

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Canigen CHPPi/LR, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje dozėje (1 ml) yra:

veikliosios medžiagos:

liofilizate:

Gyvo nusilpninto <i>Lederle</i> padermės šunų maro viruso (CDV)	$10^{3,0} - 10^{4,9}$ CCID ₅₀ *
Gyvo nusilpninto <i>Manhattan</i> padermės 2 tipo šunų adenoviruso (CAV-2)	$10^{4,0} - 10^{6,0}$ CCID ₅₀ *
Gyvo nusilpninto CPV780916 padermės šunų parvoviruso (CPV)	$10^{5,0} - 10^{6,8}$ CCID ₅₀ *
Gyvo nusilpninto <i>Manhattan</i> padermės šunų paragripo viruso (CPiV)	$10^{5,0} - 10^{6,9}$ CCID ₅₀ *

* dozė, užkrečianti 50% ląstelių kultūros

suspensijoje:

inaktyvintų <i>Canicola</i> serogrupės <i>Leptospira interrogans</i>	ne mažiau kaip 833×10^6 (prieš inaktyvinimą)**,
inaktyvintų <i>Icterohaemorrhagiae</i> serogrupės <i>Leptospira interrogans</i>	ne mažiau kaip 833×10^6 (prieš inaktyvinimą)**,
inaktyvinto VP12 padermės pasiutligės viruso	≥ 1 TV***;

** – > 80% žiurkėnų apsauganti dozė pagal Ph. Eur. 447 monografiją.

*** – tarptautiniai vienetai.

adjuvantas:

3 % aliuminio hidroksido gelio	0,1 ml.
--------------------------------	---------

pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
<u>Liofilizate:</u>
Želatina
Kalio hidroksidas
Laktozės monohidratas
Glutamo rūgštis
Kalio-divandenilio fosfatas
Dikalio fosfatas
Injekcinis vanduo
Natrio chloridas
Dinatrio fosfatas
<u>Suspensijoje:</u>
Natrio hidrochloridas (koreguoti pH)
Sacharozė
Dikalio fosfatas
Kalio-divandenilio fosfatas
Triptonas
Injekcinis vanduo
Natrio chloridas

Liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunims nuo 12 sav. amžiaus aktyviai imunizuoti, norint:

- apsaugoti nuo gaišimo ir klinikinių pasiutligės, šunų maro, parvovirusinio enterito ir infekcinio hepatito, sukeliama I tipo adenoviruso (CAV-1), požymių pasireiškimo;
- sumažinti klinikinius požymius ir sergamumą kvėpavimo organų ligomis, sukeliamomis šunų paragripo viruso;
- sumažinti klinikinius požymius ir sergamumą šunų infekciniu tracheobronchitu, sukeliamu II tipo adenoviruso ir šunų paragripo viruso;
- apsaugoti nuo infekcijos (kraujo, inkstų ir šlapimo), gaišimo, klinikinių požymių ir pažeidimų, sukeliamų *L. Canicola* ir *L. Icterohaemorrhagiae*.

Imunitetas CDV, CPV, CAV-2 ir pasiutligei susidaro per 3 sav. po vakcinacijos, CAV-1 ir CPIV – per 4 sav., *L. Canicola* – per 5 sav. ir *L. Icterohaemorrhagiae* – per 2 sav.

Imunitetas visiems vakcinos komponentams trunka vienerius metus po pirminės vakcinacijos, tačiau nustatyta, kad pasiutligės viruso antikūnų būna ir praėjus 2 metams po revakcinacijos.

3.3. Kontraindikacijos

Nėra.

3.4. Specialieji įspėjimai

Nėra.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Rekomenduojama likus ne mažiau kaip 10 d. iki vakcinacijos šunis dehelmintizuoti.

Anafilaksinio šoko atveju reikia taikyti atitinkamą simptominių gydymą.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

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

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys:

Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų):	Injekcijos vietos tinimas ^{1,2,3} , injekcijos vietos uždegimas ^{1,2,3} , injekcijos vietos edema ^{1,2,3} , guzas injekcijos vietoje ^{1,2,4} Letargija ¹
Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų):	Skausmas injekcijos vietoje ^{1,2,3} , niežulys injekcijos vietoje ^{1,3} Hipertermija ¹ , anoreksija ¹ Virškinamojo trakto sutrikimai ¹ (pvz., viduriavimas, vėmimas) Padidėjusio jautrumo reakcija ⁵ (pvz., anafilaksija, alerginė odos reakcija, kaip antai alerginė edema, dilgėlinė eritema, alerginis niežėjimas)

¹ Laikinos

² Nesunkios

³ Praeina savaime per 7–14 dienų

⁴ Praeina savaime

⁵ Jei pasireiškę alerginė ar anafilaksinė reakcija, turi būti skiriamas atitinkamas simptominis gydymas

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Negalima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Švirkšti po oda.

Vakcinos liofilizatą reikia aseptiškai atskiesti suspensija ir švelniai suplakti.

Vieną Canigen CHPPi/LR dozę reikia sušvirkšti po oda pagal toliau nurodytą vakcinacijos schemą.

Pirminė vakcinacija

Šuniukus nuo 8 sav. amžiaus reikia pirma reikia vakcinuoti Canigen CHPPi/L.

Praėjus 3–4 sav. (nuo 12 sav. amžiaus), reikia vakcinuoti Canigen CHPPi/LR.

Tyrimai parodė, kad kai kuriems vakcinuotiems gyvūnams pasiutligės viruso antikūnų titras gali būti mažesnis nei reikalaujama keliaujant už ES ribų (t. y. mažesnis kaip 0,5 TV/ml). Ketinant keliauti į rizikos regionus už ES ribų, veterinarijos gydytojas gali patarti papildomai vakcinuoti nuo pasiutligės.

Revakcinacija

Revakcinuoti reikia viena Canigen CHPPi/LR doze praėjus 1 metams po pirminės vakcinacijos. Po pirmos revakcinacijos toliau revakcinuoti nuo šunų maro viruso, 1 ir 2 tipo adenovirusų, parvoviruso, paragripo ir leptospirų reikia kasmet (naudojant Canigen CHPPi/L), o nuo pasiutligės revakcinuoti galima kas dvejus metus (naudojant Canigen CHPPi/LR).

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Sušvirkštus 10 kartų didesnę Canigen CHPPi/LR dozę, kitų reakcijų nei nurodyta 3.6 skyriuje. „Nepageidaujamos reakcijos“ nenustatyta.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinių ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytina.

3.12. Išlauka

Netaikytina.

4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QI07AI02

Farmakoterapinė grupė: gyvos virusinės ir inaktyvintos bakterinės vakcinos šunims.

Vakcina skatina susidaryti aktyvų imunitetą šunų maro virusui, adenovirusams, parvovirusui, paragripo virusui, Canicola ir Icterohaemorrhagiae serogrupių *Leptospira interrogans* ir pasiutligės virusui.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

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

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 18 mėn.

Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – sunaudoti nedelsiant.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

3 ml talpos I tipo stiklo liofilizato buteliukai po vieną dozę, užkimšti guminiais kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

3 ml talpos I tipo stiklo suspensijos buteliukai po 1 ml, užkimšti guminiais kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

Pakuotės dydžiai

Plastikinė dėžutė su 10 buteliukų liofilizato ir 10 buteliukų suspensijos (10 dozių).

Plastikinė dėžutė su 50 buteliukų liofilizato ir 50 buteliukų suspensijos (50 dozių).

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

VIRBAC

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/00/1198/001-002

8. REGISTRavimo DATA

Registravimo data 2000-12-12.

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-03-28

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

PLASTIKINĖ DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Canigen CHPPi/LR, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Vienoje dozėje (1 ml) yra:

liofilizate:

Gyvo nusilpninto <i>Lederle</i> padermės šunų maro viruso (CDV)	$10^{3,0} - 10^{4,9}$ CCID ₅₀ *
Gyvo nusilpninto <i>Manhattan</i> padermės 2 tipo šunų adenoviruso (CAV-2)	$10^{4,0} - 10^{6,0}$ CCID ₅₀ *
Gyvo nusilpninto CPV780916 padermės šunų parvoviruso (CPV)	$10^{5,0} - 10^{6,8}$ CCID ₅₀ *
Gyvo nusilpninto <i>Manhattan</i> padermės šunų paragripo viruso (CPiV)	$10^{5,0} - 10^{6,9}$ CCID ₅₀ *

* dozė, užkrečianti 50% ląstelių kultūros

suspensijoje:

inaktyvintų <i>Leptospira interrogans</i> serogrupės Canicola	ne mažiau kaip 833×10^6 (prieš inaktyvinimą) **,
inaktyvintų <i>Leptospira interrogans</i> serogrupės Icterohaemorrhagiae	ne mažiau kaip 833×10^6 (prieš inaktyvinimą) **,
inaktyvinto VP12 padermės pasiutligės viruso	≥ 1 TV***.

