

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА
КЪМ РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ С ВЛП № 0022-3061**

НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

BODYGLOB BG инжекционен разтвор

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

1 ml серум съдържа:

Активни вещества:

<i>Canine parvovirus</i>	мин. 512 НІТ
<i>Canine distemper virus</i>	мин. 80 VNP
<i>Adenovirus</i>	мин. 64 НІТ
<i>Parainfluenza virus</i>	мин. 32 НІТ

Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки	Количествен състав, ако тази информация е важна с оглед на правилното прилагане на ветеринарния лекарствен продукт
Thiomersal	max. 0,14 mg/ml

Хомоложен хиперимунен серум срещу вирусни заболявания при кучета

3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета

3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за който е предназначен продуктът

За терапия и профилактика на инфекциозни заболявания при кучета: парвовируса, гана, параинфлуенца, инфекциозен хепатит и ларинготрахеит.

3.3 Противопоказания

Няма.

3.4 Специални предупреждения

Няма.

3.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

3.6 Неблагоприятни реакции

Видове животни, за които е предназначен ВЛП: Кучета.

Не са известни.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия или на местния му представител, или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. За съответните данни за връзка вижте листовката.

3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Бременност и лактация:

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

3.8 Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Няма налични данни.

3.9 Начин на приложение и дозировка

За интрамускулно или интравенозно приложение.

Кученца на възраст под 7 седмици:	1 ml
Кучета с тегло по-малко от 5 kg:	2,5 ml
Кучета с тегло под 10 kg:	5 ml
Кучета с тегло над 10 kg:	10 ml

При остро протичане на заболяването се препоръчва многократно приложение на същата доза в рамките на 24 или 48 часа. За интрамускулно приложение, дозата над 5 ml трябва да се раздели в две места на приложение. В случаи на остро протичане на заболяването може да се прилага интравенозно. Оставете серума да достигне стайна температура преди употреба. Разклатете флакона добре преди и по време на приложението. По време на приложението трябва да се спазват асептични мерки. Използвайте само стерилни спринцовки и игли.

3.10 Симптоми на предозиране (и когато е приложимо — процедури на действие при спешни случаи и антидоти)

Предозирането не причинява системни неблагоприятни реакции и не изисква специални предпазни мерки.

3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на антимикробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рискът от развитие на резистентност

Не е приложимо.

3.12 Карентни срокове

Не е приложимо.

4. ФАРМАКОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code): QI07AM03

Хомоложен хиперимунен серум, приготвен от кръв на кучета, имунизирани срещу следните кучешки вирусни заболявания: парвовироза, гана, параинфлуенца и кучешки инфекциозен хепатит и ларинготрахеит. Пасивният имунитет започва след парентерално приложение и е в състояние да защити лекуваното животно за кратко време от болести или помага да се забавят признаците на заболявания, когато се прилага на болни животни. Продуктът не съдържа живи агенти и е безопасен за всяка възрастова категория кучета. Защитата започва в рамките на 24 часа и продължава 14-21 дни.

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

При липса на данни за съвместимост, този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

5.2 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт: 1 година.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 24 часа.

5.3 Специални условия за съхранение

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C – 8 °C).

Да се пази от светлина. Да се съхранява на сухо място.

5.4 Вид и състав на първичната опаковка

Стъклени флакони от неутрално боросиликатно стъкло с висока хидролитична устойчивост (тип I), затворени с пунктуационна гумена запушалка, подходяща за парентерални продукти и защитна алуминиева капачка.

Размер на опаковката: 1 флакон от 5 ml.

5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползвани продукти или остатъци от тях

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

“ВЕТ ПРО КОМЕРС” ООД

7. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

0022-3061

8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Дата на първото издаване на разрешението за търговия: 11/11/2022

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

01/2025

10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Да се отпуска само по лекарско предписание.

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП