

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CANVAC P-IN injekčná suspenzia pre psov a kožušinové zvieratá

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Jedna dávka (1 ml) obsahuje:

Účinné látky:

inaktivovaný vírus parvovirózy psov min. 128 HAU*.

Adjuvans:

gel hydroxidu hlinitého 2,5 - 4,5 mg.

Pomocné látky:

thiomersal max. 0,1 mg.

*Hemaglutinačné jednotky, tj. množstvo antigénu po inaktivácii, indukujúce hladinu hemaglutinačno-inhibičných protilátok v sérach morčiat podľa požiadaviek Európskeho liekopisu.

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčná suspenzia.

Naružovelá alebo do žltá sfarbená tekutina s bielym sedimentom, ktorý sa po roztrepaní rovnomerne rozptýli.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľové druhy

Psi a kožušinové zvieratá.

4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov

Aktívna profylaktická imunizácia psov a kožušinových zvierat od veku 6 týždňov proti parvoviróze psov. Vakcína je určená hlavne na imunizáciu gravidných súk na zabezpečenie ochrany ich mláďat špecifickou kolostrálnou imunitou proti parvoviróze psov.

Solídna imunita nastupuje za 2 až 3 týždne po primovakcinácii.

Po revakcinácii pretrváva imunita najmenej 1 rok.

Kolostrálna imunita nastupuje ihneď po narodení po prijímaní kolostra a pretrváva približne 2 až 4 mesiace v závislosti na množstve prijatého kolostra a úrovni imunity u matky.

4.3 Kontraindikácie

Nepoužívať v prípadoch akútneho infekčného ochorenia, orgánového a horúčkovitého ochorenia, v prípadoch, keď bola zistená nepriaznivá postvakačná reakcia alebo alergia pri predchádzajúcich vakcináciách a po strese zvierat (preprava, vysoké teploty prostredia).

Nepoužívať u doposiaľ neimunizovaných gravidných súk vo vysokom stupni gravidity a tesne po pôrode.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Žiadne.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Po imunizácii sa odporúča ponechať zvieratá približne 2 až 3 dni v kľude. Mláďatá sa odporúča ponechať v kľude približne 1 týždeň. Hlavne sa neodporúča používať psy na výcvik, lov alebo k iným namáhavým výkonom. Taktiež sa neodporúča zvieratá premiestňovať a vystavovať stresovým podmienkam.

Mláďatá, ktoré sú imunizované veľmi mladé, môžu z dôvodov neúplnej a tvoriacej sa imunokompetencie a prípadného negatívneho vplyvu kolostrálnej imunity nedostatočne reagovať na vakcinačnú dávku.

Odporúča sa imunizovať odčervené zvieratá.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

V prípade náhodného samopodania/samoinjikovania vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľa alebo obal lekárovi.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Zriedkavo (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 zvierat) môže aplikácia vakcíny vyvolať mierny subfebrilný vzostup teploty a prechodnú inapetenciu. Celkové reakcie odznejú do 3 až 4 dní..

Veľmi zriedkavo (u menej ako 1 z 10 000 zvierat, vrátane ojedinelých hlásení) môže po predchádzajúcej senzibilizácii aplikácia vyvolať anafylaktickú alebo alergickú reakciu. K nástupu tejto nežiaducej reakcie dochádza zvyčajne krátko po aplikácii s príznakmi typickými pre anafylaktickú alebo alergickú reakciu.

Na zmiernenie celkových reakcií sa odporúča použiť symptomatickú liečbu.

Na mieste aplikácie vakcíny sa môže vytvoriť malý viditeľný opuch veľkosti hrášku a miesto môže byť bolestivé. Vo väčšine prípadov tieto lokálne reakcie na mieste injekcie vymiznú a vstrebajú sa bez nutnosti ošetrovania do 2 až 4 týždňov.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat),
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat),
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat),
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat),
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení).

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Môže byť použitý vo včasnom a strednom stupni gravidity súk a u matiek v období laktácie.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Nie sú dostupné žiadne informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny v prípade, že je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie či použiť tuto vakcínu pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto zvážené prípad od prípadu.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Imunizačná dávka pre 1 zviera je bez ohľadu na druh, vek, pohlavie a hmotnosť 1 ml.

Vakcína sa aplikuje subkutánne (s.c.) najlepšie v oblasti za lopatkou.

Vakcína je určená hlavne na opakovanú vakcináciu už imunizovaných gravidných súk najneskôr 2 týždne pred očakávaným pôrodom. Vytvorený vysoký obsah špecifických protilátok odovzdaný mláďatám zabezpečuje pasívnu imunitu.

Vakcínou je možné primovakcinovať aj mláďatá od veku 6 týždňov a to hlavne pri nepriaznivej nákazovej situácii.

Základná vakcinácia: primovakcinácia vo veku 6 až 8 týždňov. Druhá dávka za 3 týždne po primovakcinácii. Po primovakcinácii šteniat pochádzajúcich od imunizovaných matiek je vhodné podať ešte 3. dávku vakcíny za 3 týždne po 2. vakcinácii.

Revakcinácia: na udržanie trvalej imunity sa odporúča pravidelná ročná revakcinácia.

Pred použitím sa vakcína nechá ohriať na okolitú teplotu a pretrepe sa.

Imunizačná dávka musí byť z liekovky odobraná a zvieratú aplikovaná za aseptickým podmienok.

Vakcínu nepoužívať ak došlo k poškodeniu uzáveru liekovky.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá), ak sú potrebné

Po podaní dvojnásobnej dávky neboli zaznamenané žiadne ďalšie nežiaduce účinky, než tie popísané v bode 4.6.

4.11 Ochranná (-é) lehota (-y)

Neuplatňuje sa.

5. IMUNOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: Veterinaria immunopraeparata.

Kód ATCvet: QI07AA01.

Stimulácia aktívnej imunity proti parvoviróze psov s následným zabezpečením pasívnej imunity u potomkov.

Účinnú zložku vakcíny predstavuje inaktivovaný vírus parvovirózy psov viazaný na adjuvantnú zložku vakcíny. Imunogén sa po parenterálnej aplikácii uvoľňuje z adjuvantnej zložky, stimuluje imunitný systém a vyvolá tvorbu aktívnej špecifickej imunity proti parvoviróze psov. U mláďat je na ochranu využitá kolostrálna imunita. Špecifická ochrana zvierat proti ochoreniu je viazaná najmä na humorálnu imunitu.

So vznikom špecifickej imunity je imunogén postupne aktívne degradovaný a metabolizovaný. Pomocné látky sú po imunizácii zvierat metabolizované, degradované a vylúčené organizmom. Vakcína nemá vplyv na životné prostredie.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Gel hydroxidu hlinitého, thiomersal.

6.2 Závažné inkompatibility

Tento liek nemiešať s akýmkoľvek iným veterinárnym liekom.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v pôvodnom obale: 24 mesiacov.

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať v chladničke pri teplote (2 °C - 8 °C).

Chrániť pred mrazom. Chrániť pred svetlom. Uchovávať na suchom mieste.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

12 x 1 dávka, to je vždy 1 ml v 12 sklenených liekovkách s úžitkovým objemom 3 ml. Liekovky sú uzavreté pryžovou zátkou a hliníkovou pertlou, sú polepené etiketou a sú uložené v kartónovej škatuľke s príbalovou informáciou.

1 x 6 dávok, to je 6 ml v 1 sklenenej liekovke s úžitkovým objemom 8 ml. Liekovka je uzavretá pryžovou zátkou a hliníkovou pertlou, je polepená etiketou a je uložená v kartónovej škatuľke s príbalovou informáciou.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

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

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

DYNTEC spol. s r. o., Pražská 328, 411 55 Terezín, Česká republika
Tel.: +420 416 782 251, Fax: +420 416 782 575, E-mail: dyntec@dyntec.cz

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

97/0601/95-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 22/12/1995
Dátum posledného predĺženia: 31/03/2014

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA

Neuplatňuje sa.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE A VNÚTORNOM OBALE

KARTÓNOVÁ ŠKATUEKA

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CANVAC P-IN injekčná suspenzia pre psov a kožušinové zvieratá

2. ÚČINNÉ LÁTKY

Jedna dávka (1 ml) obsahuje:

Účinné látky: inaktivovaný vírus parvovirózy psov min. 128 HAU.

Pomocné látky: gel hydroxidu hlinitého 2,5 - 4,5 mg, thiomersal max. 0,1 mg.

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčná suspenzia.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

12 x 1 dávka

1 x 6 dávok

5. CIEĽOVÉ DRUHY

Psi a kožušinové zvieratá.

6. INDIKÁCIA (-IE)

Aktívna profylaktická imunizácia psov a kožušinových zvierat od veku 6 týždňov proti parvoviróze psov. Vakcína je predovšetkým určená na imunizáciu gravidných súk na zabezpečenie ochrany ich mláďat špecifickou kolostrálnou imunitou proti parvoviróze psov.

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Dávkovanie je 1 ml s.c., najlepšie v oblasti za lopatkou.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

Ochranná lehota: neuplatňuje sa.

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP: mesiac/rok

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať v chladničke. Chrániť pred mrazom. Chrániť pred svetlom. Uchovávať na suchom mieste.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Opadový materiál zlikvidovať v súlade s lokálnymi požiadavkami.



13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú

Len pre zvieratá – výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

DYNTEC spol. s r. o., Pražská 328, 411 55 Terezín, Česká republika

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

Registračné číslo: 97/0601/95-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Šarža: číslo

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

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CANVAC P-IN injekčná suspenzia pre psov a kožušinové zvieratá

2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (-OK)

Inaktivovaný vírus parvovirózy psov min. 128 HAU.

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

Jedna dávka pre s.c. aplikáciu.

4. SPÔSOB(-Y) PODANIA

Jedna dávka pre s.c. aplikáciu.

5. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

Ochranná lehota: neuplatňuje sa.

6. ČÍSLO ŠARŽE

Šarža: číslo

7. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP: mesiac/rok

8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

DYNTEC spol. s r. o., Česká republika

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

CANVAC P-IN injekčná suspenzia pre psov a kožušinové zvieratá

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže: DYNTEC spol. s r.o., Pražská 328, 411 55 Terezín, Česká republika, telefón: +420 416 782 251, fax: +420 416 782 575, e-mail: dyntec@dyntec.cz.

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CANVAC P-IN injekčná suspenzia pre psov a kožušinové zvieratá

3. OBSAH ÚČINNEJ LÁTKY (-OK) A INEJ LÁTKY (-OK)

Jedna dávka (1 ml) obsahuje:

inaktivovaný vírus parvovirózy psov min. 128 HAU*,

gel hydroxidu hlinitého 2,5 - 4,5 mg,

thiomersal max. 0,1 mg.

*Hemaglutinačné jednotky, tj. množstvo antigénu po inaktivácii, indukujúce hladinu hemaglutinačno inhibičných protilátok v sérach morčiat podľa požiadaviek Európskeho liekopisu.

Naružovelá alebo do žltá sfarbená tekutina s bielym sedimentom, ktorý sa po roztrepaní rovnomerne rozptýli.

4. INDIKÁCIA(-E)

Aktívna profylaktická imunizácia psov a kožušinových zvierat od veku 6 týždňov proti parvoviróze psov. Vakcína je určená hlavne na imunizáciu gravidných súk na zabezpečenie ochrany ich mláďat špecifickou kolostrálnou imunitou proti parvoviróze psov.

Solídna imunita nastupuje za 2 až 3 týždne po primovakcinácii.

Po revakcinácii pretrváva imunita najmenej 1 rok.

Kolostrálna imunita nastupuje ihneď po narodení po príjme kolostra a pretrváva približne 2 až 4 mesiace v závislosti na množstve prijatého kolostra a úrovni imunity u matky.

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať v prípadoch akútneho infekčného ochorenia, orgánového a horúčkovitého ochorenia, v prípadoch, keď bola zistená nepriaznivá postvakcinačná reakcia alebo alergia pri predchádzajúcich vakcináciách a po strese zvierat (preprava, vysoké teploty prostredia). Nepoužívať u doposiaľ neimunizovaných gravidných súk vo vysokom stupni gravidity a tesne po pôrode.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Zriedkavo (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 zvierat) môže aplikácia vakcíny vyvolať mierny subfebrilný vzostup teploty a prechodnú inapetenciu. Celkové reakcie odznejú do 3 až 4 dní.

Veľmi zriedkavo (u menej ako 1 z 10 000 zvierat, vrátane ojedinelých hlásení) môže po predchádzajúcej senzibilizácii aplikácia vyvolať anafylaktickú alebo alergickú reakciu. K nástupu tejto nežiaducej reakcie dochádza zvyčajne krátko po aplikácii s príznakmi typickými pre anafylaktickú alebo alergickú reakciu.

Na zmiernenie celkových reakcií sa odporúča použiť symptomatickú liečbu. Na mieste aplikácie vakcíny sa môže vytvoriť malý viditeľný opuch veľkosti hrášku a miesto môže byť bolestivé. Vo väčšine prípadov tieto lokálne reakcie na mieste injekcie vymiznú a vstrebajú sa bez nutnosti ošetrovania do 2 až 4 týždňov.

Ak zistíte akékoľvek vážne účinky alebo iné vedľajšie účinky, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, informujte vášho veterinárneho lekára.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat),
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat),
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat),
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat),
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení).

7. CIEĽOVÝ DRUH

Psi a kožušinové zvieratá.

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA(-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Imunizačná dávka pre 1 zviera je bez ohľadu na druh, vek, pohlavie a hmotnosť 1 ml. Vakcína sa aplikuje subkutánne (s.c) najlepšie v oblasti za lopatkou.

Vakcína je určená hlavne na opakovanú vakcináciu už imunizovaných gravidných súk najneskôr 2 týždne pred očakávaným pôrodom. Vytvorený vysoký obsah špecifických protilátok odovzdaný mláďatám zabezpečuje pasívnu imunitu. Vakcínou je možné primovakcinovať aj mláďatá od veku 6 týždňov a to hlavne pri nepriaznivej nákazovej situácii.

Základná vakcinácia: primovakcinácia vo veku 6 až 8 týždňov. Druhá dávka za 3 týždne po primovakcinácii. Po primovakcinácii šteniat pochádzajúcich od imunizovaných matiek je vhodné podať ešte 3. dávku vakcíny za 3 týždne po 2. vakcinácii.

Revakcinácia: na udržanie trvalej imunity sa odporúča pravidelná ročná revakcinácia.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Pred použitím sa vakcína nechá ohriať na okolitú teplotu a pretrepe sa. Imunizačná dávka musí byť z liekovky odobraná a zvieraťu aplikovaná za aseptickými podmienok. Nepoužívať CANVAC P-IN injekčná suspenzia pre psov a kožušinové zvieratá, ak spozorujete poškodenie uzáveru liekovky.

10. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

Neuplatňuje sa.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí. Uchovávať v chladničke pri teplote (2 °C - 8 °C). Chrániť pred mrazom. Chrániť pred svetlom. Uchovávať na suchom mieste. Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na štítku a škatuľke po "EXP:". Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v mesiaci.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné bezpečnostné opatrenia pre každý cieľový druh:

Žiadne.

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Po imunizácii sa odporúča ponechať zvieratá približne 2 až 3 dni v kľude. Mláďatá sa odporúča ponechať v kľude približne 1 týždeň. Hlavne sa neodporúča používať psy na výcvik, lov alebo k iným namáhavým výkonom. Taktiež sa neodporúča zvieratá premiestňovať a vystavovať stresovým podmienkam. Mláďatá, ktoré sú imunizované veľmi mladé, môžu z dôvodov neúplnej a tvoriacej sa imunokompetencie a prípadného negatívneho vplyvu kolostrálnej imunity nedostatočne reagovať na vakcinačnú dávku. Odporúča sa imunizovať odčervené zvieratá.

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

V prípade náhodného samopodania/samoinjekovania vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľa alebo obal lekárovi.

Gravidita a laktácia:

Môže byť použitý vo včasnom a strednom stupni gravidity súk a u matiek v období laktácie.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Nie sú dostupné žiadne informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny v prípade, že je použitý s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie či použiť túto vakcínu pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto zvážené prípad od prípadu.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá):

Po podaní dvojnásobnej dávky neboli zaznamenané žiadne ďalšie nežiaduce účinky, než tie popísané v bode 6.

Inkompatibility:

Tento liek nemiešať s akýmkoľvek iným veterinárnym liekom.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSMONEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Farmakoterapeutická skupina: Veterinaria immunopraeparata.

Kód ATCvet: QI07AA01.

Stimulácia aktívnej imunity proti parvoviróze psov s následným zabezpečením pasívnej imunity u potomkov. Účinnú zložku prípravku predstavuje inaktivovaný vírus parvovirózy psov viazaný na adjuvantnú zložku vakcíny. Imunogén sa po parenterálnej aplikácii uvoľňuje z adjuvantnej zložky, stimuluje imunitný systém a vyvolá tvorbu aktívnej špecifickej imunity proti parvoviróze psov. U mláďat je na ochranu využitá kolostrálna imunita. Špecifická ochrana zvierat proti ochoreniu je viazaná najmä na humorálnu imunitu. So vznikom špecifickej imunity je imunogén postupne aktívne degradovaný a metabolizovaný. Pomocné látky sú po imunizácii zvierat metabolizované, degradované a vylúčené organizmom. Prípravok nemá vplyv na životné prostredie.

12 x 1 dávka, to je vždy 1 ml v 12 sklenených liekovkách s úžitkovým objemom 3 ml. Liekovky sú uzavreté pryžovou zátkou a hliníkovou pertlou, sú polepené etiketou a sú uložené v kartónovej škatuľke s príbalovou informáciou.

1 x 6 dávok, to je 6 ml v 1 sklenenej liekovke s úžitkovým objemom 8 ml. Liekovka je uzavretá pryžovou zátkou a hliníkovou pertlou, je polepená etiketou a je uložená v kartónovej škatuľke s príbalovou informáciou.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto veterinárnom lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii.

Česká republika

DYNTEC spol. s r. o., Pražská 328, 411 55 Terezín, telefon: +420 416 782 251, fax: +420 416 782 575, e-mail: dyntec@dyntec.cz.