

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Nobivac DP PLUS лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия за кучета (кученца)

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка доза (1 ml) от реконституираната ваксина съдържа:

Активни вещества:

Жив атенуиран canine distemper virus щам Onderstepoort: $10^{5,1} - 10^{6,5}$ TCID₅₀*

Жив рекомбинантен canine parvovirus щам 630a: $10^{5,1} - 10^{6,7}$ TCID₅₀*

* Тъканно културална инфекциозна доза 50%

Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки
<u>Лиофилизат:</u>
Hydrolysed gelatine
Pancreatic digest of casein
Sorbitol
Disodium phosphate dihydrate
<u>Разтворител:</u>
Disodium phosphate dihydrate
Potassium dihydrogen phosphate
Water for injections

Лиофилизат: почти бял или кремав цвят.

Разтворител: бистър, безцветен разтвор.

3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета (кученца)

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

За активна имунизация на кученца от 4 седмична възраст и по-големи за предотвратяване на клиничните признаци и смъртността от инфекция с вируса на гана при кучетата и инфекция с кучешки парвовирус и за предотвратяване на отделянето на вируси след инфекция с вируса на гана при кучетата и след инфекция с кучешки парвовирус.

Начало на имунитета: за вирус на гана при кучетата: 7 дни;
за кучешки парвовирус: 3 дни.

Продължителност на имунитета: 8 седмици.

3.3 Противопоказания

Няма.

3.4 Специални предупреждения

Да се ваксинират само здрави животни.

3.5 Специални предпазни мерки при употреба

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

Получените умерени до високи нива на майчини антитела срещу вируса на гана при кучетата могат да понижат ефикасността на продукта срещу гана при кучетата.

Обикновено се препоръчва всяко кученце да бъде ваксинирано с този продукт на 6-седмична възраст. В случаите, когато съществува висок риск от инфекция с кучешки парвовирус и/или инфекция с гана при кучетата, се препоръчва кученцата да бъдат ваксинирани по-рано, но не преди 4-седмична възраст. Рутинните ваксинации с основни ваксини срещу гана при кучетата, кучешка парвовироза, заразен хепатит при кучетата и респираторна болест, причинени от инфекция с аденовирус тип 2, трябва да се прилагат, както е посочено в листовките на тези продукти.

При някои кученца ваксиналният щам на кучешкия парвовирус може да бъде открит във фекалиите до 8 дни след ваксинацията. Понякога този вирус може да се пренесе и при други кучета или котки, но без да причинява клинични признаци на заболяване. При котките вирусът може да се отдели до 5 дни и да се пренесе при други котки, без да причинява признаци на заболяване. Вирусът на гана при кучетата не се пренася от ваксинирани кученца.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарния лекарствен продукт на животните:

При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

3.6 Неблагоприятни реакции

Кучета:

Много чести (повече от 1 на 10 третирани животни):	Оток в мястото на инжектиране ¹ .
Редки (1 до 10 на 10 000 третирани животни):	Летаргия ² .
Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):	Реакция на свръхчувствителност ³ .

¹ Малък, безболезнен оток (≤ 1 cm в диаметър) в рамките на първата седмица след ваксинацията. Отокът ще изчезне напълно в рамките на няколко дни.

² В рамките на 4 часа след ваксинацията.

³ Включително анафилаксия (понякога фатална). Ако се появи такава реакция, незабавно трябва да се приложи подходящо лечение.

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

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

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана по време на бременност.

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

Наличните данни за безопасност сочат, че тази ваксина може да бъде прилагана в същия ден, но без да бъде смесвана с ваксините от серията Nobivac, съдържащи *Bordetella bronchiseptica* и вирусни компоненти на параинфлуенцата при кучетата за интраназално приложение. Ефикасността след едновременна употреба не е тествана. Следователно, въпреки че безопасността на едновременната употреба е доказана, ветеринарният лекар трябва да вземе това предвид, когато решава да прилага продуктите едновременно.

Няма налична информация за безопасност и ефикасност от съвместното използване на тази ваксина с друг ветеринарен лекарствен продукт, освен посочените по-горе. Вземането на решение за използването на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарен лекарствен продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

3.9 Начин на приложение и дозировка

Подкожно приложение.

Приложете една доза (1 ml) на кученца от 4 седмична възраст и по-големи.
Реконституирайте флакона, съдържащ лиофилизата, с предоставения разтворител.
Уверете се, че лиофилизатът е напълно реконституиран преди употреба.
Приложете цялото съдържание на флакона.

Реконституиран продукт: суспензия с бледорозов или розов цвят.

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

Не са наблюдавани неблагоприятни реакции, различни от споменатите в т. 3.6, след прилагането на 10-пъти по-висока доза от ваксината.

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. ИМУНОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code): QI07AD03.

Ваксината стимулира активен имунитет при кученца срещу инфекции с кучешки парвовирус и с вирус на гана при кучетата. Получените майчини антитела срещу кучешки парвовирус не

пречат на ефикасността на този продукт. Имунитет срещу вируса на гана при кучетата се постига при животни на 4-седмична възраст с ниски до умерени нива на майчини антитела.

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт с изключение на разтворителя, предоставен за употреба с ветеринарния лекарствен продукт.

5.2 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт (лиофилизат): 2 години.

Срок на годност на крайния продукт разтворител: 4 години.

Срок на годност след реконституиране в съответствие с инструкциите: 30 минути.

5.3 Специални условия за съхранение

Лиофилизат:

Да се съхранява в хладилник (2 °C – 8 °C).

Да не се транспортира при температура над 30 °C.

Да не се замразява.

Да се пази от светлина.

Разтворител:

Не изисква специални условия за съхранение.

5.4 Вид и състав на първичната опаковка

Лиофилизат:

Тип I прозрачен стъклен флакон от 1 доза, затворен с хлоробутилова гумена тапа и алуминиева капачка.

Разтворител:

Тип I прозрачен стъклен флакон от 1 ml, затворен с бромобутилова гумена тапа и алуминиева капачка.

Размери на опаковката:

- Пластмасова кутия с 5 x 1 доза флакон от ваксината и 5 флакона, съдържащи 1 ml от разтворителя.
- Пластмасова кутия с 25 x 1 доза флакон от ваксината и 25 флакона, съдържащи 1 ml от разтворителя.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

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

Intervet International B.V.

7. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

EU/2/20/265/001-002

8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Дата на първото издаване на разрешението за търговия: 09/12/2020.

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

{ММ/ГГГГ}

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>).

ПРИЛОЖЕНИЕ II

ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ КЪМ РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Няма

ПРИЛОЖЕНИЕ III
ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА

А. ЕТИКЕТИ

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА

КУТИЯ

Пластмасова кутия с 5 x 1 доза флакон от ваксината и 5 флакона x 1 ml от разтворителя.
Пластмасова кутия с 25 x 1 доза флакон от ваксината и 25 флакона x 1 ml от разтворителя

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Nobivac DP PLUS лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Всяка доза (1 ml) съдържа:
Жив атенуиран canine distemper virus щам Onderstepoort: $10^{5,1} - 10^{6,5}$ TCID₅₀
Жив рекомбинантен canine parvovirus щам 630a: $10^{5,1} - 10^{6,7}$ TCID₅₀

3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

5 x 1 доза ваксина, включително 1 ml разтворител.
25 x 1 доза ваксина, включително 1 ml разтворител

4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Кучета (кученца)

5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Подкожно приложение.

7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

8. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {мм/гггг}

След реконституиране използвай в рамките на 30 минути.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява в хладилник.
Да не се транспортира при температура над 30 °C.
Да не се замразява.
Да се пази от светлина.

10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“

Преди употреба прочетете листовката.

11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

12. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ

Intervet International B.V.

14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛП

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

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

15. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ МАЛКИ
ОПАКОВКИ**

ЕТИКЕТ НА ФЛАКОНА НА ВАКСИНА (ЛИОФИЛИЗАТ - 1 доза)

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Nobivac DP PLUS



2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

1 доза

Жив атенуиран canine distemper virus

Жив рекомбинантен canine parvovirus

3. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot{номер}

4. СРОК НА ГОДНОСТ

Exp. {мм/гггг}

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ МАЛКИ
ОПАКОВКИ**

ЕТИКЕТ НА ФЛАКОНА НА РАЗТВОРИТЕЛЯ (1 ml)

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Разтворител за Nobivac DP PLUS



2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

1 доза

3. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot{номер}

4. СРОК НА ГОДНОСТ

Exp. {мм/гггг}

В. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Nobivac DP PLUS лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия за кучета (кученца)

2. Състав

Всяка доза (1 ml) от реконституираната ваксина съдържа:

Активни вещества:

Жив атенуиран canine distemper virus щам Onderstepoort: $10^{5,1} - 10^{6,5}$ TCID₅₀*

Жив рекомбинантен canine parvovirus щам 630a: $10^{5,1} - 10^{6,7}$ TCID₅₀*

* Тъканно културална инфекциозна доза 50%

Лиофилизат: почти бял или кремав цвят.

Разтворител: бистър, безцветен разтвор.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета (кученца).

4. Показания за употреба

За активна имунизация на кученца от 4 седмична възраст и по-големи за предотвратяване на клиничните признаци и смъртността от инфекция с вируса на гана при кучетата и инфекция с кучешки парвовирус и за предотвратяване на отделянето на вируси след инфекция с вируса на гана при кучетата и след инфекция с кучешки парвовирус.

Начало на имунитета: за вирус на гана при кучетата: 7 дни;
за кучешки парвовирус: 3 дни.

Продължителност на имунитета: 8 седмици.

5. Противопоказания

Няма.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Да се ваксинират само здрави животни.

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

Получените умерени до високи нива на майчини антитела срещу вируса на гана при кучетата могат да понижат ефикасността на продукта срещу гана при кучетата.

Обикновено се препоръчва всяко кученце да бъде ваксинирано с този продукт на 6-седмична възраст. В случаите, когато съществува висок риск от инфекция с кучешки парвовирус и/или

инфекция с гана при кучетата, се препоръчва кученцата да бъдат ваксинирани по-рано, но не преди 4-седмична възраст. Рутинните ваксинации с основни ваксини срещу гана при кучетата, кучешка парвовироза, заразен хепатит при кучетата и респираторна болест, причинени от инфекция с аденовирус тип 2, трябва да се прилагат, както е посочено в листовките на тези продукти.

При някои кученца ваксиналният шам на кучешкия парвовирус може да бъде открит във фекалиите до 8 дни след ваксинацията. Понякога този вирус може да се пренесе и при други кучета или котки, но без да причинява клинични признаци на заболяване. При котките вирусът може да се отделя до 5 дни и да се пренесе при други котки, без да причинява признаци на заболяване. Вирусът на гана при кучетата не се пренася от ваксинирани кученца.

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

При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Бременност:

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана по време на бременност.

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

Наличните данни за безопасност сочат, че тази ваксина може да бъде прилагана в същия ден, но без да бъде смесвана с ваксините от серията Nobivac, съдържащи *Bordetella bronchiseptica* и вирусни компоненти на параинфлуенцата при кучетата за интраназално приложение. Ефикасността след едновременна употреба не е тествана. Следователно, въпреки че безопасността на едновременната употреба е доказана, ветеринарният лекар трябва да вземе това предвид, когато решава да прилага продуктите едновременно.

Няма налична информация за безопасност и ефикасност от съвместното използване на тази ваксина с друг ветеринарен лекарствен продукт, освен посочения по-горе.

Вземането на решение за използването на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарен лекарствен продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

Предозиране:

Не са наблюдавани неблагоприятни реакции, различни от споменатите в т. „Неблагоприятни реакции“, след прилагането на 10-пъти по-висока доза от ваксината.

Основни несъвместимости:

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт с изключение на разтворителя, предоставен за употреба с ветеринарния лекарствен продукт.

7. Неблагоприятни реакции

Кучета:

Много чести (повече от 1 на 10 третирани животни):	Оток в мястото на инжектиране ¹ .
Редки (1 до 10 на 10 000 третирани животни):	Летаргия ² .
Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):	Реакция на свръхчувствителност ³ .

¹ Малък, безболезнен оток (≤ 1 cm в диаметър) в рамките на първата седмица след ваксинацията. Отокът ще изчезне напълно в рамките на няколко дни.

² В рамките на 4 часа след ваксинацията.

³ Включително анафилаксия (понякога фатална). Ако се появи такава реакция, незабавно трябва да се приложи подходящо лечение.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: {подробности за националната система}.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Подкожно приложение.

Приложете една доза (1 ml) на кученца от 4 седмична възраст и по-големи.
Реконституирайте флакона, съдържащ лиофилизата, с предоставения разтворител.
Приложете цялото съдържание на флакона.

Реконституиран продукт: суспензия с бледорозов или розов цвят.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Уверете се, че лиофилизатът е напълно реконституиран преди употреба.

10. Карентни срокове

Не е приложимо.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Ллиофилизат: Да се съхранява в хладилник (2 °C – 8 °C). Да не се транспортира при температура над 30 °C. Да не се замразява.

Да се пази от светлина.

Разтворител: Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква никакви специални температурни условия за съхранение.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след реконституиране, съгласно указанията: 30 минути.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

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 приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

EU/2/20/265/001-002

Размери на опаковката:

- Пластмасова кутия с 5 x 1 доза флакон от ваксината и 5 флакона, съдържащи 1 ml от разтворителя.

- Пластмасова кутия с 25 x 1 доза флакон от ваксината и 25 флакона, съдържащи 1 ml от разтворителя.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

{ММ/ГГГГ}

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

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

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

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

Ελλάδα

Τηλ: + 30 210 989 7452

España

Tel: + 34 923 19 03 45

France

Tél: + 33 (0)241228383

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

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

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. Допълнителна информация

Ваксината стимулира активен имунитет при кученца срещу инфекции с кучешки парвовирус и с вирус на гана при кучетата. Получените майчини антитела срещу кучешки парвовирус не пречат на ефикасността на този продукт. Имунитет срещу вируса на гана при кучетата се постига при животни на 4-седмична възраст с ниски до умерени нива на майчини антитела.