).

10 x 1 dozė (1 ml buteliukas liofilizato ir 1 ml buteliukas skiediklio).

25 x 1 dozė (1 ml buteliukas liofilizato ir 1 ml buteliukas skiediklio).

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti po oda

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.
Saugoti nuo šviesos.
Negalima sušaldyti.

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

Atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

**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

Bioveta, a. s.
Komenskeho 212/12
683 23 Ivanovice na Hane
ČEKIJOS RESPUBLIKA
tel. + 420 517 318 500

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/17/2383/001
LT/2/17/2383/002
LT/2/17/2383/003

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serija {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

Stiklinis buteliukas 1 ml (liofilizatas)

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Biocan Novel Puppy, liofilizatas šunims



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

CDV, CPV

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

1 dozė

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

s.c.

5. IŠLAUKA

6. SERIJOS NUMERIS

Serija {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

Stiklinis buteliukas 1 ml (skiediklis)

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Biocan Novel Puppy, skiediklis ūnims



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

Injekcinis vanduo.

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

1 dozė

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

s.c.

5. IŠLAUKA

6. SERIJOS NUMERIS

Serija {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS

Biocan Novel Puppy

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

Bioveta, a. s.,
Komenskeho 212/12
683 23 Ivanovice na Hane
ČEKIJOS RESPUBLIKA

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Biocan Novel Puppy, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti šunims

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje vakcinos dozėje (1 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:
liofilizate

	mažiausiai	daugiausiai
CDV Bio 11/A padermės gyvo nusilpninto šunų maro viruso	$10^{4,1}$ TCID ₅₀ *	$10^{5,5}$ TCID ₅₀ *
2b tipo CPV-2b Bio 12/B padermės gyvo nusilpninto šunų parvoviruso	$10^{5,5}$ TCID ₅₀ *	$10^{7,0}$ TCID ₅₀ *

* – 50 % audinių kultūros užkrečianti dozė.

skiediklyje:

injekcinio vandens 1 ml.

Išvaizda prieš skiedimą:

liofilizatas: baltos spalvos korėta medžiaga;

skiediklis: skaidrus, bespalvis skystis.

4. INDIKACIJA (-OS)

Šunims nuo 6 sav. amžiaus aktyviai imunizuoti norint:

- apsaugoti nuo gaisimo ir klinikinių šunų maro virusų sukeltų požymių pasireiškimo,
- apsaugoti nuo 2a, 2b ir 2c tipų šunų parvovirusų sukeltų klinikinių požymių pasireiškimo,

leukopenijos ir virusų išskyrimo į aplinką.

Imuniteto pradžia

Neturintiems motininių antikūnų šuniukams imunitetas CDV ir CPV susidaro per 14 dienų po vienkartinės vakcinacijos.

Imuniteto trukmė

Imuniteto CDV ir CPV trukmė neturintiems motininių antikūnų šuniukams juos vakcinavus viena doze 12 mėn. Imuniteto CDV ir 2b tipo CPV trukmė buvo įrodyta serologiniais tyrimais ir užkrėtimo bandymais, imuniteto 2a ir 2c tipo CPV trukmė buvo įrodyta serologiniais tyrimais.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti padidėjus jautrumui adjuvantui arba bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Kaip ir naudojus kitas vakcinas, labai retai gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos. Pasireiškus tokiai reakcijai, būtina nedelsiant pradėti tinkamą 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. Taip pat galima pranešti naudojantis nacionaline pranešimo sistema www.vmv.lt.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

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

Švirkšti po oda.

Rekomenduojamas vakcinavimo planas

Pagrindinės vakcinacijos schema

Vieną vakcinos Biocan Novel Puppy dozę švirkšti nuo 6 sav. amžiaus.

Tuo atveju, kai yra tikėtini motininiai antikūnai prieš CDV ir CPV ir yra būtina apsauga nuo kitų antigenų, vakcinavus viena vakcinos Biocan Novel Puppy doze, po trijų savaičių reikia vakcinuoti polivalentinėmis Biocan Novel vakcinomis, taip pat turinčiomis CDV ir CPV komponentus, pagal atitinkamą pakuotės lapelį.

Pakartotinės vakcinacijos schema

Tais atvejais, kai būtina imunizuoti tik prieš CDV ir CPV, kasmet reikia revakcinuoti viena Biocan Novel Puppy doze.

Šunis, kurie vakcinuoti viena Biocan Novel Puppy doze ir po trijų savaičių, pagal atitinkamą pakuotės lapelį, vakcinuoti polivalentinėmis vakcinomis Biocan Novel vakcinomis, taip pat turinčiomis CDV ir CPV komponentus, revakcinuoti polivalentinėmis Biocan Novel vakcinomis, turinčiomis šunų maro viruso ir šunų parvoviruso komponentus, pagal atitinkamą pakuotės lapelį, rekomenduojama kas 3 metus.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Liofilizatą reikia aseptiškai atskiesti tirpikliu. Gerai suplakti ir nedelsiant švirkšti visą buteliuko su atskiesta vakcina turinį (1 ml)

Atskiesta vakcina: skaidrus bespalvis ar gelsvas šiek tiek opalescuojantis skystis.

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 etiketės po „Tinka iki“.

Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – sunaudoti nedelsiant.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Po vakcinacijos vakcinuoti šunys gali išskirti gyvų virusų vakcinines CPV-2b padermes, tačiau dėl mažo šių padermių patogeniškumo vakcinuotų šunų nereikia laikyti atskirai nuo nevakcinuotų šunų. Kadangi vakcininė CPV-2b viruso padermė nebuvo tirta naminėms katėms ir kitiems mėšedžiams (išskyrus šunis), kurių jautrumas šunų parvovirusui yra žinomas, po vakcinavimo vakcinuotus šunis rekomenduojama atskirti nuo kitų šuninių ir katinių. Išmatos turi būti pašalintos higieniškai.

Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Imuninis atsakas į vakcinos CDV ir CPV komponentus gali vėluoti dėl motininių antikūnų įtakos. Tais atvejais, kai yra tikėtinas labai didelis motininių antikūnų prieš CDV ir CPV kiekis, reikia vakcinuoti papildomomis polivalentinių Biocan Novel vakcinų, taip pat turinčių CDV ir CPV komponentus, dozėmis.

Vakcinuoti galima tik sveikus gyvūnus.

Vaikingumas, laktacija

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas. Nerekomenduojama naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

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.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

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

Nesuderinamumai

Nesant nesuderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

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

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją arba su buitinėmis atliekomis. Kaip išmesti nereikalingus vaistus, klauskite gydytojo. Šios priemonės padės apsaugoti aplinką.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2022-02-24

15. KITA INFORMACIJA

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

Vakcina tiekiamą po 5, 10 ar 25 vnt. 1 ml buteliukų (liofilizato ir skiediklio) permatomose plastikinėse dėžutėse.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.