

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

BioEquin FH, injekčná emulzia pre kone

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Jedna dávka vakcíny (1 ml) obsahuje:

Účinné látky:

Inaktivovaný vírus chrípky koní, kmene:

A / Equi 2 / Brno 08 (americký typ línie Florida 2) H3N8

Min. 6.0 log₂ HIT¹

A / Equi 2 / Limerick 2010 (americký typ línie Florida 1) H3N8

Min. 6.0 log₂ HIT¹

Herpesvírus koní typ 1 (EHV-1), inaktivovaný

Min. 2.1 log₁₀ VNI²

¹ Geometrický priemer špecifických protilátok stanovených hemaglutinačno inhibičným testom v sére morčiat

² Vírus neutralizačný index v sére škrečkov

Adjuvans:

Olejoyé adjuvans (Montanid ISA 35 VG) 0,25 ml

Pomocné látky:

Thiomersal 0,1 mg

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčná emulzia.

Vakcína je biela olejovitá tekutina s ľahko rozpustným sedimentom.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľové druhy

Kone.

4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov

Na aktívnu imunizáciu koní na zníženie výskytu respiračných infekcií a klinických príznakov spôsobených vírusom chrípky koní a herpesvírusom koní typ 1 (EHV-1).

Na aktívnu imunizáciu na znížení výskytu abortov u gravidných kobýl spôsobených infekciou herpesvírusom koní typ 1 (EHV-1).

Nástup imunity bol preukázaný čelenžou virulentným kmeňom chrípky koní A/Equi 2/Brno 08 a A/Equi 2/Limerick 2010.

Trvanie imunity bolo dokázané sérologicky pre oba kmene chrípky vo vakcíne.

Chrípka:

Nástup aktívnej imunity: 2 týždne po základnej vakcinácii

Trvanie aktívnej imunity: 6 mesiacov po revakcinácii

Herpesvírus typ 1:

Nástup aktívnej imunity: 2 týždne po základnej vakcinácii

Trvanie aktívnej imunity: 6 mesiacov po revakcinácii

4.3 Kontraindikácie

Žiadne

4.4 Osobitné upozornenia <pre každý cieľový druh>

Za účelom zníženia infekčného tlaku by sa mali vakcinovať všetky kone v chove. Pri presunoch koní do iných stád alebo stajní, alebo pred pretekmi by sa mala vykonať aspoň základná vakcinácia s následnými 14 dňami odpočinku nevyhnutnými na vytvorenie imunity. Na vytvorenie a udržanie imunity proti infekciám herpesvírusom koní a vírusom chrípky koní je nevyhnutná pravidelná vakcinácia všetkých zvierat v chovnom zariadení pri dodržaní predpísaných termínov.. Pre všetky nevakcinované kone ktoré majú byť zaradené do chovu sa odporúča vykonať v rámci karantény aspoň základnú vakcináciu s následnými 14 dňami odpočinku nevyhnutnými na vytvorenie imunity. Choré kone, s príznakmi respiračného ochorenia majú byť izolované od zdravých zvierat.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Vakcinovať len zdravé zvieratá. Po vakcinácii sa odporúča kone fyzicky nezaťažovať počas 2-3 dní.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

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

Používateľovi:

Tento veterinárny liek obsahuje olejové adjuvans na báze neminerálneho oleja. Náhodná aplikácia/samoinjikovanie môže mať za následok vznik silnej bolesti a opuchu, hlavne, ak je aplikovaná do kĺbu alebo do prsta, a v zriedkavých prípadoch môže mať za následok stratu postihnutého prsta, ak nie je poskytnutá rýchla lekárska pomoc.

Pri náhodnom samoinjikovaní tohto veterinárneho lieku vyhľadajte ihneď lekársku pomoc, aj v prípade aplikácie len veľmi malého množstva a vezmite si so sebou písomnú informáciu pre používateľov. Ak bolesť pretrváva viac než 12 hodín po lekárskom vyšetrení, vyhľadajte opäť lekársku pomoc.

Lekárovi:

Tento veterinárny liek obsahuje olejové adjuvans na báze neminerálneho oleja. Náhodná aplikácia aj malého množstva tohto lieku môže spôsobiť intenzívny opuch, ktorý napríklad, môže mať za následok ischemickú nekrózu až stratu prsta. Je potrebné odborné, RÝCHLE chirurgické ošetrenie a môže sa vyžadovať skorá incízia a výplach postihnutého miesta, hlavne tam, kde je zasiahnutá pulpa prsta alebo šľacha..

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Prechodné zvýšenie teploty (max. 0,5 ° C počas 3 dní) v súvislosti s vykonanou vakcináciou je menej časté. Lokálna reakcia (horúci a bolestivý opuch v mieste vpichu počas max. 3 dní) je zriedkavý. Vakcína môže veľmi zriedkavo spôsobiť anafylaktickú reakciu. V takom prípade sa bezodkladne aplikuje symptomatická liečba.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení)

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Môže byť použitý počas gravidity.

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas laktácie.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

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

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Vakcinačná dávka - 1 ml.

Vakcína sa aplikuje hlboko intramuskulárne aseptickou metódou.

Pred použitím nechať vakcínu zohriať na teplotu 15 - 25 ° C a dobre pretrepať.

Vakcinačné schéma:

Základná vakcinácia proti chrípke a herpesvírusu koní:

Prvá vakcinácia vo veku 6 mesiacov; druhá vakcinácia o 4 týždne neskôr.

Revakcinácia proti chrípke a herpesvírusu koní :

Prvá revakcinácia (tretia dávka) sa podáva 3 mesiace po základnej vakcinácii a ďalšia revakcinácia sa vykonáva každých 6 mesiacov.

Vakcinácia gravidných kobýl:

Na zníženie výskytu abortov vyvolaných infekciou herpesvírusom koní sa 1 dávka vakcíny podáva gravidným kobylám v druhom mesiaci po pripustení a potom v 5. alebo 6. mesiaci a v 9. mesiaci gravidity.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

Neuplatňuje sa.

4.11 Ochranná lehota

0 dní.

5. IMUNOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: Inaktivované vírusové vakcíny pre kone.

Kód ATCvet: QI05AA04

Na aktívnu imunizáciu proti chrípke koní a herpesvírusu koní.

Aplikácia účinných látok do tela zvierat'a vyvolá aktívnu imunitnú odpoveď, ktorá sa prejaví navodením lokálnej a systémovej humorálnej imunity a aktivitou cytotoxických T-lymfocytov.

Aktívna imunita nastupuje najneskôr 2 týždne po základnej vakcinácii vykonanej podľa odporúčanej vakcinačnej schémy.

Imunita žriebät a dospelých koní proti herpesvírusu koní a proti vírusu chrípky koní trvá najmenej 6 mesiacov po tretej vakcinácii a ďalších revakcináciách . Na zabezpečenie dlhodobej imunity sa musí dodržiavať odporúčaná vakcinačná schéma.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Montanid ISA 35 VG

Thiomersal

Chlorid sodný

Chlorid draselný

Dihydrogénfosforečnan draselný

Hydrogenfosforečnan sodný dodekahydrát

Voda na injekciu

Hydroxid sodný na úpravu pH

6.2 Závažné inkompatibility

Z dôvodu chýbania štúdií kompatibility, sa tento veterinárny liek nesmie miešať s inými veterinárnymi liekmi.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 18 mesiacov.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 10 hodín.

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať v chladničke (2°C - 8°C). Chrániť pred svetlom. Uchovávať na suchom mieste.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Vakcína je expedovaná v sklenených liekovkách hydrolytickej triedy I, uzatvorených vzduchotesne gumenými prepichovacími zátkami a hliníkovým uzáverom.

Ku každému baleniu sa prikladá schválená písomná informácia pre používateľov.
Liekovky s vakcínou sú umiestnené v papierových kartónoch. Pri hromadných baleniach sú liekovky umiestnené v PVC obale.

Veľkosti balenia: 2 x 1 dávka, 5 x 1 dávka, 10 x 1 dávka
1 x 5 dávok, 10 x 5 dávok

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

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

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Bioveta, a. s., Komenského 212/12, 683 23 Ivanovice na Hané, Česká republika
tel. 420 517 318 500
fax 420 517 318 653
e-mail comm@bioveta.cz

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

97/009/MR/15-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/ PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE

24.02.2015/ 22.02.2018

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

1 x 5 dávok/ kartónová škatuľa;
2 x 1 dávka, 5 x 1 dávka, 10 x 1 dávka, 10x 5 dávok/ plastová škatuľa

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

BioEquin FH, injekčná emulzia pre kone

2. ÚČINNÉ LÁTKY

Jedna dávka vakcíny (1 ml) obsahuje:

Účinné látky:

Inaktivovaný vírus chrípky koní, kmene:

A / Equi 2 / Brno 08 (americký typ línie Florida 2) H3N8

Min. 6.0 log₂ HIT

A / Equi 2 / Limerick 2010 (americký typ línie Florida 1) H3N8

Min. 6.0 log₂ HIT

Herpesvírus koní typ 1 (EHV-1), inaktivovaný

Min. 2.1 log₁₀ VNI

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčná emulzia

4. VEĽKOSŤ BALENIA

2 x 1 dávka/ 5 x 1 dávka/ 10 x 1 dávka/ 1x 5 dávok/ 10x 5 dávok

5. CIEĽOVÉ DRUHY

Kone.

6. INDIKÁCIE

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Intramuskulárne použitie.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

8. OCHRANNÁ LEHOTA

Ochranná lehota: 0 dní

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE, AK JE POTREBNÉ

Náhodná aplikácia je nebezpečná.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}

Po prvom otvorení použiť do 10 hodín

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať v chladničke
Chrániť pred svetlom
Uchovávať na suchom mieste.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Odpadový materiál zlikvidovať v súlade s miestnymi požiadavkami.

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú

Len pre zvieratá
Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI

Bioveta, a. s., Komenského 212/12, 683 23 Ivanovice na Hané, Česká republika

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

97/009/MR/15-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

{1 dávka/ 5 dávok/ štítok}

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

BioEquin FH, injekčná emulzia pre kone

2. MNOŽSTVO ÚČINNÝCH LÁTKO

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH JEDNOTKÁCH ALEBO POČET DÁVOK

1 ml / 5 ml

4. SPÔSOB PODANIA

i.m.

5. OCHRANNÁ LEHOTA

Ochranná lehota: 0 dní

6. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

7. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP{mesiac/rok}

Po prvom otvorení použiť do 10 hodín

8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

BioEquin FH, injekčná emulzia pre kone

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Bioveta, a. s., Komenského 212/12, 683 23 Ivanovice na Hané, Česká republika

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

BioEquin FH, injekčná emulzia pre kone

3. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK A INÝCH LÁTOK

Jedna dávka vakcíny (1 ml) obsahuje:

Účinné látky:

Inaktivovaný vírus chrípky koní, kmene:

A / Equi 2 / Brno 08 (americký typ línie Florida 2) H3N8

Min. 6.0 log₂ HIT¹

A / Equi 2 / Limerick 2010 (americký typ línie Florida 1) H3N8

Min. 6.0 log₂ HIT¹

Herpesvírus koní typ 1 (EHV-1), inaktivovaný

Min. 2.1 log₁₀ VNI²

¹ Geometrický priemer špecifických protilátok stanovených hemaglutinačno inhibičným testom v sére morčiat

² Vírus neutralizačný index v sére škrečkov

Adjuvans:

Olejové adjuvans (Montanid ISA 35 VG) 0,25 ml

Pomocné látky:

Thiomersal 0,1 mg

Vakcína je biela olejovitá tekutina s ľahko rozpustným sedimentom .

4. INDIKÁCIE

Na aktívnu imunizáciu koní na zníženie výskytu respiračných infekcií a klinických príznakov spôsobených vírusom chrípky koní a herpesvírusom koní typ 1 (EHV-1).

Na aktívnu imunizáciu na znížení výskytu abortov u gravidných kobýl spôsobených infekciou herpesvírusom koní typ 1(EHV-1).

Nástup imunity bol preukázaný čelenžou virulentným kmeňom chrípky koní A/Equi 2/Brno 08 a A/Equi 2/Limerick 2010..

Trvanie imunity bolo dokázané sérologicky pre oba kmene chrípky vo vakcíne.

Chrípka:

Nástup aktívnej imunity: 2 týždne po základnej vakcinácii

Trvanie aktívnej imunity: 6 mesiacov po revakcinácii

Herpesvírus typ 1:

Nástup aktívnej imunity: 2 týždne po základnej vakcinácii

Trvanie aktívnej imunity: 6 mesiacov po revakcinácii

5. KONTRAINDIKÁCIE

Žiadne

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Prechodné zvýšenie teploty (max. 0,5 ° C počas 3 dní) v súvislosti s vykonanou vakcináciou je menej časté. Lokálna reakcia (horúci a bolestivý opuch v mieste vpichu počas max. 3 dní) je zriedkavý. Vakcína môže veľmi zriedkavo spôsobiť anafylaktickú reakciu. V takom prípade sa bezodkladne aplikuje symptomatická liečba.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení).

Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré už nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, informujte vášho veterinárneho lekára. Prípadne nežiaduce účinky môžete nahlásiť národnej kompetentnej autorite.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Kone.

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Vakcinačná dávka - 1 ml.

Vakcína sa aplikuje hlboko intramuskulárne aseptickou metódou.

Základná vakcinácia proti chrípke a herpesvírusu koní:

Prvá vakcinácia vo veku 6 mesiacov; druhá vakcinácia o 4 týždne neskôr.

Revakcinácia proti chrípke a herpesvírusu koní:

Prvá revakcinácia (tretia dávka) sa podáva 3 mesiace po základnej vakcinácii a ďalšia revakcinácia sa vykonáva každých 6 mesiacov.

Vakcinácia gravidných kobýl:

Na zníženie výskytu abortov vyvolaných infekciou herpesvírusom koní sa 1 dávka vakcíny podáva gravidným kobylám v druhom mesiaci po pripustení a potom v 5. alebo 6. mesiaci a v 9. mesiaci gravidity.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Pred použitím nechať vakcínu zohriať na teplotu 15 - 25 ° C a dobre pretrepať.

10. OCHRANNÁ LEHOTA

0 dní

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať v chladničke (2 °C – 8 °C).

Chrániť pred svetlom. Uchovávať na suchom mieste.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na štítku po EXP.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení obalu: 10 hodín

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné bezpečnostné opatrenia pre každý cieľový druh:

Za účelom zníženia infekčného tlaku by sa mali vakcinovať všetky kone v chove. Pri presunoch koní do iných stád alebo stajní, alebo pred pretekmi by sa mala vykonať aspoň základná vakcinácia s následnými 14 dňami odpočinku nevyhnutnými na vytvorenie imunity. Na vytvorenie a udržanie imunity proti infekciám herpesvírusom koní a vírusom chrípky koní je nevyhnutná pravidelná vakcinácia všetkých zvierat v chovnom zariadení pri dodržaní predpísaných termínov.. Pre všetky nevakcinované kone ktoré majú byť zaradené do chovu sa odporúča vykonať v rámci karantény aspoň základnú vakcináciu s následnými 14 dňami odpočinku nevyhnutnými na vytvorenie imunity. Choré kone, s príznakmi respiračného ochorenia majú byť izolované od zdravých zvierat.

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Vakcinovať len zdravé zvieratá. Po vakcinácii sa odporúča kone fyzicky nezaťažovať počas 2-3 dní.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

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

Používateľovi:

Tento veterinárny liek obsahuje olejové adjuvans na báze neminerálneho oleja. Náhodná aplikácia/samoinjikovanie môže mať za následok vznik silnej bolesti a opuchu, hlavne, ak je aplikovaná do kĺbu alebo do prsta, a v zriedkavých prípadoch môže mať za následok stratu postihnutého prsta, ak nie je poskytnutá rýchla lekárska pomoc. Pri náhodnom samoinjikovaní tohto veterinárneho lieku vyhľadajte ihneď lekársku pomoc, aj v prípade aplikácie len veľmi malého množstva a vezmite si so sebou písomnú informáciu pre používateľov.. Ak bolesť pretrváva viac než 12 hodín po lekárskom vyšetrení, vyhľadajte opäť lekársku pomoc.

Lekárovi:

Tento veterinárny liek obsahuje olejové adjuvans na báze neminerálneho oleja. Náhodná aplikácia aj malého množstva tohto lieku môže spôsobiť intenzívny opuch, ktorý napríklad, môže mať za následok ischemickú nekrózu, až stratu prsta. Je potrebné odborné, RÝCHLE chirurgické ošetrenie a môže sa vyžadovať skorá incízia a výplach postihnutého miesta, hlavne tam, kde je zasiahnutá pulpa prsta alebo šľacha.

Gravidita:

Môže byť použitý počas gravidity.

Laktácia:

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas laktácie.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

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

Inkompatibility:

Z dôvodu chýbania štúdií kompatibility, sa tento veterinárny liek nesmie miešať s inými veterinárnymi liekmi.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍ SOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Na aktívnu imunizáciu proti chrípke koní a herpesvírusu koní.

Aplikácia účinných látok do tela zvieratá vyvolá aktívnu imunitnú odpoveď, ktorá sa prejaví navodením lokálnej a systémovej humorálnej imunity a aktivitou cytotoxických T-lymfocytov.

Aktívna imunita nastupuje najneskôr 2 týždne po základnej vakcinácii vykonanej podľa odporúčanej vakcinačnej schémy.

Imunita žriebät a dospelých koní proti herpesvírusu koní a proti vírusu chrípky koní trvá najmenej 6 mesiacov po tretej vakcinácii, a ďalších revakcináciách. Na zabezpečenie dlhodobej imunity sa musí dodržiavať odporúčaná vakcinačná schéma.

Len pre zvieratá

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Veľkosti balenia: 2 x 1 dávka, 5 x 1 dávka, 10 x 1 dávka 1 x 5 dávok, 10 x 5 dávok

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.