

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

BODYGLOB BG инжекционен разтвор

2. Състав

1 ml серум съдържа:

Активни вещества:

<i>Canine parvovirus</i>	мин. 512 НІТ
<i>Canine distemper virus</i>	мин. 80 VNP
<i>Adenovirus</i>	мин. 64 НІТ
<i>Parainfluenza virus</i>	мин. 32 НІТ

Помощни вещества:

Thiomersal max. 0,14 mg/ml

Хомоложен хиперимунен серум срещу вирусни заболявания при кучета

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета

4. Показания за употреба

За терапия и профилактика на инфекциозни заболявания при кучета: парвовироза, гана, параинфлуенца, инфекциозен хепатит и ларинготрахеит.

5. Противопоказания

Няма.

6. Специални предупреждения

Няма.

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

Не е приложимо.

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

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

Бременност и лактация:

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

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

Няма налични данни.

Предозиране:

Предозирането не причинява системни неблагоприятни реакции и не изисква специални предпазни мерки.

Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба:

Не е приложимо.

Основни несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

7. Неблагоприятни реакции

Видове животни, за които е предназначен ВЛП: Кучета

Не са известни.

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 ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или на местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

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

За интрамускулно или интравенозно приложение.

Кученца на възраст под 7 седмици:	1 ml
Кучета с тегло по-малко от 5 kg:	2,5 ml
Кучета с тегло под 10 kg:	5 ml
Кучета с тегло над 10 kg:	10 ml

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

При остро протичане на заболяването се препоръчва многократно приложение на същата доза в рамките на 24 или 48 часа. За интрамускулно приложение, дозата над 5 ml трябва да се раздели в две места на приложение. В случаи на остро протичане на заболяването може да се прилага интравенозно. Оставете серума да достигне стайна температура преди употреба. Разклатете флакона добре преди и по време на приложението. По време на приложението трябва да се спазват асептични мерки. Използвайте само стерилни спринцовки и игли.

10. Карентни срокове

Не е приложимо.

11. Специални условия за съхранение

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

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C – 8 °C).

Да се пази от светлина. Да се съхранява на сухо място.

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.

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.

13. 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>).

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

№ 0022-3061

Състеклени флакони от неутрално боросиликатно стъкло с висока хидролитична устойчивост (тип I), затворени с пунктуационна гумена запушалка, подходяща за парентерални продукти и защитна алуминиева капачка.

Размер на опаковката: 1 флакон от 5ml.

15. Дата на последната редакция на текста

01/2025

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 данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

“ВЕТ ПРО КОМЕРС” ООД
4023 Пловдив, България
ж.к. Тракия, бл. 189, вх. В, ап.2
Тел: +359 897 84 39 18
Email: info@vepco.bg

Производител, отговарящ за освобождаването на партии:
PHARMAGAL BIO, s. r. o.

Murgašova 5
949 01 Nitra
Slovak Republic
tel: +421 37 65 33 171
Email: bio@pharmagalbio.sk

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП