

PRÍLOHA I

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Nobivac DP PLUS lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčnej suspenzie pre psy (štieňatá)

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá dávka (1 ml) rekonštituovanej vakcíny obsahuje:

Účinné látky:

Živý, atenuovaný vírus psinky, kmeň Onderstepoort: $10^{5,1} - 10^{6,5}$ TCID₅₀ *

Živý, rekombinantný parvovírus psov, kmeň 630a: $10^{5,1} - 10^{6,7}$ TCID₅₀ *

* 50% infekčná dávka pre tkanivové kultúry

Pomocné látky:

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek
<u>Lyofilizát:</u>
Hydrolyzovaná želatína
Pankreatínom hydrolyzovaný kazeín
Sorbitol
Hydrogenfosforečnan sodný dihydrát
<u>Rozpúšťadlo:</u>
Hydrogenfosforečnan sodný dihydrát
Dihydrogenfosforečnan draselný
Voda na injekciu

Lyofilizát: takmer biela alebo krémová farba.

Rozpúšťadlo: číry bezfarebný roztok.

3. KLINICKÉ ÚDAJE

3.1 Cieľové druhy

Psy (štieňatá).

3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

Na aktívnu imunizáciu šteniat od veku 4 týždne na prevenciu klinických príznakov a mortality spôsobenej infekciou vírusom psinky a infekciou parvovírusom psov a na prevenciu vylučovania vírusu po infekcii vírusom psinky a po infekcii parvovírusom psov.

Nástup imunity: pre vírus psinky: 7 dní;
pre parvovírus psov: 3 dni.

Trvanie imunity: 8 týždňov.

3.3 Kontraindikácie

Nie sú.

3.4 Osobitné upozornenia

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

3.5 Osobitné opatrenia na používanie

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie u cieľových druhov:

Stredne vysoké až vysoké hladiny materských protilátok proti vírusu psinky môžu znížovať účinnosť lieku proti psinke.

Obvykle sa odporúča vakcinovať touto vakcínou všetky šteňatá vo veku 6 týždňov. V prípadoch, kde je vysoké riziko infekcie psím parvovírusom a/alebo infekcie vírusom psinky sa odporúča, aby boli šteňatá vakcinované skôr, ale nie pred dosiahnutím 4 týždňov veku. Rutinná vakcinácia základnými vakcínami proti psinke, parvoviróze psov, infekčnej hepatitíde psov a respiračným ochoreniam spôsobeným infekciou adenovírusom typu 2 má byť podaná tak, ako je uvedené v písomnej informácii pre používateľov týchto liekov.

U niektorých šteniat je možné nájsť vakcinačný kmeň parvovírusu psov vo výkaloch až 8 dní po vakcinácii. Príležitostne sa môže tento vírus šíriť na iné psy alebo mačky, ale nevyvoláva klinické príznaky ochorenia. U mačiek sa môže vírus vylučovať až 5 dní a šíriť sa na iné mačky bez toho, aby vyvolal klinické príznaky ochorenia. Vírus psinky sa vakcinovanými šteňatami nešíri.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

V prípade náhodného samoinjikovania vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Neuplatňujú sa.

3.6 Nežiaduce účinky

Psy:

Veľmi časté (u viac ako 1 z 10 liečených zvierat):	Opuch v mieste vpichu. ¹
Zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat):	Letargia. ²
Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Reakcia z precitlivelosti. ³

¹ Malý, nebolestivý opuch (s priemerom ≤ 1 cm) v priebehu prvého týždňa po vakcinácii. Opuch úplne zmizne v priebehu niekoľkých dní.

² Do 4 hodín po vakcinácii.

³ Vrátať anafylaxie (niekedy fatálnej). Ak sa takáto reakcia vyskytne, má sa bezodkladne podať vhodná liečba.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Hlásenia sa majú zasielať prednostne prostredníctvom veterinárneho lekára buď držiteľovi rozhodnutia o registrácii, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Príslušné kontaktné údaje sa nachádzajú v písomnej informácii pre používateľov.

3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas gravidity.

3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií

Dostupné údaje o bezpečnosti preukazujú, že táto vakcína sa môže podať v ten istý deň, ale nesmie sa miešať s vakcínou skupiny Nobivac na intranazálne podanie obsahujúcou komponenty *Bordetella bronchiseptica* a vírus parainfluezy psov. Účinnosť po súbežnom podaní nebola skúmaná. Preto, hoci bola preukázaná bezpečnosť súbežného podania, veterinár by to mal vziať do úvahy pri rozhodovaní o súbežnom podaní liekov.

Nie sú dostupné žiadne informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom okrem vyššie uvedených liekov. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

3.9 Cesty podania a dávkovanie

Subkutánne použitie.

Podat' jednu dávku (1 ml) šteňatám od veku 4 týždňov.

Rekonstituovať obsah liekovky s lyofilizátom pomocou dodaného rozpúšťadla.

Pred použitím sa presvedčiť, že lyofilizát je úplne rozpustený.

Podat' celý obsah liekovky.

Vzhľad rekonstituovaného lieku: suspenzia takmer ružovej alebo ružovej farby.

3.10 Príznaky predávkovania (a ak je to potrebné, núdzové postupy, antidotá)

Pri 10-násobnom predávkovaní vakcíny neboli pozorované iné nežiaduce účinky ako tie, ako sú uvedené v časti 3.6.

3.11 Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania vrátane obmedzení používania antimikrobiálnych a antiparazitických veterinárnych liekov s cieľom obmedziť riziko vzniku rezistencie

Neuplatňujú sa.

3.12 Ochranné lehoty

Netýka sa.

4. IMUNOLOGICKÉ ÚDAJE

4.1 ATCvet kód: QI07AD03

Vakcína stimuluje u šteňat aktívnu imunitu proti infekcii parvovírusom psov a vírusom psinky.

Materské protilátky proti parvovírusu psov neinterferujú s účinnosťou tohto lieku. Imunita proti vírusu psinky je dosiahnutá u zvierat vo veku 4 týždňov s nízkou až strednou hladinou materských protilátok.

5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

5.1 Závažné inkompatibility

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom okrem rozpúšťadla dodaného na použitie s týmto veterinárnym liekom.

5.2 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku (lyofilizátu) zabaleného v neporušenom obale: 2 roky.

Čas použiteľnosti rozpúšťadla zabaleného v neporušenom obale: 4 roky.

Čas použiteľnosti po rekonštitúcii podľa návodu: 30 minút.

5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie

Lyofilizát:

Uchovávať v chladničke (2 °C – 8 °C).

Neprepravovať pri teplote nad 30 °C.

Chrániť pred mrazom.

Chrániť pred svetlom.

Rozpúšťadlo:

Nie sú žiadne osobitné požiadavky na uchovávanie.

5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Lyofilizát:

Liekovky z číreho skla typ I obsahujúce 1 dávku, uzavreté chlórbutylovou zátkou a hliníkovým uzáverom.

Rozpúšťadlo:

Liekovky z číreho skla typ I obsahujúce 1 ml, uzavreté brómbutylovou zátkou a hliníkovým uzáverom.

Veľkosti balenia:

- Plastová škatuľa s liekovkami 5 x 1 dávka vakcíny a 5 liekovkami s 1 ml rozpúšťadla.
- Plastová škatuľa s liekovkami 25 x 1 dávka vakcíny a 25 liekovkami s 1 ml rozpúšťadla.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

5.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody ani odpadu v domácnostiach.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek.

6. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Intervet International B.V.

7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

EU/2/20/265/001-002

8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 09/12/2020

9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

{MM/RRRR}

10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

PRÍLOHA II

ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE

Žiadne

PRÍLOHA III

OZNAČENIE OBALU A PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

A. OZNAČENIE OBALU

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**ŠKATUĽA****Plastová škatuľka s 5 x 1 dávkovými liekovkami vakcíny a 5 x 1 ml liekovkami rozpúšťadla****Plastová škatuľka 25 x 1 dávkovými liekovkami vakcíny a 25 x 1 ml liekovkami rozpúšťadla****1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Nobivac DP PLUS lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčnej suspenzie

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK

Každá dávka (1 ml) obsahuje:

Živý, atenuovaný vírus psinky, kmeň Onderstepoort: $10^{5,1} - 10^{6,5}$ TCID₅₀Živý, rekombinantný parvovírus psov, kmeň 630a: $10^{5,1} - 10^{6,7}$ TCID₅₀**3. VEĽKOSŤ BALENIA**

5 x 1 dávka vakcíny spolu s 1 ml rozpúšťadla

25 x 1 dávka vakcíny spolu s 1 ml rozpúšťadla

4. CIEĽOVÉ DRUHY

Psy (šteňatá)

5. INDIKÁCIE**6. CESTY PODANIA**

Subkutánne použitie.

7. OCHRANNÉ LEHOTY**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

Po rekonštitúcii použiť do 30 minút.

9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať v chladničke.

Neprepravovať pri teplote nad 30 °C.

Chrániť pred mrazom.

Chrániť pred svetlom.

10. OZNAČENIE „PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE PÍSOMNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽOV“

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

12. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

13. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Intervet International B.V.

14. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

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

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

15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE ŠTÍTOK LIEKOVKY VAKCÍNY (LYOFILIZÁT – 1 dávka)
--

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Nobivac DP PLUS



2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH
--

1 dávka

Živý, atenuovaný vírus psinky

Živý, rekombinantný parvovírus psov

3. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

4. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE
ŠTÍTOK LIEKOVKY ROZPÚŠŤADLA (1 ml)**

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Rozpúšťadlo pre Nobivac DP PLUS



2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH

1 dávka

3. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

4. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

B. PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

1. Názov veterinárneho lieku

Nobivac DP PLUS lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčnej suspenzie pre psy (štieňatá)

2. Zloženie

Každá dávka (1 ml) rekonštituovanej vakcíny obsahuje:

Účinné látky:

Živý, atenuovaný vírus psinky, kmeň Onderstepoort: $10^{5,1} - 10^{6,5}$ TCID₅₀ *

Živý, rekombinantný parvovírus psov, kmeň 630a: $10^{5,1} - 10^{6,7}$ TCID₅₀ *

* 50% infekčná dávka pre tkanivové kultúry

Lyofilizát: takmer biela alebo krémová farba.

Rozpúšťadlo: číry bezfarebný roztok.

3. Cieľové druhy

Psy (štieňatá).

4. Indikácie na použitie

Na aktívnu imunizáciu štieňiat od veku 4 týždne na prevenciu klinických príznakov a mortality spôsobenej infekciou vírusom psinky a infekciou parvovírusom psov a na prevenciu vylučovania vírusu po infekcii vírusom psinky a po infekcii parvovírusom psov.

Nástup imunity: pre vírus psinky: 7 dní;
pre parvovírus psov: 3 dni.

Trvanie imunity: 8 týždňov.

5. Kontraindikácie

Nie sú.

6. Osobitné upozornenia

Osobitné upozornenia:

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

Osobitné opatrenia na používanie u cieľových druhov:

Stredne vysoké až vysoké hladiny materských protilátok proti vírusu psinky môžu znižovať účinnosť lieku proti psinke.

Obvykle sa odporúča vakcinovať touto vakcínou všetky štieňatá vo veku 6 týždňov. V prípadoch, kde je vysoké riziko infekcie psím parvovírusom a/alebo infekcie vírusom psinky sa odporúča, aby boli štieňatá vakcinované skôr, ale nie pred dosiahnutím 4 týždňov veku. Rutinná vakcinácia základnými vakcínami proti psinke, parvoviróze psov, infekčnej hepatitíde psov a respiračným ochoreniam

spôsobeným infekciou adenovírusom typu 2 má byť podaná tak, ako je uvedené v písomnej informácii pre používateľov týchto liekov.

U niektorých šteniat je možné nájsť vakcinačný kmeň parvovírusu psov vo výkaloch až 8 dní po vakcinácii. Príležitostne sa môže tento vírus šíriť na iné psy alebo mačky, ale nevyvoláva klinické príznaky ochorenia. U mačiek sa môže vírus vylučovať až 5 dní a šíriť sa na iné mačky bez toho, aby vyvolal klinické príznaky ochorenia. Vírus psinky sa vakcinovanými šteňatami nešíri.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

V prípade náhodného samoinjikovania vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Gravidita:

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas gravidity.

Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:

Dostupné údaje o bezpečnosti preukazujú, že táto vakcína sa môže podať v ten istý deň, ale nesmie sa miešať s vakcínou skupiny Nobivac na intranazálne podanie obsahujúcou komponenty *Bordetella bronchiseptica* a vírus parainfluezy psov. Účinnosť po súbežnom podaní nebola skúmaná. Preto, hoci bola preukázaná bezpečnosť súbežného podania, veterinár by to mal vziať do úvahy pri rozhodovaní o súbežnom podaní týchto liekov.

Nie sú dostupné žiadne informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny ak je použitá s iným veterinárnym liekom okrem vyššie uvedených liekov. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

Predávkovanie:

Pri 10-násobnom predávkovaní vakcíny neboli pozorované iné nežiaduce účinky ako tie, ako sú uvedené v časti „Nežiaduce účinky“.

Závažné inkompatibility:

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom okrem rozpúšťadla dodaného na použitie s týmto veterinárnym liekom.

7. Nežiaduce účinky

Psy (šteňatá):

Veľmi časté (u viac ako 1 z 10 liečených zvierat):	Opuch v mieste vpichu. ¹
Zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat):	Letargia. ²
Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Reakcia z precitlivelosti. ³

¹ Malý, nebolestivý opuch (s priemerom ≤ 1 cm) v priebehu prvého týždňa po vakcinácii. Opuch úplne zmizne v priebehu niekoľkých dní.

² Do 4 hodín po vakcinácii.

³ Vráťane anafylaxie (niekedy fatálnej). Ak sa takáto reakcia vyskytne, má byť bezodkladne podaná vhodná liečba.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti lieku. Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára. Nežiaduce účinky môžete oznámiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia: {údaje o národnom systéme}.

8. Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku

Subkutánne použitie.

Podat' jednu dávku (1 ml) šteňatám od veku 4 týždňov.

Rekonštituovať obsah liekovky s lyofilizátom pomocou dodaného rozpúšťadla.

Podat' celý obsah liekovky.

Vzhľad rekonštituovaného lieku: suspenzia takmer ružovej alebo ružovej farby.

9. Pokyn o správnom podaní

Pred použitím sa presvedčiť, že lyofilizát je úplne rozpustený.

10. Ochranné lehoty

Netýka sa.

11. Osobitné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Lyofilizát: Uchovávať v chladničke (2 °C – 8 °C). Neprepravovať pri teplote nad 30 °C. Chrániť pred mrazom. Chrániť pred svetlom.

Rozpúšťadlo: Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne teplotné podmienky na uchovávanie.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na štítku. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

Čas použiteľnosti po rekonštitúcii podľa návodu: 30 minút.

12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riad'te systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek. Tieto opatrenia majú pomôcť chrániť životné prostredie.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete, sa poraďte s veterinárnym lekárom alebo lekárnikom.

13. Klasifikácia veterinárnych liekov

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. Registračné čísla a veľkosti balenia

EU/2/20/265/001-002

Veľkosti balenia:

- Plastová škatuľa s liekovkami 5 x 1 dávka vakcíny a 5 liekovkami s 1 ml rozpúšťadla.
- Plastová škatuľa s liekovkami 25 x 1 dávka vakcíny a 25 liekovkami s 1 ml rozpúšťadla.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov

{MM/RRRR}

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktné údaje

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

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

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

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. Ďalšie informácie

Vakcína stimuluje u šteniat aktívnu imunitu proti infekcii parvovírusom psov a vírusom psinky. Materské protilátky proti parvovírusu psov neinterferujú s účinnosťou tohto lieku. Imunita proti vírusu psinky je dosiahnutá u zvierat vo veku 4 týždňov s nízkou až strednou hladinou materských protilátok.