

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Eurican DAP-L_{multi} λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για ενέσιμο εναιώρημα

2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

Μια δόση του λυοφιλοποιημένου υλικού περιέχει:

Δραστικά συστατικά:

	Minimum	Maximum
Εξασθενημένος ιός της νόσου Carré, στέλεχος BA5	10 ^{4,0} CCID ₅₀ *	10 ^{6,0} CCID ₅₀ *
Εξασθενημένος αδενοϊός τύπου 2, στέλεχος DK13	10 ^{2,5} CCID ₅₀ *	10 ^{6,3} CCID ₅₀ *
Εξασθενημένος παρβοϊός τύπου 2, στέλεχος CAG2	10 ^{4,9} CCID ₅₀ *	10 ^{7,1} CCID ₅₀ *

(* CCID₅₀: 50% μολυσματική δόση κυτταροκαλλιέργειας)

Μια δόση (1ml) εναιωρήματος περιέχει:

Δραστικά συστατικά:

Αδρανοποιημένη *Leptospira interrogans* υποομάδα και ορότυπος *Canicola*, στέλεχος 16070

Αδρανοποιημένη *Leptospira interrogans* υποομάδα και ορότυπος *Icterohaemorrhagiae*, στέλεχος 16069

Αδρανοποιημένη *Leptospira interrogans* υποομάδα και ορότυπος *Grippotyphosa*, στέλεχος Grippo Mal 1540

*≥80% προστασίας σε κρικητούς

Δραστικότητα σύμφωνα με την Ph. Eur.447*

Δραστικότητα σύμφωνα με την Ph. Eur.447*

Δραστικότητα σύμφωνα με την Ph. Eur.447*

Έκδοχα:

Βλ. τον πλήρη κατάλογο εκδόχων στο κεφάλαιο 6.1

3. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ

Λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για ενέσιμο εναιώρημα.

Μπεζ έως ωχρό κίτρινο λυοφιλοποιημένο υλικό και ιριδίζον, ομοιογενές εναιώρημα.

4. ΚΛΙΝΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

4.1 Είδη ζώων

Σκύλοι

4.2 Θεραπευτικές ενδείξεις προσδιορίζοντας τα είδη ζώων

Ενεργητική ανοσοποίηση των σκύλων για:

- την πρόληψη της θνησιμότητας και των κλινικών συμπτωμάτων που προκαλούνται από τον ιό της νόσου Carré (CDV),
- την πρόληψη της θνησιμότητας και των κλινικών συμπτωμάτων που προκαλούνται από τον ιό της λοιμώδους ηπατίτιδας του σκύλου (CAV),
- τη μείωση της απέκκρισης του ιού κατά τη διάρκεια της αναπνευστικής νόσου που προκαλείται από τον αδενοϊό τύπου 2 του σκύλου (CAV-2),

- την πρόληψη της θνησιμότητας, των κλινικών συμπτωμάτων και της απέκκρισης του ιού που προκαλούνται από τον παρβοϊό του σκύλου (CPV)*,
- την πρόληψη της θνησιμότητας, των κλινικών συμπτωμάτων, της μόλυνσης, της βακτηριακής απέκκρισης, του νεφρικού φορτίου και των νεφρικών αλλοιώσεων που προκαλούνται από τη *Leptospira interrogans* υποομάδα *Icterohaemorrhagiae* ορότυπος *Icterohaemorrhagiae*
- την πρόληψη της θνησιμότητας** και των κλινικών συμπτωμάτων, τη μείωση της μόλυνσης, της βακτηριακής απέκκρισης, του νεφρικού φορτίου και των νεφρικών αλλοιώσεων που προκαλούνται από τη *Leptospira interrogans* υποομάδα *Canicola* ορότυπος *Canicola*
- την πρόληψη της θνησιμότητας** και τη μείωση των κλινικών συμπτωμάτων, της μόλυνσης, της βακτηριακής απέκκρισης, του νεφρικού φορτίου και των νεφρικών αλλοιώσεων που προκαλούνται από τη *Leptospira kirschneri* υποομάδα *Grippotyphosa* ορότυπος *Grippotyphosa*
- την πρόληψη της θνησιμότητας, των κλινικών συμπτωμάτων, της νεφρικής μόλυνσης, της βακτηριακής απέκκρισης, του νεφρικού φορτίου και των νεφρικών αλλοιώσεων που προκαλούνται από τη *Leptospira interrogans* υποομάδα *Icterohaemorrhagiae* ορότυπος *Copenhageni****

Εγκατάσταση ανοσίας: 2 εβδομάδες μετά την δεύτερη ένεση του αρχικού εμβολιασμού για όλα τα στελέχη

Διάρκεια ανοσίας: τουλάχιστον ένα έτος μετά τη δεύτερη ένεση του αρχικού εμβολιασμού για όλα τα στελέχη.

Διαθέσιμα ορολογικά δεδομένα και δεδομένα που σχετίζονται με την πρόκληση αποδεικνύουν ότι η προστασία για τον ιό της νόσου του Carré, για τον αδενοϊό και για τον παρβοϊό* διαρκεί για 2 έτη μετά την εφαρμογή του αρχικού εμβολιακού προγράμματος ακολουθούμενου από έναν πρώτο ετήσιο αναμνηστικό εμβολιασμό.

Η όποια απόφαση για την προσαρμογή του εμβολιακού προγράμματος αυτού του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος πρέπει να λαμβάνεται κατά περίπτωση, λαμβάνοντας υπόψη το ιστορικό εμβολιασμού του σκύλου και το επιδημιολογικό περιβάλλον.

*Η προστασία έχει αποδειχθεί έναντι του παρβοϊού του σκύλου τύπων 2a, 2b και 2c, είτε μετά από πρόκληση (τύπος 2b) ή ορολογικά (τύποι 2a και 2c).

**Για τις *Leptospira Canicola* και *Grippotyphosa* δεν παρουσιάστηκε θνησιμότητα κατά τη διάρκεια πειράματος πρόκλησης για τη διάρκεια της ανοσίας.

***Για τη *Leptospira Copenhageni* η διάρκεια της ανοσίας δεν διαπιστώθηκε.

4.3 Αντενδείξεις

Καμία.

4.4 Ειδικές προειδοποιήσεις για κάθε είδος ζώου

Να εμβολιάζονται υγιή ζώα μόνο.

4.5 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση

Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση σε ζώα

Εφαρμόστε τις συνήθεις διαδικασίες αντισηψίας.

Μετά τον εμβολιασμό, τα ζωντανά CAV-2 και CPV στελέχη του εμβολίου μπορεί παροδικά να εξαπλωθούν χωρίς δυσμενείς συνέπειες για τα -σε επαφή- ζώα.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα

Σε περίπτωση που κατά λάθος κάνετε αυτοένεση, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό το εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσεως ή την ετικέτα του φαρμακευτικού προϊόντος.

4.6 Ανεπιθύμητες ενέργειες (συχνότητα και σοβαρότητα)

Ένα ελαφρύ οίδημα (≤ 2 cm) μπορεί να παρατηρηθεί στο σημείο της ένεσης, αμέσως μετά την ένεση. Υποχωρεί συνήθως μέσα σε 1-6 ημέρες. Αυτό μπορεί, σε κάποιες περιπτώσεις, να συνοδεύεται από ελαφρύ κνησμό, θερμότητα και πόνο στο σημείο της ένεσης. Παροδικός λήθαργος και έμετος μπορεί επίσης να παρατηρηθούν συχνά.

Ανορεξία, πολυδιψία, υπερθερμία, διάρροια, μυϊκός τρόμος, μυϊκή αδυναμία και δερματικές αλλοιώσεις στο σημείο της ένεσης, μπορεί σπάνια να παρατηρηθούν.

Αντιδράσεις υπερευαισθησίας (οίδημα στο πρόσωπο, αναφυλακτική αντίδραση, κνίδωση) μπορεί σπάνια να προκύψουν, κάποιες εκ των οποίων είναι απειλητικές για τη ζωή. Σε τέτοιες περιπτώσεις, θα πρέπει να παρέχεται άμεσα κατάλληλη συμπτωματική θεραπεία.

Η συχνότητα των ανεπιθύμητων ενεργειών καθορίζεται ως ακολούθως:

- πολύ συχνή (περισσότερο από 1 στα 10 υπό θεραπεία ζώα παρουσιάζουν ανεπιθύμητες ενέργειες)
- συχνή (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 100 υπό θεραπεία ζώα)
- μη συνηθισμένη (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 1.000 υπό θεραπεία ζώα)
- σπάνια (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 10.000 υπό θεραπεία ζώα)
- πολύ σπάνια (λιγότερο από 1 στα 10.000 υπό θεραπεία ζώα, συμπεριλαμβανομένων μεμονωμένων αναφορών)

4.7 Χρήση κατά την κύηση, τη γαλουχία ή την ωοτοκία

Μπορεί να χρησιμοποιηθεί κατά τη διάρκεια της κύησης.