** – > 80% žiurkėnų apsauganti dozė pagal Ph. Eur. 447 monografiją.

*** – tarptautiniai vienetai.

3. PAKUOTĖS DYDIS

10 x dozė

50 x 1 dozė

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Švirkšti po oda.

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

7. IŠLAUKA

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Atskiedus sunaudoti nedelsiant.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti ir gabenti šaltai.

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“
--

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“
--

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“
--

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

VIRBAC

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/00/1198/001

LT/2/00/1198/002

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

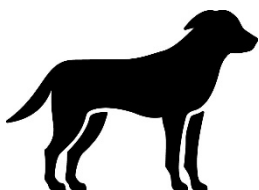
MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
LIOFILIZATO BUTELIUKAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Canigen CHPPi/LR

2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

CHPPi
1 dozė



3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

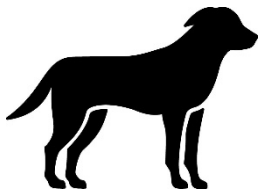
4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
SUSPENSIJOS BUTELIUKAS**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Canigen CHPPi/LR



2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

LR
1 ml

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Canigen CHPPi/LR, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

2. Sudėtis

Vienoje dozėje (1 ml) yra:

veikliosios medžiagos:

liofilizate:

Gyvo nusilpninto <i>Lederle</i> padermės šunų maro viruso (CDV)	$10^{3,0} - 10^{4,9}$ CCID ₅₀ *
Gyvo nusilpninto <i>Manhattan</i> padermės 2 tipo šunų adenoviruso (CAV-2)	$10^{4,0} - 10^{6,0}$ CCID ₅₀ *
Gyvo nusilpninto CPV780916 padermės šunų parvoviruso (CPV)	$10^{5,0} - 10^{6,8}$ CCID ₅₀ *
Gyvo nusilpninto <i>Manhattan</i> padermės šunų paragripo viruso (CPiV)	$10^{5,0} - 10^{6,9}$ CCID ₅₀ *

* dozė, užkrečianti 50% ląstelių kultūros

suspensijoje:

inaktyvintų <i>Canicola</i> serogrupės <i>Leptospira interrogans</i>	ne mažiau kaip 833×10^6 (prieš inaktyvinimą)**;
inaktyvintų <i>Icterohaemorrhagiae</i> serogrupės <i>Leptospira interrogans</i>	ne mažiau kaip 833×10^6 (prieš inaktyvinimą)**;
inaktyvinto VP12 padermės pasiutligės viruso	≥ 1 TV***;

** – > 80% žiurkėnų apsauganti dozė pagal Ph. Eur. 447 monografiją.

*** – tarptautiniai vienetai.

adjuvantas:

3 % aliuminio hidroksido gelio	0,1 ml.
--------------------------------	---------

Liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

4. Naudojimo indikacijos

Šunims nuo 12 sav. amžiaus aktyviai imunizuoti, norint:

- apsaugoti nuo gaisimo ir klinikinių pasiutligės, šunų maro, parvovirusinio enterito ir infekcinio hepatito, sukeliama I tipo adenoviruso (CAV-1), požymių pasireiškimo;
- sumažinti klinikinius požymius ir sergamumą kvėpavimo organų ligomis, sukeliamomis šunų paragripo viruso;
- sumažinti klinikinius požymius ir sergamumą šunų infekciniu tracheobronchitu, sukeliamu II tipo adenoviruso ir šunų paragripo viruso;
- apsaugoti nuo infekcijos (kraujo, inkstų ir šlapimo), gaisimo, klinikinių požymių ir pažeidimų, sukeliamų *L. Canicola* ir *L. Icterohaemorrhagiae*;

Imunitetas CDV, CPV, CAV-2 ir pasiutligei susidaro per 3 sav. po vakcinacijos, CAV-1 ir CPiV – per 4 sav., *L. Canicola* – per 5 sav. ir *L. Icterohaemorrhagiae* – per 2 sav.

Po pilnos pirmosios vakcinacijos imunitetas išlieka 1 metus.

Imunitetas visiems vakcinos komponentams trunka vienerius metus. po pirminės vakcinacijos, tačiau nustatyta, kad pasiutligės viruso antikūnų būna ir praėjus 2 metams po revakcinacijos.

5. Kontraindikacijos

Nėra.

6. Specialieji įspėjimai

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams
Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Rekomenduojama likus ne mažiau kaip 10 d. iki vakcinacijos šunis dehelmintizuoti.

Anafilaksinio šoko atveju reikia taikyti atitinkamą simptominių gydymą.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

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

Vaikingumas ir laktacija

Negalima 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 kitais veterinariniais vaistais. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas

Sušvirkštus 10 kartų didesnę Canigen CHPPi/LR dozę, kitokių reakcijų nei nurodyta 7 skyriuje „Nepageidaujamos reakcijos“ nenustatyta.

Pagrindiniai nesuderinamumai

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

7. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys:

Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų):
Injekcijos vietos tinimas ^{1,2,3} , injekcijos vietos uždegimas ^{1,2,3} , injekcijos vietos edema ^{1,2,3} , guzas injekcijos vietoje ^{1,2,4}
Letargija ¹
Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų):
Skausmas injekcijos vietoje ^{1,2,3} , niežulys injekcijos vietoje ^{1,3}
Hipertermija ¹ , anoreksija ¹
Virškinamojo trakto sutrikimai ¹ (pvz., viduriavimas, vėmimas)
Padidėjusio jautrumo reakcija ⁵ (pvz., anafilaksija, alerginė odos reakcija, kaip antai alerginė edema, dilgėlinė eritema, alerginis niežėjimas)

¹ Laikinos

² Nesunkios

³ Praeina savaime per 7–14 dienų

⁴ Praeina savaime

⁵ Jei pasireiškštų alerginė ar anafilaksinė reakcija, turi būti skiriamas atitinkamas simptominis gydymas

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui arba registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą: <https://vmvt.lrv.lt/lt/fb/>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Švirkšti po oda.

Vakcinos liofilizatą reikia aseptiškai atskiesti suspensija, ir švelniai suplakti.

Vieną Canigen CHPPi/LR dozę reikia sušvirkšti po oda pagal toliau nurodytą vakcinacijos schemą.

Pirminė vakcinacija

Šuniukus nuo 8 sav. amžiaus reikia pirma reikia vakcinuoti Canigen CHPPi/L.

Praėjus 3–4 sav. (nuo 12 sav. amžiaus), reikia vakcinuoti Canigen CHPPi/LR.

Tyrimai parodė, kad kai kuriems vakcinuotiems gyvūnams pasiutligės viruso antikūnų titras gali būti mažesnis nei reikalaujama keliaujant už ES ribų (t. y. mažesnis kaip 0,5 TV/ml). Ketinant keliauti į rizikos regionus už ES ribų, veterinarijos gydytojas gali patarti papildomai vakcinuoti nuo pasiutligės.

Revakcinacija

Revakcinuoti reikia viena Canigen CHPPi/LR doze praėjus 1 metams po pirminės vakcinacijos. Po pirmos revakcinacijos toliau revakcinuoti nuo šunų maro viruso, 1 ir 2 tipo adenovirusų, parvoviruso, paragripo ir leptospirų reikia kasmet (naudojant Canigen CHPPi/L), o nuo pasiutligės revakcinuoti galima kas dvejus metus (naudojant Canigen CHPPi/LR).

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Žr. 8 p. „Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai“.

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po Exp.

Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – sunaudoti nedelsiant.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/00/1198/001-002

Plastikinė dėžutė su 10 buteliukų liofilizato ir 10 buteliukų suspensijos (10 dozių).

Plastikinė dėžutė su 50 buteliukų liofilizato ir 50 buteliukų suspensijos (50 dozių).

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-03-28

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

VIRBAC

1ère avenue 2065 m LID

06516 Carros

Prancūzija

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamas nepageidaujamas reakcijas:

OÜ ZOOVETVARU

Uusaru 5

EE-76505 Saue/Harjumaa

Estija

Tel: + 372 56480207

pv@zoovet.eu

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.

17. Kita informacija

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.