

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Nobivac DP PLUS, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti šunims (šuniukams)

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje atskiestos vakcinės dozėje (1 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

gyvo nusilpninto Onderstepoort padermės šunų maro viruso: $10^{5,1} - 10^{6,5}$ TCID₅₀*,
gyvo rekombinantinio 630a padermės šunų parvoviruso: $10^{5,1} - 10^{6,7}$ TCID₅₀*.

* 50% ląstelių kultūros užkrečianti dozė.

Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
<u>Liofilizatas:</u>
Hidrolizuota želatina
Kasos fermentų apdorotas kazeinas
Sorbitolis
Dinatrio fosfatas dihidratas
<u>Skiediklis:</u>
Dinatrio fosfatas dihidratas
Kalio-divandenilio fosfatas
Injekcinis vanduo

Liofilizatas: balkšvos arba kreminės spalvos.

Skiediklis: skaidrus bespalvis tirpalas.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys (šuniukai).

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šuniukams nuo 4 sav. amžiaus aktyviai imunizuoti, norint išvengti šunų maro viruso infekcijos ir šunų parvovirusinės infekcijos klinikinių požymių ir gaištamumo bei išvengti šunų maro viruso infekcijos ir šunų parvovirusinės infekcijos virusų išskyrimo.

Imuniteto pradžia: šunų maro virusui: 7 d.,
šunų parvovirusui: 3 d.

Imuniteto trukmė: 8 sav.

3.3. Kontraindikacijos

Nėra.

3.4. Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Vidutinis ar didelis motininių antikūnų kiekis prieš šunų maro virusą gali sumažinti vaisto veiksmingumą nuo šunų maro.

Paprastai rekomenduojama, kad kiekvienas 6 sav. amžiaus šuniukas būtų vakcinuojamas šiuo vaistu. Tais atvejais, kai yra didelė šunų parvovirusinės infekcijos ir (arba) šunų maro virusinės infekcijos rizika, patariama šuniukus vakcinuoti anksčiau, bet ne anksčiau kaip nuo 4 sav. amžiaus. Įprastinės vakcinacijos pagrindiniais vakcinomis nuo šunų maro, šunų parvoviruso, užkrečiamojo šunų hepatito ir kvėpavimo takų ligų, kurias sukelia 2 tipo adenovirusas, turėtų būti atliekamos taip, kaip nurodyta šių vaistų informaciniuose lapeliuose.

Kai kuriems šuniukams šunų parvoviruso vakcinės padermė gali būti randama išmatose iki 8 d. po vakcinacijos. Kartais šis virusas gali išplisti kitiems šunims ar katėms, bet nesukelti klinikinių ligos požymių. Katėms virusas gali išsiskirti iki 5 d. ir išplisti kitoms katėms, nesukeliant jokių ligos požymių. Vakcinuoti šuniukai neišskiria šunų maro viruso.

Specialiosios 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:

Labai dažna (> 1 iš 10 gydytų gyvūnų)	Injekcijos vietos patinimas ¹ .
Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Letargija ² .
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Padidėjusio jautrumo reakcija ³ .

¹ Mažas, neskausmingas tynis (< 1 cm skersmens) pirmąją savaitę po vakcinavimo. Tynis visiškai išnyks per kelias dienas.

² Per 4 val. po vakcinavimo.

³ Įskaitant anafilaksiją (kartais mirtina). Jei pasireiškia tokia reakcija, nedelsiant turi būti taikomas atitinkamas gydymas.

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

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo metu nenustatytas.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Nobivac serijos vakcina, kurios sudėtyje yra *Bordetella bronchiseptica* ir šunų paragripo viruso komponentų, skirta lašinti į nosį. Veiksmingumas, panaudojus kartu, nebuvo tirtas. Taigi, nors saugumas naudojant kartu buvo įrodytas, veterinarijos gydytojas turėtų į tai atsižvelgti nusprenddamas naudoti vaistus tuo pačiu metu.

Nėra duomenų apie šios vakcinės saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtą produktą. 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.

Švirkšti vieną dozę (1 ml) šuniukams nuo 4 sav. amžiaus.
Flakone esantį liofilizatą reikia skiesti pridėtu skiedikliu.
Prieš naudojimą reikia įsitikinti, kad liofilizatas visiškai atskiestas.
Reikia sušvirkšti visą flakono turinį.

Atskiestas vaistas: rausvos arba rožinės spalvos suspensija.

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

Panaudojus 10 kartų didesnę vakcinės dozę, kitų nepageidaujamų reakcijų, nei tos, kurios nurodytos 3.6 p., nepastebėta.

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

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

Netaikytina.

4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QI07AD03.

Vakcina skatina šuniukų aktyvų imunitetą nuo šunų parvoviruso ir šunų maro viruso infekcijos. Motininiai antikūnai prieš šunų parvovirusą netrukdo šio vaisto veiksmingumui. Imunitetas šunų maro virusui susidaro 4 sav. amžiaus gyvūnams, esant mažam arba vidutiniam motininų antikūnų kiekiui.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų, išskyrus skiediklį, pridėtą naudoti su šiuo veterinariniu vaistu.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto (liofilizato) tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.
Skiediklio tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 4 metai.
Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – 30 min.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Liofilizatas

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Negalima gabenti aukštesnėje kaip 30 °C temperatūroje.

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

Skiediklis

Nėra jokių specialių laikymo nurodymų.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Liofilizatas

I tipo skaidraus stiklo 1 dozės flakonas, užkimštas chlorbutilinės gumos kamšteliu ir apgaubtas aliumininiu gaubteliu.

Skiediklis

I tipo skaidraus stiklo 1 ml flakonas, užkimštas brombutilinės gumos kamšteliu ir apgaubtas aliumininiu gaubteliu.

Pakuočių dydžiai

- Plastikinė dėžutė, kurioje yra 5 vakcinų flakonai po 1 dozę ir 5 skiediklio flakonai po 1 ml.

- Plastikinė dėžutė, kurioje yra 25 vakcinų flakonai po 1 dozę ir 25 skiediklio flakonai po 1 ml.

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

Intervet International B.V.

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

EU/2/20/265/001-002

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2020-12-09.

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

{XXXX m. {mėnuo} mėn.}

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>).

II PRIEDAS

KITOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI REGISTRUOTOJUI

Nėra.

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS**DĖŽUTĖ**

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 5 vakcinų flakonai po 1 dozę ir 5 skiediklio flakonai po 1 ml

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 25 vakcinų flakonai po 1 dozę ir 25 skiediklio flakonai po 1 ml

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Nobivac DP PLUS, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje dozėje (1 ml) yra:

gyvo nusilpninto Onderstepoort padermės šunų maro viruso: $10^{5,1} - 10^{6,5}$ TCID₅₀;

gyvo rekombinantinio 630a padermės šunų parvoviruso: $10^{5,1} - 10^{6,7}$ TCID₅₀.

3. PAKUOTĖS DYDIS

5 x 1 vakcinų dozė, įskaitant ir 1 ml skiediklio.

25 x 1 vakcinų dozė, įskaitant ir 1 ml skiediklio.

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys (šuniukai).

5. INDIKACIJA (-OS)**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Švirkšti po oda.

7. IŠLAUKA**8. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

Atskiedus sunaudoti per 30 min.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti šaldytuve.

Negalima gabenti aukštesnėje kaip 30 °C temperatūroje.

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

Intervet International B.V.

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

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

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

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
VAKCINOS FLAKONO ETIKETĖ (LIOFILIZATAS - 1 dozė)**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Nobivac DP PLUS 

2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

1 dozė
Gyvas nusilpnintas Ŗunų maro virusas.
Gyvas rekombinantinis Ŗunų parvovirusas.

3. SERIJOS NUMERIS


Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
SKIEDIKLIO FLAKONO ETIKETĖ (1 ml)**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Nobivac DP PLUS skiediklis 

2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

1 dozė

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Nobivac DP PLUS, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti šunims (šuniukams)

2. Sudėtis

Kiekvienoje atskiestos vakcinos dozėje (1 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

gyvo nusilpninto Onderstepoort padermės šunų maro viruso: $10^{5,1} - 10^{6,5}$ TCID₅₀*,

gyvo rekombinantinio 630a padermės šunų parvoviruso: $10^{5,1} - 10^{6,7}$ TCID₅₀*.

* 50% ląstelių kultūros užkrečianti dozė.

Liofilizatas: balkšvos arba kreminės spalvos.

Skiediklis: skaidrus bespalvis tirpalas.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys (šuniukai).

4. Naudojimo indikacijos

Šuniukams nuo 4 sav. amžiaus aktyviai imunizuoti, norint išvengti šunų maro viruso infekcijos ir šunų parvovirusinės infekcijos klinikinių požymių ir gaištamumo bei išvengti šunų maro viruso infekcijos ir šunų parvovirusinės infekcijos virusų išskyrimo.

Imuniteto pradžia: šunų maro virusui: 7 d.,
 šunų parvovirusui: 3 d.

Imuniteto trukmė: 8 sav.

5. Kontraindikacijos

Nėra.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams
Vidutinis ar didelis motininių antikūnų kiekis prieš šunų maro virusą gali sumažinti vaisto veiksmingumą nuo šunų maro.

Paprastai rekomenduojama, kad kiekvienas 6 sav. amžiaus šuniukas būtų vakcinuojamas šiuo vaistu. Tais atvejais, kai yra didelė šunų parvovirusinės infekcijos ir (arba) šunų maro virusinės infekcijos rizika, patariama šuniukus vakcinuoti anksčiau, bet ne anksčiau kaip nuo 4 sav. amžiaus. Įprastinės vakcinacijos pagrindiniais vakcinomis nuo šunų maro, šunų parvoviruso, užkrečiamojo šunų hepatito

ir kvėpavimo takų ligų, kurias sukelia 2 tipo adenovirusas, turėtų būti atliekamos taip, kaip nurodyta šių vaistų informaciniuose lapeliuose.

Kai kuriems šuniukams šunų parvoviruso vakcinės padermė gali būti randama išmatose iki 8 d. po vakcinacijos. Kartais šis virusas gali išplisti kitiems šunims ar katėms, bet nesukelti klinikinių ligos požymių. Katėms virusas gali išsiskirti iki 5 d. ir išplisti kitoms katėms, nesukeliant jokių ligos požymių. Vakcinuoti šuniukai neišskiria šunų maro viruso.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

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

Vaikingumas

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo metu nenustatytas.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Nobivac serijos vakcina, kurios sudėtyje yra *Bordetella bronchiseptica* ir šunų paragripo viruso komponentų, skirta lašinti į nosį. Veiksmingumas, panaudojus kartu, nebuvo tirtas. Taigi, nors saugumas naudojant kartu buvo įrodytas, veterinarijos gydytojas turėtų į tai atsižvelgti nuspręsdamas naudoti vaistus tuo pačiu metu.

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

Perdozavimas

Panaudojus 10 kartų didesnę vakcinės dozę, kitų nepageidaujamų reakcijų, nei tos, kurios nurodytos skyriuje „Nepageidaujamos reakcijos“, nepastebėta.

Pagrindiniai nesuderinamumai:

Negalima maišyti su jokių kitu veterinariniu vaistu, išskyrus skiediklį, pridėtą naudoti su šiuo veterinariniu vaistu.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys:

Labai dažna (> 1 iš 10 gydytų gyvūnų)	Injekcijos vietos patinimas ¹ .
Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Letargija ² .
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Padidėjusio jautrumo reakcija ³ .

¹ Mažas, neskausmingas tynis (< 1 cm skersmens) pirmąją savaitę po vakcinavimo. Tynis visiškai išnyks per kelias dienas.

² Per 4 val. po vakcinavimo.

³ Įskaitant anafilaksiją (kartais mirtina). Jei pasireiškia tokia reakcija, nedelsiant turi būti taikomas atitinkamas gydymas.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią 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 naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą: {nacionalinės sistemos duomenys}.

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Švirkšti po oda.

Švirkšti vieną dozę (1 ml) šuniukams nuo 4 sav. amžiaus. Flakone esantį liofilizatą reikia skiesti pridėtu skiedikliu. Reikia sušvirkšti visą flakono turinį.

Atskiestas vaistas: rausvos arba rožinės spalvos suspensija.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš naudojant reikia įsitikinti, kad liofilizatas visiškai atskiestas.

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Liofilizatas Laikyti šaldytuve (2–8 °C). Negalima gabenti aukštesnėje kaip 30 °C temperatūroje. Negalima sušaldyti. Saugoti nuo šviesos.

Skiediklis Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo temperatūros sąlygų nereikia.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – 30 min.

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.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

EU/2/20/265/001-002

Pakuočių dydžiai

- Plastikinė dėžutė, kurioje yra 5 vakcinų flakonai po 1 dozę ir 5 skiediklio flakonai po 1 ml.
- Plastikinė dėžutė, kurioje yra 25 vakcinų flakonai po 1 dozę ir 25 skiediklio flakonai po 1 ml.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

{XXXX m. {mėnuo} mėn.}

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 ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

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

België/Belgique/Belgien

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Република България

Тел: + 359 28193749

Česká republika

Tel: + 420 233 010 242

Danmark

Tlf: + 45 44 82 42 00

Deutschland

Tel: + 49 (0)8945614100

Eesti

Tel: + 37052196111

Ελλάδα

Τηλ: + 30 210 989 7452

España

Tel: + 34 923 19 03 45

France

Tél: + 33 (0)241228383

Lietuva

Tel: + 37052196111

Luxembourg/Luxemburg

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Magyarország

Tel.: + 36 1 439 4597

Malta

Tel: + 39 02 516861

Nederland

Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Norge

Tlf: + 47 55 54 37 35

Österreich

Tel: + 43 (1) 256 87 87

Polska

Tel.: + 48 22 18 32 200

Portugal

Tel: + 351 214 465 700

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

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. Kita informacija

Vakcina skatina šuniukų aktyvų imunitetą nuo šunų parvoviruso ir šunų maro viruso infekcijos. Motininiai antikūnai prieš šunų parvovirusą netrukdo šio vaisto veiksmingumui. Imunitetas šunų maro virusui susidaro 4 sav. amžiaus gyvūnams, esant mažam arba vidutiniam motininių antikūnų kiekiui.