

**BIJLAGE I**  
**SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN**

## 1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Nobivac DP PLUS lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor honden (pups)

## 2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per dosis van 1 ml gereconstitueerd vaccin:

### Werkzame bestanddelen:

Levend geattenuerd canine distempervirus (CDV), stam Onderstepoort:  $10^{5.1} - 10^{6.5}$  TCID<sub>50</sub>\*

Levend recombinant canine parvovirus (CPV), stam 630a:  $10^{5.1} - 10^{6.7}$  TCID<sub>50</sub>\*

\* Tissue culture infective dose 50%

### Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen
<b><i>Lyofilisaat:</i></b>
Gelatine hydrolysaat
Pancreas caseïnehydrolysaat
Sorbitol
Dinatriumfosfaat dihydraat
<b><i>Suspenseervloeistof:</i></b>
Dinatriumfosfaat dihydraat
Kaliumdiwaterstoffosfaat
Water voor injecties

Lyofilisaat: gebroken wit of crème-kleurig.

Suspenseervloeistof: heldere, kleurloze oplossing.

## 3. KLINISCHE GEGEVENS

### 3.1 Doeldiersoort(en)

Hond (pups)

### 3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Voor de actieve immunisatie van pups vanaf de leeftijd van 4 weken ter preventie van klinische verschijnselen en mortaliteit ten gevolge van hondenziektevirus (CDV) en canine parvovirus (CPV), en ter preventie van virusuitscheiding ten gevolge van hondenziektevirusinfectie en canine parvovirusinfectie.

Aanvang van de immuniteit: hondenziektevirus (CDV): 7 dagen;  
canine parvovirus (CPV): 3 dagen.

Duur van de immuniteit: 8 weken.

### 3.3 Contra-indicaties

Geen.

### 3.4 Speciale waarschuwingen

Vaccineer alleen gezonde dieren.

### 3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

#### Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Matige tot hoge niveaus van maternale antilichamen tegen hondenziektevirus kunnen de werkzaamheid van het diergeneesmiddel tegen hondenziekte verminderen.

Doorgaans wordt aangeraden om elke pup op de leeftijd van 6 weken met dit diergeneesmiddel te vaccineren. In situaties met een hoog infectierisico op canine parvo- en/of hondenziektevirus, wordt geadviseerd de pups eerder te vaccineren, maar niet voor 4 weken leeftijd. De routinevaccinaties tegen hondenziekte, canine parvovirus infectie, infectieuze hepatitis en luchtwegaandoeningen veroorzaakt door adenovirus type 2 dienen te worden toegediend zoals aangegeven in de bijsluiters van deze diergeneesmiddelen.

Bij sommige pups kan de vaccinstam tegen het canine parvovirus tot 8 dagen na vaccinatie in de ontlasting worden aangetroffen. Soms kan dit virus spreiden naar andere honden of katten, zonder klinische verschijnselen te veroorzaken. Bij katten kan het virus tot 5 dagen worden uitgescheiden en spreiden naar andere katten zonder ziektesymptomen te veroorzaken. Het hondenziektevirus wordt niet verspreid door gevaccineerde pups.

#### Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

In geval van accidentele zelfinjectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

#### Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

### 3.6 Bijwerkingen

Hond:

Zeer vaak (>1 dier/10 behandelde dieren):	Zwelling op de injectieplaats <sup>1</sup> .
Zelden (1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren):	Sloomheid <sup>2</sup> .
Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Overgevoeligheidsreactie <sup>3</sup> .

<sup>1</sup> Een kleine, niet-pijnlijke zwelling ( $\leq 1$  cm diameter) op de injectieplaats binnen de eerste week na vaccinatie. De zwelling verdwijnt na enkele dagen volledig.

<sup>2</sup> Binnen 4 uur na vaccinatie.

<sup>3</sup> Met inbegrip van anafylaxie (soms dodelijk). Als er een dergelijke reactie optreedt, dient onmiddellijk een passende behandeling te worden gegeven.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

### 3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht.

### **3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie**

Beschikbare gegevens ten aanzien van de veiligheid tonen aan dat dit vaccin op dezelfde dag, maar niet gemengd, kan worden toegediend met het intranasale vaccin uit de Nobivac serie dat *Bordetella bronchiseptica* en canine parainfluenzavirus bevat. De werkzaamheid na gelijktijdig gebruik is niet getest. Daarom dient de dierenarts, hoewel de veiligheid van gelijktijdig gebruik is aangetoond, hiermee rekening te houden bij de beslissing om de vaccins tegelijkertijd toe te dienen

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel behalve het bovenstaande. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

### **3.9 Toedieningswegen en dosering**

Subcutaan gebruik.

Dien 1 dosis (1 ml) gesuspendeerd vaccin toe aan pups vanaf de leeftijd van 4 weken.  
Reconstitueer de flacon met lyofilisaat met de bijgeleverde suspenseervloeistof.  
Zorg ervoor dat het lyofilisaat vóór gebruik volledig is gereconstitueerd.  
Dien de totale inhoud van de flacon toe.

Gereconstitueerd vaccin: gebroken roze of roze gekleurde suspensie.

### **3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)**

Bij tienvoudige overdosering van het vaccin werden er geen andere bijwerkingen waargenomen dan die vermeld in rubriek 3.6.

### **3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken**

Niet van toepassing.

### **3.12 Wachtijd(en)**

Niet van toepassing.

## **4. IMMUNOLOGISCHE GEGEVENS**

### **4.1 ATCvet-code: QI07AD03**

Het vaccin stimuleert actieve immuniteit bij pups tegen infecties met canine parvovirus en hondenziektevirus. Maternale antilichamen tegen het canine parvovirus hebben geen invloed op de werkzaamheid van dit diergeneesmiddel. Bij dieren van 4 weken oud, met lage tot matige hoeveelheden maternale antilichamen, wordt immuniteit tegen hondenziektevirus opgebouwd.

## **5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS**

### **5.1 Belangrijke onverenigbaarheden**

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel, behalve de suspenseervloeistof bijgevoegd voor gebruik met het diergeneesmiddel.

## **5.2 Houdbaarheidstermijn**

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel (lyofilisaat) in de verkoopverpakking: 2 jaar.

Houdbaarheid van de suspenseervloeistof in de verkoopverpakking: 4 jaar.

Houdbaarheid na reconstitutie volgens instructies: 30 minuten.

## **5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren**

### Lyofilisaat:

Bewaren in een koelkast (2 °C - 8 °C).

Niet transporteren boven 30 °C.

Beschermen tegen bevriezing.

Bescherm(en) tegen licht.

### Suspenseervloeistof:

Dit diergeneesmiddel vereist geen speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren.

## **5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking**

### Lyofilisaat:

Heldere glazen flacon (type I Ph. Eur.), à 1 dosis, afgesloten met een chloorbutyl rubberen stop en aluminium dop.

### Suspenseervloeistof:

Heldere glazen flacon (type I Ph. Eur.), afgesloten met een broombutyl rubberen stop en aluminium dop.

### Verpakkingsgrootten:

- Kunststof doos met 5 flacons met 1 dosis vaccin en 5 flacons van 1 ml suspenseervloeistof.
- Kunststof doos met 25 flacons met 1 dosis vaccin en 25 flacons van 1 ml suspenseervloeistof.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

## **5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

## **6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Intervet International B.V.

## **7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

EU/2/20/265/001-002

**8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING**

Datum van eerste vergunningverlening: 09/12/2020.

**9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN**

{MM/JJJJ}

**10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**BIJLAGE II**

**OVERIGE VOORWAARDEN EN VEREISTEN TEN AANZIEN VAN DE VERGUNNING  
VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Geen

**BIJLAGE III**  
**ETIKETTERING EN BIJSLUITER**



## **A. ETIKETTERING**

**GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD****DOOS**

Kunststof doos met 5 flacons met 1 dosis vaccin en 5 flacons van 1 ml suspenseervloeistof

Kunststof doos met 25 flacons met 1 dosis vaccin en 25 flacons van 1 ml suspenseervloeistof

**1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Nobivac DP PLUS lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie

**2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDE(E)L(EN)**

Per dosis van 1 ml:

Levend geattenuerd canine distempervirus (CDV), stam Onderstepoort:  $10^{5.1} - 10^{6.5}$  TCID<sub>50</sub>

Levend recombinant canine parvovirus (CPV), stam 630a:  $10^{5.1} - 10^{6.7}$  TCID<sub>50</sub>

**3. VERPAKKINGSGROOTTE**

5 x 1 dosis vaccin met 1 ml suspenseervloeistof

25 x 1 dosis vaccin met 1 ml suspenseervloeistof

**4. DOELDIERSOORT(EN)**

Hond (pups)

**5. INDICATIES****6. TOEDIENINGSWEG(EN)**

Subcutaan gebruik.

**7. WACHTTIJD(EN)****8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp. {mm/jjjj}

Na reconstitutie gebruiken binnen 30 minuten.

**9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN**

Bewaren in een koelkast.

Niet transporteren boven 30 °C.

Beschermen tegen bevriezing.

Bescherm(en) tegen licht.

**10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”**

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

**11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

**12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Intervet International B.V.

**14. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

EU/2/20/265/001 (5 x 1 dose; 5 x 1 ml)

EU/2/20/265/002 (25 x 1 dose; 25 x 1 ml)

**17. PARTIJNUMMER**

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE VERPAKKINGSEENHEDEN MOETEN WORDEN VERMELD**

**Etiket op flacon – (Lyofilisaat 1 dosis)**

**1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Nobivac DP PLUS 

**2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDELEN**

1 dosis  
Levend geattenuëerd canine distempervirus (CDV)  
Levend recombinant canine parvovirus (CPV)

**3. PARTIJNUMMER**

Lot {nummer}

**4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp. {mm/jjjj}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE VERPAKKINGSEENHEDEN MOETEN WORDEN VERMELD**

**Etiket flacon – Suspendeervloeistof (1ml)**

**1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Suspendeervloeistof voor Nobivac DP PLUS



**2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDELEN**

1 dosis

**3. PARTIJNUMMER**

Lot {nummer}

**4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp. {mm/jjjj}

## **B. BIJSLUITER**

## BIJSLUITER

### 1. Naam van het diergeneesmiddel

Nobivac DP PLUS lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor honden (pups)

### 2. Samenstelling

Per dosis van 1 ml gereconstitueerd vaccin:

#### Werkzame bestanddelen:

Levend geattenuerd canine distempervirus (CDV), stam Onderstepoort:  $10^{5.1} - 10^{6.5}$  TCID<sub>50</sub>\*

Levend recombinant canine parvovirus (CPV), stam 630a:  $10^{5.1} - 10^{6.7}$  TCID<sub>50</sub>\*

\* Tissue culture infective dose 50%

Lyofilisaat: gebroken wit of crème-kleurig.

Suspenseervloeistof: heldere, kleurloze oplossing.

### 3. Doeldiersoort(en)

Hond (pups).

### 4. Indicaties voor gebruik

Voor de actieve immunisatie van pups vanaf de leeftijd van 4 weken ter preventie van klinische verschijnselen en mortaliteit ten gevolge van hondenziektevirus (CDV) en canine parvovirus (CPV), en ter preventie van virusuitscheiding ten gevolge van hondenziektevirusinfectie en canine parvovirusinfectie.

Aanvang van de immuniteit: hondenziektevirus (CDV): 7 dagen.  
canine parvovirus (CPV): 3 dagen.

Duur van de immuniteit: 8 weken.

### 5. Contra-indicaties

Geen.

### 6. Speciale waarschuwingen

#### Speciale waarschuwingen:

Vaccineer alleen gezonde dieren.

#### Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Matige tot hoge niveaus van maternale antilichamen tegen hondenziekte kunnen de werkzaamheid van het diergeneesmiddel tegen hondenziekte verminderen.

Doorgaans wordt aangeraden om elke pup op de leeftijd van 6 weken met dit diergeneesmiddel te vaccineren. In situaties met een hoog infectierisico op het canine parvo- en/of hondenziektevirus,

wordt geadviseerd de pups eerder te vaccineren, maar niet voor 4 weken leeftijd. De routinevaccinaties tegen hondenziekte, canine parvovirus infectie, infectieuze hepatitis en luchtwegaandoeningen veroorzaakt door adenovirus type 2 dienen te worden gegeven zoals aangegeven in de bijsluiters van deze diergeneesmiddelen.

Bij sommige pups kan de vaccinstam tegen het canine parvovirus tot 8 dagen na vaccinatie in de ontlasting worden aangetroffen. Soms kan dit virus spreiden naar andere honden of katten, zonder klinische ziekteverschijnselen te veroorzaken. Bij katten kan het virus tot 5 dagen worden uitgescheiden en spreiden naar andere katten zonder ziektesymptomen te veroorzaken. Het hondenziektevirus wordt niet verspreid door gevaccineerde pups.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

In geval van accidentele zelfinjectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Dracht:

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Beschikbare gegevens ten aanzien van de veiligheid tonen aan dat dit vaccin op dezelfde dag, maar niet gemengd, kan worden toegediend, met het intranasale vaccin uit de Nobivac serie dat *Bordetella bronchiseptica* en canine parainfluenzavirus bevat. De werkzaamheid na gelijktijdig gebruik is niet getest. Daarom dient de dierenarts, hoewel de veiligheid van gelijktijdig gebruik is aangetoond, hiermee rekening te houden bij de beslissing om de vaccins tegelijkertijd toe te dienen.

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel behalve het bovenstaande. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

Overdosering:

Bij tienvoudige overdosering van het vaccin werden er geen andere bijwerkingen waargenomen dan die vermeld in rubriek "Bijwerkingen".

Belangrijke onverenigbaarheden:

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel, behalve de suspenseervloeistof bijgevoegd voor gebruik met het diergeneesmiddel.

## **7. Bijwerkingen**

Hond:

Zeer vaak (>1 dier/10 behandelde dieren):	Zwelling op de injectieplaats <sup>1</sup> .
Zelden (1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren):	Sloomheid <sup>2</sup> .
Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Overgevoeligheidsreactie <sup>3</sup> .

<sup>1</sup> Een kleine, niet-pijnlijke zwelling ( $\leq 1$  cm diameter) op de injectieplaats binnen de eerste week na vaccinatie. De zwelling verdwijnt na enkele dagen volledig.

<sup>2</sup> Binnen 4 uur na vaccinatie.



<sup>3</sup> Met inbegrip van anafylaxie (soms dodelijk). Als er een dergelijke reactie optreedt, dient onmiddellijk een passende behandeling te worden gegeven.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem: {gegevens van het nationale systeem}

## **8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen**

Subcutaan gebruik.

Dien 1 dosis (1 ml) gesuspendeerd vaccin toe aan pups vanaf de leeftijd van 4 weken.  
Reconstitueer de flacon met lyofilisaat met de bijgeleverde suspenseervloeistof.  
Dien de totale inhoud van de flacon toe.

Gereconstitueerd vaccin: gebroken roze of roze gekleurde suspensie.

## **9. Aanwijzingen voor een juiste toediening**

Zorg ervoor dat het lyofilisaat vóór gebruik volledig is gereconstitueerd.

## **10. Wachtijd(en)**

Niet van toepassing.

## **11. Bijzondere bewaarvoorschriften**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Lyofilisaat: Bewaren in een koelkast (2 °C - 8 °C). Niet transporteren boven 30 °C.  
Beschermen tegen bevriezing. Bescherm(en) tegen licht.

Suspenseervloeistof: Dit diergeneesmiddel vereist geen speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Houdbaarheid na reconstitutie volgens instructies: 30 minuten.

## **12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

### **13. Indeling van het diergeneesmiddel**

Diergeneesmiddel op voorschrift.

### **14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten**

EU/2/20/265/001-002

Verpakkingsgrootten:

- Kunststof doos met 5 flacons met 1 dosis vaccin en 5 flacons van 1 ml suspenseervloeistof.
- Kunststof doos met 25 flacons met 1 dosis vaccin en 25 flacons van 1 ml suspenseervloeistof.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

### **15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien**

{MM/JJJ}

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelen­databank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### **16. Contactgegevens**

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

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

#### **België/Belgique/Belgien**

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

#### **Lietuva**

Tel: + 37052196111

#### **Република България**

Тел: + 359 28193749

#### **Luxembourg/Luxemburg**

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

#### **Česká republika**

Tel: + 420 233 010 242

#### **Magyarország**

Tel.: + 36 1 439 4597

#### **Danmark**

Tlf: + 45 44 82 42 00

#### **Malta**

Tel: + 39 02 516861

#### **Deutschland**

Tel: + 49 (0)8945614100

#### **Nederland**

Tel: + 32 (0)2 370 94 01

#### **Eesti**

Tel: + 37052196111

#### **Norge**

Tlf: + 47 55 54 37 35

#### **Ελλάδα**

Τηλ: + 30 210 989 7452

#### **Österreich**

Tel: + 43 (1) 256 87 87

#### **España**

Tel: + 34 923 19 03 45

#### **Polska**

Tel.: + 48 22 18 32 200

**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

**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

**17. Overige informatie**

Het vaccin stimuleert actieve immuniteit bij pups tegen infecties met canine parvovirus en hondenziektevirus. Maternale antilichamen tegen het canine parvovirus hebben geen invloed op de werkzaamheid van dit product. Bij dieren van 4 weken oud, met lage tot matige hoeveelheden maternale antilichamen, wordt immuniteit tegen hondenziektevirus opgebouwd.