

VIÐAUKI I
SAMANTEKT Á EIGINLEIKUM LYFS

1. HEITI DÝRALYFS

Nobivac DP PLUS frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa handa hundum (hvolpum).

2. INNIHALDSLÝSING

Hver skammtur (1 ml) af blönduðu bóluefni inniheldur:

Virk innihaldsefni:

Lifandi veikluð hundafársveira af Onderstepoort stofni: $10^{5,1} - 10^{6,5}$ TCID₅₀*

Lifandi raðbrigða hundaparvóveira af 630a stofni: $10^{5,1} - 10^{6,7}$ TCID₅₀*

* Sá skammtur sem þarf til að sýkja 50% af frumum í ræktun (50% cell culture infectious dose)

Hjálparefni:

Hjálparefni og önnur innihaldsefni
<u>Frostþurrkað lyf:</u>
Vatnsrofið gelatín
Kasein, melt með ensímum úr brisi
Sorbitól
Tvínatríumfosfattvíhýdrat
<u>Leysir:</u>
Tvínatríumfosfattvíhýdrat
Kalíum tvívætnis fosfat
Vatn fyrir stungulyf

Frostþurrkað lyf: beinhvitt eða rjómalitað.

Leysir: tær, litlaus lausn.

3. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

3.1 Markdýrategundir

Hundar (hvolpar)

3.2 Ábendingar fyrir notkun hjá markdýrategundum

Til virkrar ónæmingar hvolpa frá 4 vikna aldri til að koma í veg fyrir klínísk einkenni og dauða af völdum hundafársveirusýkingar og hundaparvóveirusýkingar og til að koma í veg fyrir útskilnað veirunnar í kjölfar hundafársveirusýkingar og hundaparvóveirusýkingar.

Ónæmi myndast eftir: gegn hundafársveiru: 7 daga;
 gegn hundaparvóveiru: 3 daga.

Ónæmi endist í: 8 vikur.

3.3 Frábendingar

Engar.

3.4 Sérstök varnaðarorð

Einungis skal bólusetja heilbrigð dýr.

3.5 Sérstakar varúðarreglur við notkun

Sérstakar varúðarreglur til öruggrar notkunar hjá markdýrategundunum:

Miðlungshá eða há gildi mótefna gegn hundafársveiru frá móður geta dregið úr verkun lyfsins gegn hundafári.

Venjulega er ráðlagt að bólusetja hvolpa með lyfinu við 6 vikna aldur. Í þeim tilfellum þar sem mikil hætta er á hundaparvóveirusýkingu og/eða hundafársveirusýkingu er ráðlagt að bólusetja hvolpa fyrr, þó ekki fyrir 4 vikna aldur. Hefðbundnar grunnbólusetningar með bóluefnum gegn hundafári, hundaparvóveiru, smitandi lifrabólgu í hundum og öndunarfærasjúkdómi vegna sýkingar af völdum adenóveiru tegund 2 á að gefa eins og lýst er í fylgiseðlum fyrir þau lyf.

Hjá sumum hvolpum getur bóluefnisstofn hundaparvóveiru fundist í hægðum allt að 8 dögum eftir bólusetningu. Stöku sinnum getur þessi veira borist í aðra hunda eða ketti þó án þess að valda neinum klínískum einkennum sjúkdómsins. Hjá köttum getur veiran skilist út í allt að 5 daga og borist til annarra katta án neinna einkenna sjúkdómsins. Hundafársveira skilst ekki út frá bólusettum hvolpum.

Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið:

Ef sá sem annast lyfjagjöf sprautar sig með dýrallyfinu fyrir slysi skal tafarlaust leita til læknis og hafa meðferðis fylgiseðil eða umbúðir dýrallyfsins.

Sérstakar varúðarreglur til þess að vernda umhverfið:

Á ekki við.

3.6 Aukaverkanir

Hundar:

Mjög algengar (>1 dýr / 10 dýrum sem fá meðferð):	Þroti á stungustað ¹ .
Mjög sjaldgæfar (1 til 10 dýr / 10.000 dýrum sem fá meðferð):	Svefnhöfgi ² .
Koma örsjaldan fyrir (<1 dýr / 10.000 dýrum sem fá meðferð, þ.m.t. einstök tilvik):	Ofnæmisviðbrögð ³

¹ Smávægilegur þroti án verkja (≤ 1 cm í þvermál) fyrstu vikuna eftir bólusetningu. Þrotinn hverfur alveg innan nokkurra daga.

² Innan 4 klst. frá bólusetningu.

³ Þ.m.t. bráðaofnæmi (stundum banvænt). Ef slík viðbrögð koma fram á að veita viðeigandi meðferð tafarlaust.

Mikilvægt er að tilkynna aukaverkanir. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með öryggi dýrallyfsins. Senda skal tilkynningar, helst gegnum dýralækni, til markaðsleyfishafans eða lyfjafyrivalda. Einnig má finna upplýsingar um viðeigandi tengiliði í fylgiseðlinum.

3.7 Notkun á meðgöngu, við mjólkurgjöf og varp

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi dýrallyfsins á meðgöngu.

3.8 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

Fyrir liggja upplýsingar um öryggi sem sýna fram á að gefa má þetta bóluefni sama dag og Nobivac bóluefni sem innihalda þætti *Bordetella bronchiseptica* og hundaparainflúensuveiru til gjafar í nef en ekki má blanda lyfjunum saman. Verkun eftir samhliðanotkun hefur ekki verið prófuð. Dýralæknir ætti að hafa þetta í huga þegar ákvörðun um notkun á sama tíma er tekin, þó að sýnt hafi verið fram á öryggi samhliðanotkunar.

Engar upplýsingar liggja fyrir um öryggi og verkun þessa bóluefnis þegar það er notað með einhverju öðru dýralyfi en þeim sem tilgreind eru hér að framan.

Ákvörðun um notkun þessa bóluefnis fyrir eða eftir notkun einhvers annars dýralyfs skal því tekin í hverju tilviki fyrir sig.

3.9 Íkomuleiðir og skammtar

Til notkunar undir húð.

Gefa á hvolpum frá 4 vikna aldri einn skammt (1 ml).

Blandið frostþurrkaða lyfinu í hettuglasinu saman við meðfylgjandi leysi.

Gangið úr skugga um að frostþurrkaða lyfið sé blandað að fullu fyrir notkun.

Gefið allt innihaldið úr hettuglasinu.

Blandað lyf: ljósbleik eða bleiklituð dreifa.

3.10 Einkenni ofskömmunar (bráðameðferð og móteitur þar sem það á við)

Engar aukaverkanir, aðrar en þær sem lýst er í kafla 3.6, komu fram eftir tífoldan skammt af bóluefninu.

3.11 Sérstakar takmarkanir á notkun eða sérstakar forsendur fyrir notkun, þ.m.t. takmarkanir á notkun dýralyfja gegn örverum og sníkjudýrum til þess að draga úr hættu á ónæmismyndun

Á ekki við.

3.12 Biðtími fyrir afurðanýtingu

Á ekki við.

4. ÓNÆMISFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

4.1 ATCvet kóði: QI07AD03.

Bóluefnið örvar virkt ónæmi hjá hvolpum gegn sýkingum af völdum hundaparvóveiru og hundafársveiru. Mótefni frá móður gegn hundaparvóveiru hafa ekki áhrif á verkun lyfsins. Ónæmi gegn hundafársveiru næst hjá 4 vikna gömlum dýrum með lág eða miðlungshá gildi mótefna frá móður.

5. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

5.1 Ósamrýmanleiki sem skiptir máli

Ekki má blanda þessu dýralyfi saman við neitt annað en leysi sem fylgir til notkunar með því.

5.2 Geymsluþol

Geymsluþol dýrallyfsins (frostþurrkað stungulyf) í söluumbúðum: 2 ár.
Geymsluþol dýrallyfsins (leysir) í söluumbúðum: 4 ár.
Geymsluþol eftir blöndun samkvæmt leiðbeiningum: 30 mínútur.

5.3 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Frostþurrkað lyf:

Geymið í kæli (2°C – 8°C).
Flytjið við lægri hita en 30°C.
Má ekki frjósa.
Verjið gegn ljósi.

Leysir:

Engin sérstök fyrirmæli eru um geymsluaðstæður.

5.4 Gerð og samsetning innri umbúða

Frostþurrkað lyf:

Hettuglas úr glæru gleri af tegund I sem inniheldur 1 skammt, lokað með tappa úr klórbútýlgúmmí og álhettu.

Leysir:

Hettuglas úr glæru gleri af tegund I sem inniheldur 1 ml, lokað með tappa úr brómbútýlgúmmí og álhettu.

Pakkningastærðir:

- Plastaskja með 5 x 1 skammt af bóluefni í hettuglasi og 5 hettuglösum sem innihalda 1 ml af leysi.
- Plastaskja með 25 x 1 skammt af bóluefni í hettuglasi og 25 hettuglösum sem innihalda 1 ml af leysi.

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

5.5 Sérstakar varúðarreglur vegna förgunar ónotaðra dýrallyfja eða úrgangs sem til fellur við notkun þeirra

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi.

Ónotuðum dýrallyfjum og úrgangi sem fellur til við notkun þeirra skal farga í gegnum lyfjaskilakerfi samkvæmt reglum á hverjum stað og því kerfi sem við á um viðkomandi dýrallyf í hverju landi.

6. HEITI MARKAÐSLEYFISHAFA

Intervet International B.V.

7. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/2/20/265/001-002

8. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 09/12/2020.

9. DAGSETNING SÍÐUSTU ENDURSKOÐUNAR Á SAMANTEKTINNI Á EIGINLEIKUM LYFS

{MM/ÁÁÁÁ}

10. FLOKKUN DÝRALYFSINS

Dýralyfíð er ávísunarskylt.

Ítarlegar upplýsingar um dýralyfíð eru birtar í [gagnagrunni Evrópusambandsins yfir dýralyf](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

VIÐAUKI II

AÐRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS

Engin.

VIÐAUKI III
ÁLETRANIR OG FYLGISEDILL

A. ÁLETRANIR

UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM

ASKJA

Plastaskja með 5 x 1 skammt af bóluefni í hettuglasi og 5 x 1 ml af leysi í hettuglasi
Plastaskja með 25 x 1 skammt af bóluefni í hettuglasi og 25 x 1 ml af leysi í hettuglasi

1. HEITI DÝRALYFS

Nobivac DP PLUS frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

2. VIRK INNIHALDSEFNI

Hver skammtur (1 ml) af blönduðu bóluefni inniheldur:

Lifandi veikluð hundafársveira af Onderstepoort stofni: $10^{5,1} - 10^{6,5}$ TCID₅₀

Lifandi raðbrigða hundaparvóveira af 630a stofni: $10^{5,1} - 10^{6,7}$ TCID₅₀

3. PAKKNINGASTÆRD

5 x 1 skammtur af bóluefni ásamt 1 ml af leysi
25 x 1 skammtur af bóluefni ásamt 1 ml af leysi

4. MARKDÝRATEGUNDIR

Hundar (hvolpar)

5. ÁBENDINGAR

6. ÍKOMULEIÐIR

Til notkunar undir húð.

7. BIÐTÍMI FYRIR AFURÐANÝTINGU

8. FYRNINGARDAGSETNING

Exp. {MM/ÁÁÁÁ}

Eftir blöndun skal nota lyfið innan 30 mínútna.

9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI

Geymið í kæli.

Flytjið við lægri hita en 30 °C.

Má ekki frjósa.

Verjið gegn ljósi.

10. VARNADARORÐIN „LESIÐ FYLGISEÐILINN FYRIR NOTKUN“

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

11. VARNADARORÐIN „DÝRALYF“

Dýralyf.

12. VARNADARORÐIN „GEYMIÐ ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ“

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

13. HEITI MARKAÐSLEYFISHAFA

Intervet International B.V.

14. MARKAÐSLEYFISNÚMER

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

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

15. LOTUNÚMER

Lot {númer}

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á LITLUM INNRI UMBÚÐUM
MERKIMIÐI Á HETTUGLÖS MEÐ BÓLUEFNI (FROSTÞURRKAÐ LYF – 1 skammtur)**

1. HEITI DÝRALYFS

Nobivac DP PLUS



2. MAGN VIRKRA INNIHALDSEFNA

1 skammtur
Lifandi veikluð hundafársveira
Lifandi raðbrigða hundaparvóveira

3. LOTUNÚMER

Lot {númer}

4. FYRNINGARDAGSETNING

Exp. {MM/ÁÁÁÁ}

LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á LITLUM INNRI UMBÚÐUM
MERKIMÍÐI Á HETTUGLAS LEYSIS (1 ml)

1. HEITI DÝRALYFS

Leysir fyrir Nobivac DP PLUS



2. MAGN VIRKRA INNIHALDSEFNA

1 skammtur

3. LOTUNÚMER

Lot {númer}

4. FYRNINGARDAGSETNING

Exp. {MM/ÁÁÁÁ}

B. FYLGISEDILL

FYLGISEDILL

1. Heiti dýralyfs

Nobivac DP PLUS frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa handa hundum (hvolpum)

2. Innihaldslýsing

Hver skammtur (1 ml) af blönduðu bóluefni inniheldur:

Virk innihaldsefni:

Lifandi veikluð hundafársveira af Onderstepoort stofni: $10^{5,1} - 10^{6,5}$ TCID₅₀*

Lifandi raðbrigða hundaparvóveira af 630a stofni: $10^{5,1} - 10^{6,7}$ TCID₅₀*

*Sá skammtur sem þarf til að sýkja 50% af frumum í ræktun (tissue culture infective dose 50%).

Frostþurrkað lyf: beinhvítt eða rjómalitað.

Leysir: tær, litlaus lausn.

3. Markdýrategundir

Hundar (hvolpar).

4. Ábendingar fyrir notkun

Til virkrar ónæmingar hvolpa frá 4 vikna aldri til að koma í veg fyrir klínísk einkenni og dauða af völdum hundafársveirusýkingar og hundaparvóveirusýkingar og til að koma í veg fyrir útskilnað veirunnar í kjölfar hundafársveirusýkingar og hundaparvóveirusýkingar.

Ónæmi myndast eftir: gegn hundafársveiru: 7 daga;
 gegn hundaparvóveiru: 3 daga.

Ónæmi endist í: 8 vikur.

5. Frábendingar

Engar.

6. Sérstök varnaðarorð

Sérstök varnaðarorð:

Einungis skal bólusetja heilbrigð dýr.

Sérstakar varúðarreglur til öruggrar notkunar hjá markdýrategundum:

Míðlungs há eða há gildi mótefna gegn hundafársveiru frá móður geta dregið úr verkun lyfsins gegn hundafári.

Venjulega er ráðlagt að bólusetja hvolpa með lyfinu við 6 vikna aldur. Í þeim tilfellum þar sem mikil hætta er á hundaparvóveirusýkingu og/eða hundafárveirusýkingu er ráðlagt að bólusetja hvolpa fyrir, þó ekki fyrir 4 vikna aldur. Hefðbundnar grunnbólusetningar með bóluefnum gegn hundafári,

hundaparvóveirum, smitandi lifrabólgu í hundum og öndunarfærasjúkdómi vegna sýkingar af völdum adenóveiru tegund 2 á að gefa eins og lýst er í fylgiseðlum fyrir þau lyf.

Hjá sumum hvolpum getur bóluefnisstofn hundaparvóveiru fundist í hægðum allt að 8 dögum eftir bólusetningu. Stöku sinnum getur þessi veira borist í aðra hunda eða ketti þó án þess að valda neinum klínískum einkennum sjúkdómsins. Hjá köttum getur veiran skilist út í allt að 5 daga og borist til annarra katta án neinna einkenna sjúkdómsins. Hundafársveira skilst ekki út frá bólusettum hvolpum.

Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið:

Ef sá sem annast lyfjagjöf sprautar sig með dýrallyfinu fyrir slysi skal tafarlaust leita til læknis og hafa meðferðis fylgiseðil eða umbúðir dýrallyfsins.

Meðganga:

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi dýrallyfsins á meðgöngu.

Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir:

Fyrir liggja upplýsingar um öryggi sem sýna fram á að gefa má þetta bóluefni sama dag og Nobivac bóluefni sem innihalda þætti *Bordetella bronchiseptica* og hundaparainflúensuveiru til gjafar í nef en ekki má blanda lyfjunum saman. Verkun eftir samhliðanotkun hefur ekki verið prófuð. Dýralæknir ætti að hafa þetta í huga þegar ákvörðun um notkun á sama tíma er tekin, þó að sýnt hafi verið fram á öryggi samhliðanotkunar.

Engar upplýsingar liggja fyrir um öryggi og verkun þessa bóluefnis þegar það er notað með einhverju öðru dýrallyfi en þeim sem tilgreind eru hér að framan. Ákvörðun um notkun þessa bóluefnis fyrir eða eftir notkun einhvers annars dýrallyfs skal því tekin í hverju tilviki fyrir sig.

Ofskömmtnun:

Engar aukaverkanir, aðrar en þær sem lýst er í kaflanum „Aukaverkanir“, komu fram eftir tífoldan skammt af bóluefninu.

Ósamrýmanleiki sem skiptir máli:

Ekki má blanda þessu dýrallyfi saman við neitt annað en leysi sem fylgir til notkunar með því.

7. Aukaverkanir

Hundar:

Mjög algengar (>1 dýr / 10 dýrum sem fá meðferð):	Þroti á stungustað ¹ .
Mjög sjaldgæfar (1 til 10 dýr / 10.000 dýrum sem fá meðferð):	Svefnhöfgi ² .
Koma örsjaldan fyrir (<1 dýr / 10.000 dýrum sem fá meðferð, þ.m.t. einstök tilvik):	Ofnæmisviðbrögð ³

¹ Smávægilegur þroti án verkja (≤ 1 cm í þvermál) fyrstu vikuna eftir bólusetningu. Þrotinn hverfur alveg innan nokkurra daga.

² Innan 4 klst. frá bólusetningu.

³ Þ.m.t. bráðaofnæmi (stundum banvænt). Ef slík viðbrögð koma fram á að veita viðeigandi meðferð tafarlaust.

Mikilvægt er að tilkynna aukaverkanir. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með öryggi dýrallyfsins. Byrja skal á að gera dýralækni viðvart ef vart verður einhverra aukaverkana, jafnvel aukaverkana sem

eru ekki tilgreindar í fylgiseðlinum, eða ef svo virðist sem lyfið hafi ekki tilætluð áhrif. Það er líka hægt að tilkynna aukaverkanir til markaðsleyfishafans með því að nota upplýsingar um tengiliði sem eru aftast í fylgiseðlinum eða gegnum tilkynningakerfi lyfjafirvalda **{lýsing á kerfinu}**.

8. Skammtar fyrir hverja dýrategund, íkomuleiðir og aðferð við lyfjagjöf

Til notkunar undir húð.

Gefa á hvolpum frá 4 vikna aldri einn skammt (1 ml).
Blandað frostþurrkaða lyfinu í hettuglasinu saman við meðfylgjandi leysi.
Gefið allt innihaldið úr hettuglasinu.

Blandað lyf: ljósbleik eða bleiklituð dreifa.

9. Leiðbeiningar um rétta lyfjagjöf

Gangið úr skugga um að frostþurrkaða lyfið sé blandað að fullu fyrir notkun.

10. Biðtími fyrir afurðanýtingu

Á ekki við.

11. Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Frostþurrkað stungulyf: Geymið í kæli (2°C – 8°C). Flytjið við lægri hita en 30°C. Má ekki frjósa.
Verjið gegn ljósi.

Leysir: Engar kröfur eru um sérstök hitaskilyrði við geymslu dýralyfsins.

Ekki skal nota dýralyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á miðanum. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram

Geymsluþol eftir blöndun samkvæmt leiðbeiningum: 30 mínútur.

12. Sérstakar varúðarreglur vegna förgunar

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi.

Ónotuðum dýralyfjum og úrgangi sem fellur til við notkun þeirra skal farga í gegnum lyfjaskilakerfi samkvæmt reglum á hverjum stað og því kerfi sem við á um viðkomandi dýralyf í hverju landi. Markmiðið er að vernda umhverfið.

Leitið ráða hjá dýralækni eða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota.

13. Flokkun dýralyfsins

Dýralyfið er lyfseðilsskylt.

14. Markaðsleyfisnúmer og pakkningastærðir

EU/2/20/265/001-002

Pakkningastærðir:

- Plastaskja með 5 x 1 skammt af bóluefni í hettuglasi og 5 hettuglösum sem innihalda 1 ml af leysi.
- Plastaskja með 25 x 1 skammt af bóluefni í hettuglasi og 25 hettuglösum sem innihalda 1 ml af leysi.

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

15. Dagsetning síðustu endurskoðunar fylgiseðilsins

{MM/ÁÁÁÁ}

Ítarlegar upplýsingar um dýralyfði eru birtar í [gagnagrunni Evrópusambandsins yfir dýralyf](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Tengiliðaupplýsingar

Markaðsleyfishafi og framleiðandi sem er ábyrgur fyrir lokasamþykkt og tengiliðaupplýsingar til þess að tilkynna grun um aukaverkanir:

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

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

Portugal

Tel: + 351 214 465 700

Hrvatska

Tel: + 385 1 6611339

România

Tel: + 40 21 311 83 11

Ireland

Tel: + 353 (0) 1 2970220

Slovenija

Tel: + 385 1 6611339

Ísland

Sími: + 354 535 7000

Italia

Tel: + 39 02 516861

Κύπρος

Τηλ: + 30 210 989 7452

Latvija

Tel: + 37052196111

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. Aðrar upplýsingar

Bóluefnið örvar virkt ónæmi hjá hvolpum gegn sýkingum af völdum hundaparvóveiru og hundafársveiru. Mótefni frá móður gegn hundaparvóveiru hafa ekki áhrif á verkun lyfsins. Ónæmi gegn hundafársveiru næst hjá 4 vikna gömlum dýrum með lág eða miðlungshá gildi mótefna frá móður.