

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Feligen CRP Solução Injectável para Gatos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Uma dose de 1 ml de vacina contém :

- substâncias activas

calicivirus felino atenuado, estirpe F9
vírus da rinotraqueíte felina, estirpe F2
vírus da panleucopénia felina, estirpe DSV, LR 72

- fracção liofilizada (uma dose)

calicivirus felino atenuado, estirpe F9, título	$10^{4.6}$ - $10^{6.1}$	DICP ₅₀
vírus da rinotraqueíte felina, estirpe F2, título	10^5 - $10^{6.6}$	DICP ₅₀
vírus da panleucopénia felina, estirpe DSV, LR 72, título	$10^{3.7}$ - $10^{4.5}$	DICP ₅₀

- fracção líquida (1 ml)

agua para injectáveis	1	ml
-----------------------------	---	----

- excipientes

solução tampão estabilizante incluindo gelatina.

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injectável.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Espécie-alvo

Gatos.

4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Imunização activa dos gatos contra a calicivirose, a rhinotraqueíte viral e a panleucopénia felinas.

A imunização depois da ultima injeção da vacina começa a partir de :

4 semanas contra o Calicivirus felino e o Vírus da Rinotraqueíte felina e

3 semanas contra o Vírus da Panleucopénia felina.

O período de imunidade é de 1 ano.

4.3 Contra-indicações

Não vacinar animais doentes ou suspeitos de doença incubada e em mau estado geral, especialmente quando parasitados.

Uma vez que não existem dados disponíveis, recomenda-se não vacinar fêmeas nos períodos de gestação e lactação.

4.4 Advertências especiais para cada espécie-alvo

Anticorpos maternos, especialmente aqueles contra o vírus da panleucopenia felina, podem influenciar negativamente a resposta imunitária à vacinação.

4.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para utilização em animais

As injecções devem ser aplicadas com as medidas de assepsia usuais a toda vacinação.

Recomenda-se a desparasitação intestinal dos animais pelo menos 10 dias antes da vacinação.

Apenas os animais saudáveis devem ser vacinados.

Evitar a exposição do animal a agentes infectantes durante os 21 dias seguintes à vacinação.

Utilizar a totalidade do conteúdo do frasco imediatamente após a reconstituição.

Precauções especiais que devem ser tomadas pela pessoa que administra o medicamento aos animais

Os constituintes activos da vacina são inactivados ou não patogénicos para o homem, mas devem ser tomadas as precauções normais para evitar o contacto com a pele e auto-injecções.

Em caso de auto-administração acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

4.6 Reacções adversas (frequência e gravidade)

Em casos muito comuns, algumas alterações digestivas transitórias pós vacinais foram observadas em estudos de segurança

Em casos comuns comum foram observados nos dias pós -vacinação um edema ligeiro e passageiro que desaparecia espontaneamente ao fim de 2 dias.

Em casos comuns foram observados alguns sinais pós-vacinais transitórios e que auto resolviam-se tais como hipertermia ligeira e letargia em estudos de segurança.

Em casos muito raros, foram relatadas reacções de hipersensibilidade (i.e vômito diarreia, dispneia e edema alérgico) .

Em caso de tal reacção alérgica ou anafilática deve ser administrado o tratamento sintomático adequado.

Em casos muito raros e em gatinhos e tal como foram relatados na literatura ,depois de usado um componente do Calcivirus Felino, podem ocorrer reacções febris limpas

A frequência dos eventos adversos é definida utilizando a seguinte convenção:

- muito comum (mais de 1 em 10 animais apresentando evento(s) adverso(s) durante o decurso de um tratamento)
- comum (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais)
- pouco frequentes (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1.000 animais)
- raros (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10.000 animais)
- muito rara (menos de 1 animal em 10.000 animais, incluindo relatos isolados)

4.7 Utilização durante a gestação, a lactação e a postura de ovos

Uma vez que não existem dados disponíveis, recomenda-se não vacinar fêmeas nos períodos de gestação e lactação.

4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interacção

Não administrar qualquer medicação, cortico-esteróide ou anti-viral, nos dias precedentes ou seguintes à vacinação.

A vacina Feligen CRP Solução Injectável para Gatos pode ser utilizada em combinação com Rabigen Mono a partir dos 3 meses de idade.

As interacções entre este produto e outras vacinas não foram especificamente estudadas, mas a prática veterinária normal para a imunização das espécies-alvo, deve ser seguida e não existem razões objectivas para o aparecimento de qualquer efeito adverso.

4.9 Posologia e via de administração

Rehidratar o frasco de vacina liofilizada com a totalidade do conteúdo do frasco de solvente.

Primo-vacinação :

- Em gatinhos com 8-9 semanas de idade : administrar por via subcutânea uma dose de Feligen CRP Solução Injectável para Gatos seguida por outra 3-4 semanas mais tarde mas não antes da 12ª semana de vida.

- Em gatinhos com mais de 9 semanas de idade, administrar por via subcutânea uma dose de Feligen CRP Solução Injectável para Gatos seguida por outra 3-4 semanas mais tarde.

Anticorpos maternos podem influenciar negativamente a resposta imunitária à vacinação. Nos casos em que é esperado haver anticorpos maternos, é aconselhável uma terceira injeção a partir da 15ª semana de idade.

Rappel

- Recomenda-se realizar uma revacinação anual de Feligen CRP Solução Injectável para Gatos para consolidar a imunização.

4.10 Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), (se necessário)

Uma overdose de dez vezes a dose utilizada não apresentou efeitos adversos em animais vacinados.

4.11 Intervalo de segurança

Não aplicável.

5. PROPRIEDADES IMUNOLÓGICAS

Grupo farmacoterapêutico: vacina viral activa para gatos.

Código ATCvet: QI06AD04.

Estimulação das defesas do organismo, dos mecanismos de mediação celular e indução de uma imunidade permanente relativamente à doença a prevenir.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista de excipientes

Fracção liofilizada : solução tampão estabilizante incluindo gelatina.

6.2 Incompatibilidades

Não administrar medicação cortico-esteróide ou anti-viral, nos dias precedentes ou seguintes à vacinação.

As interacções entre este produto e outras vacinas não foram especificamente estudadas, mas a prática veterinária normal para a imunização das espécies-alvo deve ser seguida e não existem razões objectivas para o aparecimento de qualquer efeito adverso.

6.3 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 24 meses.

Prazo de validade após reconstituição de acordo com as instruções: Utilizar imediatamente após a reconstituição.

6.4 Precauções especiais de conservação

Conservar a vacina entre + 2 °C e + 8 °C ao abrigo da luz.

Não congelar.

6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos com capacidade de 3 ml em vidro de tipo I para soluções injectáveis.

Rolha de elastómero.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações

6.6 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos derivados da utilização desses medicamentos

Elimine os resíduos por ebulição, incineração ou imersão num desinfectante adequado autorizado pelas autoridades competentes.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

VIRBAC

1ère avenue - 2065 m – L.I.D.

06516 Carros Cedex

FRANÇA

8. NÚMERO DE REGISTO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

493/93 DGV

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

14/03/2004 / 08/05/2015

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

01/2018

ANEXO III
ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

Caixa com 10 doses de vacina liofilizada FELIGEN CRP + 10 frascos de diluente estéril

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Feligen CRP Solução Injectável para Gatos
Vacina contra a calicivirose, a rinotraqueíte viral e a panleucopénia felinas

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ACTIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Uma dose de 1 ml de vacina contém :

- substâncias activas

calicivirus felino atenuado, estirpe F9
vírus da rinotraqueíte felina, estirpe F2
vírus da panleucopénia felina, estirpe DSV, LR 72

- fracção liofilizada (uma dose)

calicivirus felino atenuado, estirpe F9, título	$10^{4.6}$ - $10^{6.1}$	DICP ₅₀
vírus da rinotraqueíte felina, estirpe F2, título	10^5 - $10^{6.6}$	DICP ₅₀
vírus da panleucopénia felina, estirpe DSV, LR 72, título	$10^{3.7}$ - $10^{4.5}$	DICP ₅₀

- fracção líquida (1 ml)

agua para injectáveis	1	ml
-----------------------------	---	----

- excipientes

solução tampão estabilizante incluindo gelatina.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injectável.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

Caixa com 10 doses de vacina liofilizada FELIGEN CRP + 10 frascos de diluente estéril

5. ESPÉCIES-ALVO

Gatos.

6. INDICAÇÕES

Imunização activa dos gatos contra a calicivirose, a rhinotraqueíte viral e a panleucopénia felinas.
A imunização depois da ultima injeccção da vacina começa a partir de :
4 semanas contra o calicivirus felino e o vírus da rinotraqueíte felina e
3 semanas contra o vírus da panleucopénia felina.
O período de imunidade é de 1 ano.

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Não aplicável.

9. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

Os constituintes activos da vacina são inactivados ou não patogénicos para o homem, mas devem ser tomadas as precauções normais para evitar o contacto com a pele e auto-injecções.
Em caso de auto-administração acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Utilizar imediatamente após a reconstituição.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar a vacina entre + 2 °C e + 8 °C ao abrigo da luz.
Não congelar.

12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS RESÍDUOS, SE FOR CASO DISSO

Elimine os resíduos por ebulição, incineração ou imersão num desinfectante adequado autorizado pelas autoridades competentes.

13. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso

Exclusivamente para uso veterinário - medicamento veterinário sujeito a receita médico veterinária.
SÓ PODE SER ADMINISTRADO PELO MÉDICO VETERINÁRIO.
UTILIZAR IMEDIATAMENTE APÓS A RECONSTITUIÇÃO.

USO VETERINÁRIO

14. MENÇÃO “MANTER FORA DO ALCANCE E DA VISTA DAS CRIANÇAS”

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

VIRBAC - 1ère avenue - 2065 m – L.I.D. - 06516 Carros Cedex – FRANÇA

16. NÚMERO DE REGISTO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

493/93 DGV

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote {número}

Caixa com 50 doses de vacina liofilizada FELIGEN CRP + 50 frascos de diluente estéril

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Feligen CRP Solução Injectável para gatos
Vacina contra a calicivirose, a rinotraqueíte viral e a panleucopénia felinas

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ACTIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Uma dose de 1 ml de vacina contém :

- substâncias activas

calicivirus felino atenuado, estirpe F9
vírus da Rinotraqueíte felina, estirpe F2
vírus da Panleucopénia felina, estirpe DSV, LR 72

- fracção liofilizada (uma dose)

calicivirus felino atenuado, estirpe F9, título	$10^{4.6}$ - $10^{6.1}$	DICP ₅₀
vírus da Rinotraqueíte felina, estirpe F2, título	10^5 - $10^{6.6}$	DICP ₅₀
vírus da Panleucopénia felina, estirpe DSV, LR 72, título	$10^{3.7}$ - $10^{4.5}$	DICP ₅₀

- fracção líquida (1 ml)

agua para injectáveis	1	ml
-----------------------------	---	----

- excipientes

solução tampão estabilizante incluindo gelatina.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injectável.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

Caixa com 50 doses de vacina liofilizada FELIGEN CRP + 50 frascos de diluente estéril

5. ESPÉCIES-ALVO

Gatos.

6. INDICAÇÕES

Imunização activa dos gatos contra a calicivirose, a rhinotraqueíte viral e a panleucopénia felinas.
A imunização depois da ultima injeccção da vacina começa a partir de :
4 semanas contra o calicivirus felino e o vírus da rinotraqueíte felina e
3 semanas contra o vírus da panleucopénia felina.
O período de imunidade é de 1 ano.

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Não aplicável.

9. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

Os constituintes activos da vacina são inactivados ou não patogénicos para o homem, mas devem ser tomadas as precauções normais para evitar o contacto com a pele e auto-injecções.
Em caso de auto-administração acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Utilizar imediatamente após a reconstituição.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar a vacina entre + 2 °C e + 8 °C ao abrigo da luz.

Não congelar.

12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS RESÍDUOS, SE FOR CASO DISSO

Elimine os resíduos por ebulição, incineração ou imersão num desinfectante adequado autorizado pelas autoridades competentes.

13. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso

Exclusivamente para uso veterinário - medicamento veterinário sujeito a receita médico veterinária.
SÓ PODE SER ADMINISTRADO PELO MÉDICO VETERINÁRIO.
UTILIZAR IMEDIATAMENTE APÓS A RECONSTITUIÇÃO.

USO VETERINÁRIO

14. MENÇÃO “MANTER FORA DO ALCANCE E DA VISTA DAS CRIANÇAS”

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

VIRBAC - 1ère avenue - 2065 m – L.I.D. - 06516 Carros Cedex – FRANÇA



16. NÚMERO DE REGISTO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

493/93 DGV

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote {número}

Rotulo do frasco Feligen CRP Solução Injectável para Gatos

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Feligen CRP Solução Injectável para Gatos

2. COMPOSIÇÃO QUANTITATIVA DAS SUBSTÂNCIAS ACTIVAS

Calicivirus felino atenuado, estirpe F9, título	$10^{4.6}$ - $10^{6.1}$	DICP ₅₀
Vírus da rinotraqueíte felina, estirpe F2, título	10^5 - $10^{6.6}$	DICP ₅₀
Vírus da panleucopénia felina, estirpe DSV, LR 72, título	$10^{3.7}$ - $10^{4.5}$	DICP ₅₀

3. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU NÚMERO DE DOSES

1 dose

4. VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Via subcutânea.

5. INTERVALO DE SEGURANÇA

Não aplicável.

6. NÚMERO DO LOTE

Lote {número}

7. PRAZO DE VALIDADE

VAL {MM/AAAA}

8. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO”

Exclusivamente para uso veterinário.

Rotulo do frasco diluente estéril

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Diluente estéril

2. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU NÚMERO DE DOSES

1 dose.

3. VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Via subcutânea.

4. INTERVALO DE SEGURANÇA

Não aplicável.

5. NÚMERO DO LOTE

Lote {número}

6. PRAZO DE VALIDADE

VAL {MM/AAAA}

7. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO”

Exclusivamente para uso veterinário.

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

Feligen CRP Solução Injectável para Gatos

Vacina contra a calicivirose, a rinotraqueíte viral e a panleucopénia felinas

1. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE FABRICO RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE, SE FOREM DIFERENTES

Titular da autorização de introdução no mercado e fabricante

VIRBAC - 1 ère avenue – 2065 m – L.I.D. – 06516 Carros Cedex – França

Responsável pela libertação de lote

VIRBAC - 1 ère avenue – 2065 m – L.I.D. – 06516 Carros Cedex – França

Nome e endereço do distribuidor e representante legal

VIRBAC de Portugal Laboratórios LDA

R.do Centro Empresarial

Ed13-Piso 1- Esc.3

Quinta da Beloura

2710-693 Sintra

Portugal

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Feligen CRP Solução Injectável para Gatos

Vacina contra a Calicivirose, a Rinotraqueíte viral e a Panleucopénia felinas

3. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ACTIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Uma dose de 1 ml de vacina contém :

- substâncias activas

calicivirus felino atenuado, estirpe F9

vírus da Rinotraqueíte felina, estirpe F2

vírus da Panleucopénia felina, estirpe DSV, LR 72

- fracção liofilizada (uma dose)

calicivirus felino atenuado, estirpe F9, título $10^{4.6}$ - $10^{6.1}$ DICP₅₀

vírus da rinotraqueíte felina, estirpe F2, título 10^5 - $10^{6.6}$ DICP₅₀

vírus da panleucopénia felina, estirpe DSV, LR 72, título $10^{3.7}$ - $10^{4.5}$ DICP₅₀

- fracção líquida (1 ml)

agua para injectáveis 1 ml

- excipientes

solução tampão estabilizante incluindo gelatina.

4. INDICAÇÕES

Imunização activa dos gatos contra a calicivirose, a rhinotraqueíte viral e a panleucopénia felinas.

A imunização depois da última injeção da vacina começa a partir de :
4 semanas contra o calicivirus felino e o vírus da rinotraqueíte felina e
3 semanas contra o vírus da panleucopénia felina.
O período de imunidade é de 1 ano.

5. CONTRA-INDICAÇÕES

Não vacinar animais doentes ou suspeitos de doença incubada e em mau estado geral, especialmente quando parasitados.

Uma vez que não existem dados disponíveis, recomenda-se não vacinar fêmeas nos períodos de gestação e lactação.

6. REACÇÕES ADVERSAS

Em casos muito comuns, algumas alterações digestivas transitórias pós vacinais foram observadas em estudos de segurança

Em casos comuns comum foram observados nos dias pós -vacinação um edema ligeiro e passageiro que desaparecia espontaneamente ao fim de 2 dias.

Em casos comuns foram observados alguns sinais pós-vacinais transitórios e que auto resolviam-se tais como hipertermia ligeira e letargia em estudos de segurança.

Em casos muito raros, foram relatadas reações de hipersensibilidade (i.e vômito diarreia, dispneia e edema alérgico) .

Em caso de tal reação alérgica ou anafilática deve ser administrado o tratamento sintomático adequado.

Em casos muito raros e em gatinhos e tal como foram relatados na literatura ,depois de usado um componente do Calcivirus Felino, podem ocorrer reações febris limpas

A frequência dos eventos adversos é definida utilizando a seguinte convenção:

- muito comum (mais de 1 em 10 animais apresentando evento(s) adverso(s) durante o decurso de um tratamento)
- comum (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais)
- pouco frequentes (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1.000 animais)
- raros (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10.000 animais)
- muito rara (menos de 1 animal em 10.000 animais, incluindo relatos isolados)

Caso detete algum efeito secundário ,mesmo que não esteja já listado no folheto informativo ou achar que o medicamento não resultou , informe por favor o seu médico veterinário.

7. ESPÉCIES-ALVO

Gatos.

8. DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Rehidratar o frasco de vacina liofilizada com a totalidade do conteúdo do frasco de solvente.

Primo-vacinação

- Em gatinhos com 8-9 semanas de idade : administrar por via subcutânea uma dose do medicamento seguida por outra 3-4 semanas mais tarde mas não antes da 12ª semana de vida.

- Em gatinhos com mais de 9 semanas de idade, administrar por via subcutânea uma dose do medicamento seguida por outra 3-4 semanas mais tarde.

Anticorpos maternos podem influenciar negativamente a resposta imunitária à vacinação. Nos casos em que é esperado haver anticorpos maternos, é aconselhável uma terceira injeção a partir da 15ª semana de idade.

Rappel

- Recomenda-se realizar uma revacinação anual do medicamento para consolidar a imunização.

9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRECTA

As injeções devem ser aplicadas com as medidas de assepsia usuais a toda vacinação.

Recomenda-se a desparasitação intestinal dos animais pelo menos 10 dias antes da vacinação.

Apenas os animais saudáveis devem ser vacinados.

Evitar a exposição do animal a agentes infectantes durante os 21 dias seguintes à vacinação.

Utilizar a totalidade do conteúdo do frasco imediatamente após a reconstituição.

10. INTERVALO DE SEGURANÇA

Não aplicável.

11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

Conservar a vacina entre + 2 °C e + 8 °C ao abrigo da luz.

Não congelar.

Não utilizar depois de expirado o prazo de validade indicado na embalagem

Utilizar imediatamente após a reconstituição.

12. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS

Anticorpos maternos, especialmente aqueles contra o vírus da panleucópenia felina, podem influenciar negativamente a resposta imunitária à vacinação.

13. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS RESÍDUOS, SE FOR CASO DISSO

Elimine os resíduos por ebulição, incineração ou imersão num desinfetante adequado autorizado pelas autoridades competentes.

14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

01/2018

15. OUTRAS INFORMAÇÕES

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.