4.8 Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης

Είναι διαθέσιμες μελέτες ασφάλειας και αποτελεσματικότητας, οι οποίες αποδεικνύουν ότι το εν λόγω εμβόλιο δύναται να χορηγείται την ίδια ημέρα χωρίς να αναμειγνύεται με το εμβόλιο της Boehringer Ingelheim για τη λύσσα, σε σκύλους από την ηλικία των 12 εβδομάδων. Σε αυτή την περίπτωση, η αποτελεσματικότητα κατά της *Leptospira Icterohaemorrhagiae* απεδείχθη μόνο για τη μείωση των νεφρικών αλλοιώσεων και της βακτηριακής απέκκρισης, και η αποτελεσματικότητα κατά της *Leptospira Grippotyphosa* απεδείχθη μόνο για τη μείωση του νεφρικού φορτίου, των νεφρικών αλλοιώσεων και της βακτηριακής απέκκρισης. Η αποτελεσματικότητα του εμβολίου κατά του ορότυπου *Copenhageni* δεν έχει διερευνηθεί μετά από χρήση μαζί με το εμβόλιο της Boehringer Ingelheim για τη λύσσα, την ίδια ημέρα.

Δεν υπάρχουν πληροφορίες σχετικά με την ασφάλεια και την αποτελεσματικότητα από την ταυτόχρονη χρήση αυτού του εμβολίου με οποιοδήποτε άλλο κτηνιατρικό φάρμακο, εκτός των προϊόντων που αναφέρονται παραπάνω. Η απόφαση για τη χορήγηση του εν λόγω εμβολίου πριν ή μετά από τη χορήγηση οποιοδήποτε άλλου κτηνιατρικού φαρμάκου, θα πρέπει να λαμβάνεται κατά περίπτωση.

4.9 Δοσολογία και τρόπος χορήγησης

Η ανασύσταση του λυοφιλοποιημένου υλικού και του ενέσιμου εναιωρήματος να πραγματοποιείται υπό συνθήκες αντισηψίας. Ανακινήστε καλά πριν από τη χρήση. Ολόκληρο το περιεχόμενο του ανασυσταθέντος φιαλιδίου πρέπει να χορηγείται ως μια δόση.

Το ανασυσταθέν περιεχόμενο θα είναι ιριδίζον κίτρινο έως ελαφρώς κόκκινο εναιώρημα.

Υποδόρια ένεση μιας δόσης του 1 ml, σύμφωνα με το ακόλουθο πρόγραμμα:

Αρχικός εμβολιασμός: Δύο ενέσεις, με μεταξύ τους μεσοδιάστημα 4 εβδομάδων, από την ηλικία των 7 εβδομάδων. Στις περιπτώσεις που ο κτηνίατρος υποπτεύεται την παρουσία υψηλού επιπέδου μητρικών αντισωμάτων και στις οποίες ο αρχικός εμβολιασμός ολοκληρώθηκε πριν από την ηλικία των 16 εβδομάδων, συνιστάται ένας τρίτος εμβολιασμός με τη χρήση εμβολίου της Boehringer Ingelheim το οποίο να περιέχει ιό Carré, αδενοϊό και παρβοϊό, από την ηλικία των 16 εβδομάδων, και τουλάχιστον 3 εβδομάδες μετά τη δεύτερη ένεση.

Επανεμβολιασμός: Χορηγήστε μια δόση 12 μήνες μετά την ολοκλήρωση του αρχικού εμβολιασμού. Οι σκύλοι θα πρέπει να επανεμβολιάζονται με μια επαναληπτική δόση σε ετήσια βάση.

4.10 Υπερδοσολογία (συμπτώματα, μέτρα αντιμετώπισης, αντίδοτα), εάν είναι απαραίτητα

Δεν έχουν παρατηρηθεί ανεπιθύμητες ενέργειες άλλες από αυτές που αναφέρονται στην παράγραφο 4.6 μετά από τη χορήγηση 10-πλάσιας δόσης του λυοφιλοποιημένου υλικού και 2-πλάσιας δόσης του εναιωρήματος.

4.11 Χρόνος(οι) αναμονής

Δεν απαιτείται.

5. ΑΝΟΣΟΛΟΓΙΚΕΣ ΙΔΙΟΤΗΤΕΣ

Φαρμακοθεραπευτική ομάδα: Ανοσολογικά για Κυνοειδή, Ζωντανά ιογενή και αδρανοποιημένα βακτηριακά εμβόλια για σκύλους.
ATCvet code: QI07AI03

Εμβόλιο κατά του ιού της νόσου Carré, των αδενοϊών (CAV-1 και CAV-2), της παρβοϊώσεως (εξασθενημένο) και των *Leptospira* (αδρανοποιημένο) σε σκύλους.

Μετά τη χορήγηση, το εμβόλιο προκαλεί μια κατάσταση ανοσίας κατά του ιού της νόσου Carré, των αδενοϊών (CAV-1 και CAV-2), της παρβοϊώσεως και των λεπτοσπειρώσεων από τη *Leptospira interrogans* ορότυπος *Canicola*, τη *Leptospira interrogans* ορότυπος *Icterohaemorrhagiae*, *Leptospira interrogans* ορότυπος *Copenhageni* και τη *Leptospira kirschneri* ορότυπος *Grippotyphosa* στο σκύλο όπως έχει αποδειχθεί μετά από πρόκληση και από την παρουσία αντισωμάτων.

6. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

6.1 Κατάλογος εκδόχων

Λυοφιλοποιημένο υλικό

Casein hydrolysate

Gelatin

Dextran 40

Dipotassium phosphate

Potassium dihydrogen phosphate

Potassium hydroxide

Sorbitol
Sucrose
Water for injection

Εναιώρημα

Potassium chloride
Sodium chloride
Potassium dihydrogen phosphate
Disodium phosphate dihydrate
Water for injections

6.2 Κύριες ασυμβατότητες

Να μην αναμειγνύεται με άλλο κτηνιατρικό φάρμακο εκτός του εναιωρήματος το οποίο διατίθεται για χρήση με αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

6.3 Διάρκεια ζωής

Διάρκεια ζωής του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σύμφωνα με τη συσκευασία πώλησης: 2 έτη.

Διάρκεια ζωής μετά την ανασύσταση σύμφωνα με τις οδηγίες: άμεση χρήση.

6.4 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος

Φυλάσσετε και μεταφέρετε σε ψυγείο (2°C - 8°C).

Να μην καταψύχετε.

Φυλάσσετε προστατευμένο από το φως.

6.5 Φύση και σύνθεση της στοιχειώδους συσκευασίας

Γυάλινο φιαλίδιο Τύπου I με ελαστικό πώμα χλωροβουτυλίου, σφραγισμένο με κάλυμμα αλουμινίου.

Πλαστικό κουτί με 10 φιαλίδια (γυάλινα) λυοφιλοποιημένου υλικού (1 δόση) και 10 φιαλίδια (γυάλινα) εναιωρήματος (1 ml).

Πλαστικό κουτί με 25 φιαλίδια (γυάλινα) λυοφιλοποιημένου υλικού (1 δόση) και 25 φιαλίδια (γυάλινα) εναιωρήματος (1 ml).

Πλαστικό κουτί με 50 φιαλίδια (γυάλινα) λυοφιλοποιημένου υλικού (1 δόση) και 50 φιαλίδια (γυάλινα) εναιωρήματος (1 ml).

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

6.6 Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης ενός χρησιμοποιηθέντος κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση του προϊόντος, αν υπάρχουν

Κάθε μη χρησιμοποιηθέν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ή μη χρησιμοποιηθέντα υπολείμμάτα του πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις ισχύουσες εθνικές απαιτήσεις.

7. ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS,
29 Avenue Tony Garnier
69007 Lyon
Γαλλία

8. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

ΑΑΚ στην Ελλάδα: 25480/17-03-2016/K-0224701

ΑΑΚ στην Κύπρο: CY00547V

9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ/ΑΝΑΝΕΩΣΗΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ

Ημερομηνία 1ης έγκρισης στην Ελλάδα: 17-03-2016

Ημερομηνία 1ης έγκρισης στην Κύπρο: 27-06-2016

Ημερομηνία ανανέωσης στην Κύπρο: 07/09/2020

10. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ

07/09/2020

ΑΠΑΓΟΡΕΥΣΗ ΠΩΛΗΣΗΣ, ΔΙΑΘΕΣΗΣ ΚΑΙ/Η ΧΡΗΣΗΣ

Δεν ισχύει.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 2: ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

Eurican DAP-L_{multi} λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για ενέσιμο εναιώρημα

1. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ ΣΤΟΝ ΕΟΧ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟΙ

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

29 Avenue Tony Garnier

69007 Lyon

Γαλλία

Παραγωγός υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Laboratoire Porte des Alpes

Rue de l'Aviation

69800 Saint Priest

Γαλλία

2. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Eurican DAP-L_{multi} λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για ενέσιμο εναιώρημα

3. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΟ(Α) ΣΥΣΤΑΤΙΚΟ(Α) ΚΑΙ ΑΛΛΕΣ ΟΥΣΙΕΣ

Μια δόση του λυοφιλοποιημένου υλικού περιέχει:

	Minimum	Maximum
Εξασθενημένος ιός της νόσου Carré, στέλεχος BA5	10 ^{4,0} CCID ₅₀ *	10 ^{6,0} CCID ₅₀ *
Εξασθενημένος αδενοϊός τύπου 2, στέλεχος DK13	10 ^{2,5} CCID ₅₀ *	10 ^{6,3} CCID ₅₀ *
Εξασθενημένος παρβοϊός τύπου 2, στέλεχος CAG2	10 ^{4,9} CCID ₅₀ *	10 ^{7,1} CCID ₅₀ *

(* CCID₅₀: 50% μολυσματική δόση κυτταροκαλλιέργειας)

Μία δόση (1ml) εναιωρήματος περιέχει:

Αδρανοποιημένη *Leptospira interrogans* υποομάδα και ορότυπος *Canicola*, στέλεχος 16070

Αδρανοποιημένη *Leptospira interrogans* υποομάδα και ορότυπος *Icterohaemorrhagiae*, στέλεχος 16069

Αδρανοποιημένη *Leptospira interrogans* υποομάδα και ορότυπος *Grippotyphosa*, στέλεχος Grippo Mal 1540

*≥80% προστασίας σε κρικητούς

Δραστικότητα σύμφωνα με την Ph. Eur.447*

Δραστικότητα σύμφωνα με την Ph. Eur.447*

Δραστικότητα σύμφωνα με την Ph. Eur.447*

Μπεζ έως ωχρό κίτρινο λυοφιλοποιημένο υλικό και ιριδίζον, ομοιογενές εναιώρημα.

4. ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)

Ενεργητική ανοσοποίηση των σκύλων για:

- την πρόληψη της θνησιμότητας και των κλινικών συμπτωμάτων που προκαλούνται από τον ιό της νόσου Carré (CDV),
- την πρόληψη της θνησιμότητας και των κλινικών συμπτωμάτων που προκαλούνται από τον ιό της λοιμώδους ηπατίτιδας του σκύλου (CAV),

- τη μείωση της απέκκρισης του ιού κατά τη διάρκεια της αναπνευστικής νόσου που προκαλείται από τον αδenoϊό τύπου 2 του σκύλου (CAV-2),
- την πρόληψη της θνησιμότητας, των κλινικών συμπτωμάτων και της απέκκρισης του ιού που προκαλούνται από τον παρβοϊό του σκύλου (CPV)*,
- την πρόληψη της θνησιμότητας, των κλινικών συμπτωμάτων, της μόλυνσης, της βακτηριακής απέκκρισης, του νεφρικού φορτίου και των νεφρικών αλλοιώσεων που προκαλούνται από τη *Leptospira interrogans* υποομάδα *Icterohaemorrhagiae* ορότυπος *Icterohaemorrhagiae*
- την πρόληψη της θνησιμότητας** και των κλινικών συμπτωμάτων, τη μείωση της μόλυνσης, της βακτηριακής απέκκρισης, του νεφρικού φορτίου και των νεφρικών αλλοιώσεων που προκαλούνται από τη *Leptospira interrogans* υποομάδα *Canicola* ορότυπος *Canicola*
- την πρόληψη της θνησιμότητας** και τη μείωση των κλινικών συμπτωμάτων, της μόλυνσης, της βακτηριακής απέκκρισης, του νεφρικού φορτίου και των νεφρικών αλλοιώσεων που προκαλούνται από τη *Leptospira kirschneri* υποομάδα *Grippotyphosa* ορότυπος *Grippotyphosa*
- την πρόληψη της θνησιμότητας, των κλινικών συμπτωμάτων, της νεφρικής μόλυνσης, της βακτηριακής απέκκρισης, του νεφρικού φορτίου και των νεφρικών αλλοιώσεων που προκαλούνται από τη *Leptospira interrogans* υποομάδα *Icterohaemorrhagiae* ορότυπος *Copenhageni****

Εγκατάσταση ανοσίας: 2 εβδομάδες μετά τη δεύτερη ένεση του αρχικού εμβολιασμού για όλα τα στελέχη

Διάρκεια ανοσίας: τουλάχιστον ένα έτος μετά τη δεύτερη ένεση του αρχικού εμβολιασμού για όλα τα στελέχη.

Διαθέσιμα ορολογικά δεδομένα και δεδομένα που σχετίζονται με την πρόκληση αποδεικνύουν ότι η προστασία για τον ιό της νόσου του Carré, για τον αδenoϊό και για τον παρβοϊό* διαρκεί για 2 έτη μετά την εφαρμογή του αρχικού εμβολιασμού προγράμματος ακολουθούμενου από έναν πρώτο ετήσιο αναμνηστικό εμβολιασμό.

Η όποια απόφαση για την προσαρμογή του εμβολιασμού προγράμματος αυτού του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος πρέπει να λαμβάνεται κατά περίπτωση, λαμβάνοντας υπόψη το ιστορικό εμβολιασμού του σκύλου και το επιδημιολογικό περιβάλλον.

*Η προστασία έχει αποδειχθεί έναντι του παρβοϊού του σκύλου τύπων 2a, 2b και 2c, είτε μετά από πρόκληση (τύπος 2b) ή ορολογικά (τύποι 2a και 2c).

**Για τις *Leptospira Canicola* και *Grippotyphosa* δεν παρουσιάστηκε θνησιμότητα κατά τη διάρκεια πειράματος πρόκλησης για τη διάρκεια της ανοσίας.

***Για τη *Leptospira Copenhageni* η διάρκεια της ανοσίας δεν διαπιστώθηκε.

5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Καμία.

6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Ένα ελαφρύ οίδημα (≤ 2 cm) μπορεί να παρατηρηθεί στο σημείο της ένεσης αμέσως μετά την ένεση. Υποχωρεί συνήθως μέσα σε 1-6 ημέρες. Αυτό μπορεί, σε κάποιες περιπτώσεις, να συνοδεύεται από ελαφρύ κνησμό, θερμότητα και πόνο στο σημείο της ένεσης. Παροδικός λήθαργος και έμετος μπορεί επίσης να παρατηρηθούν συχνά.

Ανορεξία, πολυδιψία, υπερθερμία, διάρροια, μυϊκός τρόμος, μυϊκή αδυναμία και δερματικές αλλοιώσεις στο σημείο της ένεσης, μπορεί σπάνια να παρατηρηθούν.

Αντιδράσεις υπερευαισθησίας (οίδημα στο πρόσωπο, αναφυλακτική αντίδραση, κνίδωση) μπορεί σπάνια να προκύψουν, κάποιες εκ των οποίων είναι απειλητικές για τη ζωή. Σε τέτοιες περιπτώσεις, θα πρέπει να παρέχεται άμεσα κατάλληλη συμπτωματική θεραπεία.

Η συχνότητα των ανεπιθύμητων ενεργειών καθορίζεται ως ακολούθως:

- πολύ συχνή (περισσότερο από 1 στα 10 υπό θεραπεία ζώα παρουσιάζουν ανεπιθύμητες ενέργειες)
- συχνή (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 100 υπό θεραπεία ζώα)
- μη συνηθισμένη (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 1.000 υπό θεραπεία ζώα)
- σπάνια (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 10.000 υπό θεραπεία ζώα)
- πολύ σπάνια (λιγότερο από 1 στα 10.000 υπό θεραπεία ζώα, συμπεριλαμβανομένων μεμονωμένων αναφορών)

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια, ακόμα και αν δεν αναφέρεται στο εσώκλειστο Φύλλο Οδηγιών Χρήσης ή αμφιβάλετε για την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικώς τον κτηνίατρό σας. Εναλλακτικά μπορείτε να κάνετε αναφορά μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς.

7. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Σκύλοι

8. ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Μετά την ανασύσταση, υποδόρια ένεση μιας δόσης του 1 ml, σύμφωνα με το ακόλουθο πρόγραμμα:

Αρχικός εμβολιασμός: Δύο ενέσεις, με μεταξύ τους μεσοδιάστημα 4 εβδομάδων, από την ηλικία των 7 εβδομάδων. Στις περιπτώσεις που ο κτηνίατρος υποπτεύεται την παρουσία υψηλού επιπέδου μητρικών αντισωμάτων και στις οποίες ο αρχικός εμβολιασμός ολοκληρώθηκε πριν από την ηλικία των 16 εβδομάδων, συνιστάται ένας τρίτος εμβολιασμός με τη χρήση εμβολίου της Boehringer Ingelheim το οποίο να περιέχει ιό Carré, αδενοϊό και παρβοϊό, από την ηλικία των 16 εβδομάδων, και τουλάχιστον 3 εβδομάδες μετά τη δεύτερη ένεση.

Επανεμβολιασμός: Χορηγήστε μια δόση 12 μήνες μετά την ολοκλήρωση του αρχικού εμβολιασμού. Οι σκύλοι θα πρέπει να επανεμβολιάζονται με μια επαναληπτική δόση σε ετήσια βάση.

9. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Η ανασύσταση του λυοφιλοποιημένου υλικού και του ενέσιμου εναιωρήματος να πραγματοποιείται υπό συνθήκες αντισηψίας. Ανακινήστε καλά πριν από τη χρήση. Ολόκληρο το περιεχόμενο του ανασυσταθέντος φιαλιδίου πρέπει να χορηγείται ως μια δόση.

Το ανασυσταθέν περιεχόμενο είναι ιριδίζον κίτρινο έως ελαφρώς κόκκινο εναιώρημα.

10. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Δεν απαιτείται

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά

Φυλάσσετε και μεταφέρετε σε ψυγείο (2°C - 8°C).

Να μην καταψύχετε.

Φυλάσσετε προστατευμένο από το φως.

Να μη χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά από την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα μετά το "EXP".

Διάρκεια ζωής μετά την ανασύσταση σύμφωνα με τις οδηγίες: άμεση χρήση.

12. ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ)

Ειδικές προειδοποιήσεις για κάθε είδος ζώου:

Να εμβολιάζονται υγιή ζώα μόνο.

Ειδική προφύλαξη για τη χορήγηση στα ζώα:

Εφαρμόστε τις συνθήκες αντισηψίας.

Μετά τον εμβολιασμό, τα ζωντανά CAV-2 και CPV στελέχη του εμβολίου μπορεί παροδικά να εξαπλωθούν χωρίς δυσμενείς συνέπειες για τα -σε επαφή- ζώα.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα:

Σε περίπτωση που κατά λάθος κάνετε αυτοένεση, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό το εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσεως ή την ετικέτα του φαρμακευτικού προϊόντος.

Εγκυμοσύνη: Μπορεί να χρησιμοποιηθεί κατά τη διάρκεια της κύησης.

Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:

Είναι διαθέσιμες μελέτες ασφάλειας και αποτελεσματικότητας, οι οποίες αποδεικνύουν ότι το εν λόγω εμβόλιο δύναται να χορηγείται την ίδια ημέρα χωρίς να αναμειγνύεται με το εμβόλιο της Boehringer Ingelheim για τη λύσσα, σε σκύλους από την ηλικία των 12 εβδομάδων. Σε αυτή την περίπτωση, η αποτελεσματικότητα κατά της *Leptospira Icterohaemorrhagiae* απεδείχθη μόνο για τη μείωση των νεφρικών αλλοιώσεων και της βακτηριακής απέκκρισης, και η αποτελεσματικότητα κατά της *Leptospira Grippotyphosa* απεδείχθη μόνο για τη μείωση του νεφρικού φορτίου, των νεφρικών αλλοιώσεων και της βακτηριακής απέκκρισης. Η αποτελεσματικότητα του εμβολίου κατά του ορότυπου *Copenhageni* δεν έχει διερευνηθεί μετά από χρήση μαζί με το εμβόλιο της Boehringer Ingelheim για τη λύσσα, την ίδια ημέρα.

Δεν υπάρχουν πληροφορίες σχετικά με την ασφάλεια και την αποτελεσματικότητα από την ταυτόχρονη χρήση αυτού του εμβολίου με οποιοδήποτε άλλο κτηνιατρικό φάρμακο, εκτός των προϊόντων που αναφέρονται παραπάνω. Η απόφαση για τη χορήγηση του εν λόγω εμβολίου πριν ή μετά από τη χορήγηση οποιοδήποτε άλλου κτηνιατρικού φαρμάκου, θα πρέπει να λαμβάνεται κατά περίπτωση.

Υπερδοσολογία (συμπτώματα, μέτρα αντιμετώπισης, αντίδοτα):

Δεν έχουν παρατηρηθεί ανεπιθύμητες ενέργειες άλλες από αυτές που αναφέρονται στην παράγραφο «Ανεπιθύμητες ενέργειες» μετά από τη χορήγηση 10-πλάσιας δόσης του λυοφιλοποιημένου υλικού και 2-πλάσιας δόσης του εναιωρήματος.

Ασυμβατότητες:

Να μην αναμειγνύεται με άλλο κτηνιατρικό φάρμακο εκτός του διαλύτη ο οποίος διατίθεται για χρήση με αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

13. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ Ή ΑΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ

Κάθε μη χρησιμοποιηθέν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ή μη χρησιμοποιηθέντα υπολείμμάτα του πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις ισχύουσες εθνικές απαιτήσεις.

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων.

14. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ

07/09/2020

15. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Πλαστικό κουτί με 10 φιαλίδια (γυάλινα) λυοφιλοποιημένου υλικού (1 δόση) και 10 φιαλίδια (γυάλινα) εναιωρήματος (1 ml).

Πλαστικό κουτί με 25 φιαλίδια (γυάλινα) λυοφιλοποιημένου υλικού (1 δόση) και 25 φιαλίδια (γυάλινα) εναιωρήματος (1 ml).

Πλαστικό κουτί με 50 φιαλίδια (γυάλινα) λυοφιλοποιημένου υλικού (1 δόση) και 50 φιαλίδια (γυάλινα) εναιωρήματος (1 ml).

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

ΑΑΚ στην Ελλάδα: 25480/17-03-2016/K-0224701

ΑΑΚ στην Κύπρο: CY00547V

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 3: ΕΞΩΤΕΡΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΗΝ ΕΞΩΤΕΡΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

Πλαστικό κουτί των 10 δόσεων: 10 φιαλίδια (γυάλινα) 1 δόσης λυοφιλοπονημένου υλικού και 10 φιαλίδια (γυάλινα) του 1 ml του διαλύτη για εναιώρημα.

Πλαστικό κουτί των 25 δόσεων: 25 φιαλίδια (γυάλινα) 1 δόσης λυοφιλοπονημένου υλικού και 25 φιαλίδια (γυάλινα) του 1 ml του διαλύτη για εναιώρημα.

Πλαστικό κουτί των 50 δόσεων: 50 φιαλίδια (γυάλινα) 1 δόσης λυοφιλοπονημένου υλικού και 50 φιαλίδια (γυάλινα) του 1 ml του διαλύτη για εναιώρημα.

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Eurican DAP-L_{multi} λυοφιλοπονημένο υλικό και εναιώρημα για ενέσιμο εναιώρημα

2. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ)

Ανά δόση:

Εξασθενημένος ιός της νόσου Carré $\geq 10^{4,0-6,0}$ CCID₅₀

Εξασθενημένος αδενοϊός τύπου 2 $\geq 10^{2,5-6,3}$ CCID₅₀

Εξασθενημένος παρβοϊός $\geq 10^{4,9-7,1}$ CCID₅₀

Αδρανοποιημένα στελέχη* *Leptospira* Δραστικότητα σύμφωνα με την Ph. Eur.447**

**Leptospira* υποομάδες και ορότυποι *Canicola*, *Icterohaemorrhagiae*, *Grippotyphosa*

** $\geq 80\%$ προστασίας σε κρικητούς

3. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ

Λυοφιλοπονημένο υλικό και εναιώρημα για ενέσιμο εναιώρημα.

4. ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

10 δόσεις: 10x1 δόση λυοφιλοπονημένου υλικού + 10x1 ml εναιωρήματος.

25 δόσεις: 25x1 δόση λυοφιλοπονημένου υλικού + 25x1 ml εναιωρήματος.

50 δόσεις: 50x1 δόση λυοφιλοπονημένου υλικού + 50x1 ml εναιωρήματος.

5. ΕΙΔΟΣ(Η) ΖΩΟΥ(ΩΝ)

Σκύλοι

6. ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)

7. ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Υποδόρια οδός.

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσεως, πριν από τη χρήση.

8. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Δεν απαιτείται.

9. ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ), ΕΑΝ ΕΙΝΑΙ ΑΠΑΡΑΙΤΗΤΗ(ΕΣ)

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσεως, πριν από τη χρήση.

10. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ

EXP {μήνας/έτος}

Μετά την ανασύσταση άμεση χρήση.

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Φυλάσσετε και μεταφέρετε σε ψυγείο.

Να μην καταψύχετε.

Φυλάσσετε προστατευμένο από το φως.

12. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ Ή ΑΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΟ ΠΡΟΙΟΝ,ΑΝ ΥΠΑΡΧΟΥΝ

Απόρριψη: βλ. εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσης.

13. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ» ΚΑΙ ΟΙ ΟΡΟΙ Ή ΟΙ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΠΟΥ ΙΣΧΥΟΥΝ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗ ΔΙΑΘΕΣΗ ΚΑΙ ΤΗ ΧΡΗΣΗ, αν υπάρχουν

Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση - Να διατίθεται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

14. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ, ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ»

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

15. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29 Avenue Tony Garnier
69007 Lyon
Γαλλία

16. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

ΑΑΚ στην Ελλάδα: 25480/17-03-2016/K-0224701

ΑΑΚ στην Κύπρο: CY00547V

17. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ

Lot

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 4: ΣΤΟΙΧΕΙΩΔΗΣ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

ΕΛΑΧΙΣΤΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΙΣ ΜΙΚΡΕΣ ΣΤΟΙΧΕΙΩΔΕΙΣ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ

Λυοφιλοποιημένο υλικό: 1 δόση

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Eurican DAP-L_{multi}



2. ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΟ(Α) ΣΥΣΤΑΤΙΚΟ(Α)

DAP

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσεως, πριν από τη χρήση.

3. ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΚΑΤΑ ΒΑΡΟΣ, ΚΑΤ' ΟΓΚΟ Ή ΚΑΤ' ΑΡΙΘΜΟ ΔΟΣΕΩΝ

1 δόση

4. ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

SC

5. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Δεν απαιτείται.

6. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΟΣ

Lot

7. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ

EXP {μήνας/έτος}

8. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ»

Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση.

ΕΛΑΧΙΣΤΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΙΣ ΜΙΚΡΕΣ ΣΤΟΙΧΕΙΩΔΕΙΣ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ

Εναιώρημα: 1 ml

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Eurican DAP-L_{multi}



2. ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΟ(Α) ΣΥΣΤΑΤΙΚΟ(Α)

L_{multi}

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσεως, πριν από τη χρήση.

3. ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΚΑΤΑ ΒΑΡΟΣ, ΚΑΤ' ΟΓΚΟ Ή ΚΑΤ' ΑΡΙΘΜΟ ΔΟΣΕΩΝ

1 ml

4. ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

SC

5. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Δεν απαιτείται.

6. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΟΣ

Lot:

7. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ

EXP {μήνας/έτος}

8. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ»

Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση.