

PAKKAUSSELOSTE

1. Eläinlääkkeen nimi

CANIGEN DHPPi kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja liuotin, injektionestettä varten, suspensio koiralle

2. Koostumus

Käyttökuntoon saattamisen jälkeen jokainen 1 ml:n annos sisältää:

Vaikuttavat aineet:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu:

Koiran penikkatautivirus (CDV), kanta Lederle, elävä heikennetty	$10^{3.0} - 10^{4.9}$ CCID ₅₀ *
Koiran adenoviruksen tyyppi 2 (CAV-2), kanta Manhattan, elävä heikennetty	$10^{4.0} - 10^{6.0}$ CCID ₅₀ *
Koiran parvovirus (CPV), kanta Cornell 780916, elävä heikennetty	$10^{5.0} - 10^{6.8}$ CCID ₅₀ *
Koiran parainfluenssavirus (CPiV), kanta Manhattan, elävä heikennetty	$10^{5.0} - 10^{6.9}$ CCID ₅₀ *

* annos, joka infektoi 50 % soluviljelmästä

Kuiva-aine, kylmäkuivattu: valkoinen kuiva-aine, kylmäkuivattu

Liuotin: väritön neste.

3. Kohde-eläinlaji(t)

Koira.



4. Käyttöaiheet

Koirien aktiiviseen immunisointiin seuraavasti:

- ehkäisemään CDV:n aiheuttamaa kuolleisuutta ja kliinisiä oireita
- ehkäisemään koiran adenoviruksen tyyppin 1 (CAV-1) aiheuttamaa kuolleisuutta ja kliinisiä oireita
- ehkäisemään CPV:n CPV-2b-kannalla tehdyissä altistustutkimuksissa aiheuttamia kliinisiä oireita ja kuolleisuutta ja vähentämään viruseritystä
- ehkäisemään CPV:n CPV-2c-kannalla tehdyssä altistustutkimuksessa aiheuttamia kliinisiä oireita ja vähentämään viruseritystä
- vähentämään CPiV:n ja CAV-2:n aiheuttamia hengitysteiden kliinisiä oireita ja vähentämään viruseritystä.

Immuniteetin kehittyminen:

- 3 viikon kuluttua ensimmäisen rokotuksen jälkeen CDV:n, CAV2:n ja CPV:n osalta,
- 4 viikon kuluttua ensimmäisen rokotuksen jälkeen CPiV:n ja CAV-1:n osalta.

Immuniteetin kesto:

Perusrokotusohjelman jälkeen : yksi vuosi.

Immuniteetin kestoa luotaavissa tutkimuksissa yksi vuosi perusrokotusohjelman jälkeen ei havaittu merkitsevää eroa rokotettujen ja verrokkikoirien välillä CPiV:n tai CAV-2:n aiheuttamassa viruserityksessä.

Tehosterokotuksen, joka annetaan vuoden kuluttua perusrokotusten jälkeen, immuniteetin kesto on 3 vuotta CDV:n, CAV-1:n, CAV-2:n ja CPV:n osalta ja 1 vuosi CPiV:n osalta. CAV-2:n osalta immuniteetin kesto tehosterokotuksen, joka annetaan vuoden kuluttua perusrokotusten jälkeen, ei osoitettu altistustutkimuksissa, vaan se perustuu CAV-2:n vasta-aineiden esiintyvyyteen 3 vuotta tehosterokotuksen jälkeen.

5. Vasta-aiheet

Ei ole.

6. Erityisvaroitukset

Erityisvaroitukset:

Rokota vain terveitä eläimiä.

Eläinlääkäri saattaa suositella varhaisempaa immunisaatiota alttiille pennuille, joilla epäillään esiintyvän pieniä pitoisuuksia emolta saatuja vasta-aineita (ei-rokotetut emot, suuret poikueet, heikko ravitsemustilanne, ...), esimerkiksi varhaisen pennun sosialisoinnin, korkean riskin ympäristön tapauksessa, jne. Tällöin rokotusohjelma on suunniteltava sen mukaisesti (katso kohta ”Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain”). Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain Emolta saadut vasta-aineet (rokotettujen narttujen pennuissa) saattavat joissain tapauksissa vähentää rokotuksen tehoa. Tällöin rokotusohjelma on suunniteltava sen mukaisesti (katso kohta ”Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain”).

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajeilla:

Rokotuksen jälkeen elävät virusrokotekannat (CAV-2, CPV) saattavat levitä rokottamattomiin eläimiin, mutta ne eivät aiheuta tauteja näissä eläimissä.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäälllys.

Tiineys ja laktaatio:

Ei saa käyttää tiineyden ja laktaation aikana.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Olemassa olevan turvallisuuteen ja tehoon liittyvän tiedon perusteella tätä rokotetta voidaan sekoittaa ja antaa Virbacin Leptospira-rokotteen, joka sisältää *Leptospira interrogans* -kantoja (seroryhmä Canicola serovar Canicola ja seroryhmä Icterohaemorrhagiae serovar Icterohaemorrhagiae), tai Virbacin rabiesrokotteen kanssa, jos tämä on saatavissa.

Yllä mainittuja valmisteita lukuun ottamatta rokotteen turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden eläinlääkkeiden kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös rokotteen käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkkeiden antoa on tehtävä tapauskohtaisesti.

Yliannostus:

Rokotteen kymmenkertaisen annoksen antamisen jälkeen injektiokohdassa ei havaittu muita kuin kohdassa ”Haittavaikutukset” mainittuja haittavaikutuksia, mutta paikalliset reaktiot kestivät pidempään (jopa 26 päivää). 6 viikon ikäisillä pennuilla voidaan havaita hyvin yleisesti turvotusta (≤ 2 cm), johon liittyy joskus kipua ja jonka jälkeen ilmenee joskus kyhmyjä ($\leq 0,1$ cm:n kokoisia). Oireet häviävät itsestään 2 viikon kuluessa.

Merkittävät yhteensopimattomuudet:

Ei saa sekoittaa muiden eläinlääkkeiden kanssa, lukuun ottamatta eläinlääkkeen kanssa käytettäväksi toimitettua liuotinta ja lukuun ottamatta ylempänä kohdassa ”Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset” mainittuja valmisteita.

7. Haittatapahtumat

Koira:

Yleinen (1–10 eläintä 100 hoidetusta eläimestä):
Injektiokohdan turvotus ^{1,2,3} , injektiokohdan nestepöhö ^{2,3,4} Uneliaisuus ²
Harvinainen (1–10 eläintä 10 000 hoidetusta eläimestä):
Injektiokohdan kipu ^{2,3} , injektiokohdan kutina ^{2,3} Kuume ² , ruokahaluttomuus ² Ruoansulatuskanavan häiriöt ² (esim. ripuli ² , oksentelu ²)
Hyvin harvinainen (< 1 eläin 10 000 hoidetusta eläimestä, yksittäiset ilmoitukset mukaan luettuina):
Yliherkkyyssreaktio (esim. anafylaksia (vaikea allergisen reaktion muoto), allerginen ihoreaktio kuten allerginen edeema (turvotus), urtikariaalinen eryteema (punoitus), allerginen kutina) ⁵

¹ (≤ 4 cm). 6 viikon ikäisillä pennuilla voidaan havaita hyvin yleisesti turvotusta (≤ 2 cm), johon liittyy joskus kipua ja jonka jälkeen ilmenee joskus kyhmyjä ($\leq 0,1$ cm:n kokoisia). Oireet häviävät itsestään 2 viikon kuluessa (ks. yliannostuksen oireita koskeva kohta).

² Ohimenevää

³ Häviää itsestään 1–2 viikon kuluessa.

⁴ Lievää ja diffuusia

⁵ Asianmukainen oireenmukainen hoito on aloitettava viipymättä.

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeen turvallisuuden jatkuvan seurannan. Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita ensisijaisesti asiasta eläinlääkärillesi. Voit ilmoittaa kaikista haittavaikutuksista myös myyntiluvan haltijalle käyttämällä tämän pakkausselosteen lopussa olevia yhteystietoja tai kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta: Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
www-sivusto: <https://www.fimea.fi/elainlaakkeet/>

8. Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain

Sekoita kylmäkuivattu kuiva-aine liuottimeen, ravista kevyesti ja anna koko 1 ml:n rokoteannos välittömästi ihon alle seuraavan rokotusohjelman mukaisesti:

Perusrokotus:

- ensimmäinen rokotus vähintään 8 viikon ikäisenä
- toinen rokotus 3 tai 4 viikon kuluttua ensimmäisestä rokotuksesta

Emolta saadut vasta-aineet voivat joissakin tapauksissa vaikuttaa rokotuksen immuunivasteeseen. Näissä tapauksissa suositellaan kolmatta rokotusta 15 viikon ikäisestä alkaen.

Kun varhainen rokotus on suositeltavaa toteuttaa alttiiden pentujen tapauksessa (ks. kohta ”Erityisvaroitukset”), 6 viikon ikäisille ja sitä vanhemmille pennuille voidaan antaa lisäinjektio, jonka jälkeen 2 viikon kuluttua (8 viikon ikäisille ja sitä vanhemmille pennuille) annetaan tavanomainen rokotusohjelma (2 injektiota 3–4 viikon välein).

Tehosterokotus:

Koira on rokotettava uudestaan yhdellä rokoteannoksella 1 vuoden kuluttua perusrokotuksesta. Seuraavat rokotukset annetaan korkeintaan kolmen vuoden välein. CPiV annetaan vuosittain uudestaan.

Kun aktiivinen immunisointi myös *Leptospira* vastaan on tarpeen, liuottimen tilalla voidaan käyttää Virbacin *Leptospira*-rokotetta. Kun yksi annos valmistetta ja yksi annos Virbacin *Leptospira*-

rokotetta on yhdessä saatettu käyttökuntoon, ravista kevyesti (käyttökuntoon saatettu valmiste on väriltään vaaleanpunertavan beige) ja anna koko 1 ml:n rokoteannos välittömästi ihon alle saman, yllä esitetyn rokotusohjelman mukaisesti (*Leptospira*-komponentti vaatii vuosittaista tehosterokotusta). Virbacin *Leptospira*-rokotteen valmistetiedoista löytyy tietoa rokotusohjelmasta *leptospiraa* vastaan.

Kun aktiivinen immunisointi myös rabiasta vastaan on tarpeen, ja jos Virbacin rabiesrokote on saatavilla, liuottimen tilalla voidaan antaa yksi annos Virbacin rabiesrokotetta. Virbacin rabiesrokotteen valmistetiedoista löytyy tietoa rokotusohjelmasta rabiasta vastaan.

9. Annostusohjeet

Käyttökuntoon saatettu valmiste on väriltään vaaleanpunertava.

10. Varoajat

Ei oleellinen.

11. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä ja kuljeta kylmässä (2 °C – 8 °C).

Säilytä valolta suojassa.

Ei saa jäätyä.

Älä käytä tätä eläinlääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu etiketissä merkinnän Exp. jälkeen. Viimeisellä käyttöpäivämäärällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää. Ohjeiden mukaan käyttökuntoon saatetun eläinlääkkeen kesto aika: käytettävä heti.

12. Erityiset varotoimet hävittämiselle

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jättemateriaalien hävittämisessä käytetään paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä. Näiden toimenpiteiden avulla voidaan suojella ympäristöä.

Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista.

13. Eläinlääkkeiden luokittelu

Eläinlääkemääräys.

14. Myyntiluvan numero(t) ja pakkauskoot

MTnr: 33518

1 x 1 annos kylmäkuivattua kuiva-ainetta ja 1 x 1 ml liuotinta

5 x 1 annos kylmäkuivattua kuiva-ainetta ja 5 x 1 ml liuotinta

10 x 1 annos kylmäkuivattua kuiva-ainetta ja 10 x 1 ml liuotinta

25 x 1 annos kylmäkuivattua kuiva-ainetta ja 25 x 1 ml liuotinta

50 x 1 annos kylmäkuivattua kuiva-ainetta ja 50 x 1 ml liuotinta
100 x 1 annos kylmäkuivattua kuiva-ainetta ja 100 x 1 ml liuotinta

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

15. Päivämäärä, jolloin pakkausselostetta on viimeksi tarkistettu

11.08.2025

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Yhteystiedot

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja ja yhteystiedot epäillyistä haittatapahtumista ilmoittamista varten:

VIRBAC

1^{ère} avenue - 2065m - LID

06516 Carros

Ranska

17. Lisätietoja

Alttiilla 6 viikon ikäisillä pennuilla rokotteen turvallisuus on varmistettu ja yhden injektion lisäämisen hyöty on osoitettu seuraavien tietojen perusteella:

- CPiV:n osalta erittymisen vähenemisen perusteella alkaen 2 viikkoa ensimmäisten kahden injektion 6
- CDV:n, CAV-2:n, CAV-1:n, CPV2:n ja CPV2-c:n osalta vasta-aineiden esiintymisen perusteella 2 viikon jälkeen yhden kertainjektion jälkeen.

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

CANIGEN DHPPi frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension för hund

2. Sammansättning

Efter beredning innehåller varje dos med 1 ml:

Aktiva substanser:

Frystorkat pulver:

Valpsjukevirus (CDV), stam Lederle, levande försvagat	$10^{3.0} - 10^{4.9}$ CCID ₅₀ *
Hundadenovirus typ 2 (CAV-2), stam Manhattan, levande försvagat	$10^{4.0} - 10^{6.0}$ CCID ₅₀ *
Hundparvovirus (CPV), stam Cornell 780916, levande försvagat	$10^{5.0} - 10^{6.8}$ CCID ₅₀ *
Hundparainfluenzavirus (CPiV), stam Manhattan, levande försvagat	$10^{5.0} - 10^{6.9}$ CCID ₅₀ *

* 50 % infektiös dos i cellkultur.

Frystorkat pulver: Vitt frystorkat pulver.

Vätska: Färglös vätska.

3. Djurslag

Hund



4. Användningsområden

För aktiv immunisering av hundar för att:

- förebygga sjukdomssymtom och dödsfall orsakade av CDV
- förebygga sjukdomssymtom och dödsfall orsakade av hundens adenovirus typ 1 (CAV-1)
- förebygga kliniska symtom och dödlighet orsakade av CPV och minska utsöndring av stam 2b (CPV-2b)
- förebygga kliniska symtom och minska utsöndring av CPV och minska utsöndring av stam 2c (CPV-2c)
- minska sjukdomssymtom i luftvägarna och virusutsöndring orsakade av CPiV och CAV-2.

Immunitetens insättande:

- Från 3 veckor efter första vaccinationen för CDV CAV-2 och CPV
- Från 4 veckor efter första vaccinationen för CPiV och CAV-1

Immunitetens varaktighet:

Efter grundvaccinationen: 1 år.

I studier av vaccinetts skydd var det ett år efter grundvaccinationen ingen signifikant skillnad mellan vaccinerade och kontrollhundar gällande virusutsöndring för CPiV eller CAV-2.

Efter boostervaccination som ges ett år efter grundvaccinationen varar vaccinetts skydd i 3 år för CDV, CAV-1, CAV-2 och CPV och 1 år för CPiV.

För CAV-2 fastställdes inte varaktighet av vaccinets skydd efter boostervaccination vid exponeringsstudie utan baseras på närvaron av CAV-2-antikroppar 3 år efter boosterinjektionen.

5. Kontraindikationer

Inga.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Vaccinera endast friska djur.

Hos mottagliga valpar som misstänks ha låga nivåer av maternella antikroppar (dvs. valpar från icke-vaccinerade tikar, från stora kullar eller som äter dåligt osv.), kan en tidigare immunisering rekommenderas av veterinären (dvs. vid tidig socialisering av valpar, högriskmiljö osv.) och vaccinationsschemat ska anpassas i enlighet därmed (se avsnitt "Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsväg(ar)").

Förekomst av antikroppar hos modern (valpar till vaccinerade tikar) kan i vissa fall påverka vaccinationen. Därför ska vaccinationsschemat följas i enlighet med detta (se avsnitt "Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsväg(ar)").

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Efter vaccinationen kan levande virala stammar av vaccinet (CAV-2, CPV) spridas till icke-vaccinerade djur utan någon sjukdomsframkallande effekt på dessa djur.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Dräktighet och digivning:

Använd inte under dräktighet eller laktation.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Information om säkerhet och effekt är tillgängliga och visar att detta vaccin kan blandas och administreras med Virbacs Leptospiravaccin, som innehåller stammarna *Leptospira interrogans* (serogrupp Canicola serovar Canicola och serogrupp Icterohaemorrhagiae serovar Icterohaemorrhagiae) eller Virbacs rabiesvaccin, om de är tillgängliga.

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel förutom de läkemedel som nämns ovan. Ett beslut om att använda vaccinet före eller efter ett annat läkemedel måste därför fattas från fall till fall.

Överdoser:

Administrering av en tiofaldig överdos på ett injektionsställe orsakade inga andra reaktioner än de som nämns i avsnittet "Biverkningar", förutom att de lokala reaktionernas varaktighet förlängdes (upp till 26 dagar). Hos 6 veckor gamla valpar kan svullnad (≤ 2 cm), ibland förknippat med smärta och ibland följt av knutor ($\leq 0,1$ cm), som går över av sig självt inom 2 veckor, mycket ofta observeras.

Viktiga blandbarhetsproblem:

Blanda inte med något annat läkemedel, förutom med spädningsvätska som tillhandahålls för användning tillsammans med detta läkemedel och förutom de läkemedel som nämns i avsnitt "Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner" ovan.

7. Biverkningar

Hund:

Vanliga (1 till 10 av 100 behandlade djur):
Svullnad på injektionsstället, ^{1,2,3} ödem på injektionsstället, ^{2,3,4} Letargi ²
Sällsynta (1 till 10 av 10 000 behandlade djur):
Smärta på injektionsstället ^{2,3} , Pruritus vid injektionsstället (klåda) ^{2,3} Hypertermi ² , Anorexi ² Matsmältningsstörningar ² (t.ex.. diarré ² , kräkningar ²)
Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):
Överkänslighetsreaktioner (t.ex. anafylaxi (svår form av allergisk reaktion), allergisk hudreaktion såsom allergiskt ödem (svullnad), urtikariellt erytem (rödhet), allergisk pruritus (klåda)) ⁵

¹ (≤ 4 cm). Hos 6 veckor gamla valpar kan svullnad (≤ 2 cm), ibland förknippat med smärta och ibland följt av knutor ($\leq 0,1$ cm), som går över av sig självt inom 2 veckor, mycket ofta observeras (se i avsnittet överdosering).

² Övergående.

³ Går över av sig självt inom 1-2 veckor.

⁴ Något diffust.

⁵ Lämplig symtomatisk behandling ska ges utan dröjsmål.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem: Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
webbplats: <https://www.fimea.fi/sv/veterinar>

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Efter beredning av det frystorkade pulvret med vätskan, skaka försiktigt och administrera omedelbart en dos på 1 ml subkutant enligt följande vaccinationsschema:

Grundvaccination:

- första injektionen från 8 veckors ålder
- andra injektionen 3 eller 4 veckor därefter

Maternella antikroppar kan i vissa fall påverka den immuna reaktionen på vaccinationen. I sådana fall rekommenderas en tredje injektion från 15 veckors ålder.

När en tidig vaccination rekommenderas hos mottagliga valpar (se avsnitt "Särskilda varningar") kan en ytterligare injektion ges från 6 veckors ålder, följt av det vanliga vaccinationsschemat 2 veckor senare (från 8 veckors ålder) (2 injektioner med 3-4 veckors mellanrum).

Revaccination:

En boosterinjektion med en dos ska ges 1 år efter grundvaccination.

Efterföljande vaccinationer utförs med intervaller upp till tre år.

Årlig revaccination krävs för CPiV-komponenten.

Om aktivt skydd mot *Leptospira* också behövs kan Virbacs Leptospiravaccin användas i stället för vätskan. Bered en dos av detta vaccin med en dos av Virbacs Leptospiravaccin och skaka lösningen försiktigt (den beredda lösningen är svagt ljusrödaktig-beige). Administrera omedelbart en dos på 1 ml under huden enligt samma vaccinationsschema enligt ovan (årlig revaccination krävs för *Leptospira*-komponenten). Se information angående vaccinationsschema mot *Leptospira* i produktresumén för Virbacs Leptospiravaccin.

Om aktivt skydd mot rabies också krävs, och om Virbacs rabiesvaccin är tillgängligt, kan en dos av Virbacs rabiesvaccin användas istället för vätskan. Se information angående vaccinationsschema mot rabies i bipacksedel för Virbacs rabiesvaccin.

9. Råd om korrekt administrering

Den beredda lösningen är svagt rosa.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras och transporteras kallt (2 °C–8 °C).

Skyddas mot ljus.

Får ej frysas.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet efter beredning enligt anvisning: använd omedelbart.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

MTnr: 33518

1 x 1 dos frystorkat pulver och 1 x 1 ml vätska

5 x 1 dos frystorkat pulver och 5 x 1 ml vätska

10 x 1 dos frystorkat pulver och 10 x 1 ml vätska

25 x 1 dos frystorkat pulver och 25 x 1 ml vätska
50 x 1 dos frystorkat pulver och 50 x 1 ml vätska
100 x 1 dos frystorkat pulver och 100 x 1 ml vätska

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

11.08.2025

Utförlig information om detta läkemedel finns i [unionens produkt databas](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

VIRBAC
1^{ère} avenue - 2065m – LID
06516 Carros
Frankrike

17. Övrig information

Hos 6 veckor gamla valpar som är mottagliga valpar har vaccinetts säkerhet fastställts och nytta efter tillägget av en injektion har visats baserat på följande:

- för CPiV baserat på utsöndringens minskning från och med 2 veckor efter de första 2 injektionerna,
- för CDV, CAV-2, CAV-1, CPV2 och CPV2-c baserat på förekomsten av antikroppar 2 veckor efter en enda injektion.