

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

VANGUARD PLUS 7, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje dozėje (1 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

liofilizate yra:

gyvo nusilpninto šunų maro *N-CDV* padermės viruso, ne mažiau kaip $10^{3,0}$ CCID₅₀*,
gyvo nusilpninto šunų 2 tipo *Manhattan* padermės adenoviruso, ne mažiau kaip $10^{3,2}$ CCID₅₀*,
gyvo nusilpninto šunų paragripo NLCPI5 padermės viruso, ne mažiau kaip $10^{6,0}$ CCID₅₀*,
gentamicino ir neomicino pėdsakų;

skiediklyje yra:

gyvo nusilpninto šunų NL-35-D padermės parvoviruso ne mažiau kaip $10^{7,0}$ CCID₅₀*,
inaktyvintų C-51 padermės *Leptospira Canicola* 420–740 SV**/dozėje,
inaktyvintų NADL padermės *Leptospira Icterohaemorrhagiae* 463–915 SV**/dozėje.

*50 % audinių kultūros užkrečianti dozė;

** sąlyginiai vienetai

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai.

Šviesios spalvos liofilizatas ir skaidrus iki švelniai drumsto rožinio skiediklis.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunims aktyviai imunizuoti, norint apsaugoti nuo šunų maro viruso sukkelto kritimo ir klinikinių požymių pasireiškimo; apsaugoti nuo šunų parvoviruso (2a tipo) sukkelto klinikinių požymių pasireiškimo, tai pat ir leukopenijos bei sumažinti virusų išskyrimą į aplinką; apsaugoti nuo šunų parvoviruso (2b ir 2c tipo) sukkelto kritimo ir klinikinių požymių pasireiškimo, tai pat ir leukopenijos bei sumažinti virusų išskyrimą į aplinką; sumažinti šunų 1 tipo adenoviruso sukeltą kritimą ir klinikinių požymių pasireiškimą; sumažinti šunų 2 tipo adenoviruso sukeltą klinikinių požymių pasireiškimą ir užsikrėtimą ar išskyrimą; sumažinti klinikinius požymius ir užsikrėtimą *Leptospira canicola* ir *icterohaemorrhagiae*; bei sumažinti šunų paragripo viruso sukeltus patologinius ligos požymius.

Imunitetas šunų parvovirusui (2b tipo) susidaro per 7 d. po pirminės vakcinacijos, kai gyvūnai vakcinuoti nuo 9 savaičių amžiaus, o kitiems vakcinos komponentams – per dvi savaites po paskutinės vakcinacijos.

Imuniteto trukmė šunų maro, parvoviruso, 1 ir 2 tipo adenoviruso ir leptospirų komponentams yra mažiausiai 12 mėn. Imuniteto trukmė šunų paragripo virusui nustatyta nebuvo.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima vakcinuoti sergančių gyvūnų.

4.4. Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

2 tipo šunų adenovirusas ir šunų parvoviruso padermės vakcinuotų šunų gali būti platinami į aplinką, tačiau dėl mažo šių padermių patogeniškumo vakcinuotų ir nevakcinuotų gyvūnų atskirai laikyti nereikia.

Aukštas motininių antikūnų lygis gali įtakoti atsaką į vakciną. Nors įrodyta, kad vakcina veiksminga esant motininiams antikūnams lauko sąlygomis, tačiau įtarus, kad dėl kažkokių priežasčių motininių antikūnų lygis gali būti labai aukštas (pvz., nuo CPV komponento), reikia į tai atsižvelgti planuojant vakcinacijos laiką.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Labai retais atvejais buvo nustatyta virškinamo trakto sutrikimai (vėmimas, viduriavimas), bendri sutrikimai (mieguistumas, hipertermija) ir reakcijos injekcijos vietoje (ypatingai patinimas, skausmas).

Labai retais atvejais nustatytos padidėjusio jautrumo reakcijos (kaip anafilaksinis šokas, snukio edema); kai kurios šių reakcijų gali būti mirtinos. Pasireiškus tokiai reakcijai, būtina naudoti kortikosteroidus ar adrenaliną.

Naudojus kartu su Versiguar Rabies vakcina, 4 val. po vakcinacijos šunims gali atsirasti tynis injekcijos vietoje (iki 6 cm) ar patinti apatinio žandikaulio ir (arba) paviršiniai kaklo limfiniai mazgai. Šie požymiai išnyksta per 24 val.

4-6 val. po vakcinacijos injekcijos vietoje gali atsirasti patinimas (retais atvejais skausmingas), kuris išnyksta savaime per 7 dienas. Trumpam gali pakilti kūno temperatūra.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Negalima naudoti vaikingumo metu.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinės saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitomis vakcinomis, išskyrus Versiguard Rabies.

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad ši vakcina gali būti naudojama tą pačią dieną sumaišyta kartu su Versiguard Rabies ar švirkščijama skirtingose vietose.

Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Švirkšti po oda.

Dozės ir naudojimo būdas:

Vakcinės liofilizatą reikia aseptiškai atskiesti skystąja vakcinės dalimi, gerai suplakti ir nedelsiant sušvirkšti po oda 1 ml. Negalima naudoti chemikalais sterilizuotų švirkštų ir adatų.

Pagrindinė vakcinacija

Dvi dozės Vanguard Plus 7 švirkšti kas 14 dienų. Pirmą vakcinės dozę galima švirkšti nuo 8 sav. amžiaus. Antrąją dozę švirkšti ne anksčiau nei 12 sav. amžiaus.

Revakcinacija

Kas metus švirkšti vieną Vanguard Plus 7 dozę.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Perdozavus nepalankių reakcijų, išskyrus išvardintas 4.6 p., nepastebėta.

4.11. Išlauka

Netaikytina.

5. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: gyvos ir inaktyvintos bakterinės ir virusinės šunų vakcinės.

ATCvet kodas: QI07AI02.

Vakcina skatina aktyvaus imuniteto susidarymą ir mažina sergamumą ir klinikinius požymius sukeltus šunų maro bei šunų 1 ir 2 tipo adenovirusui, šunų parvovirusui, šunų paragripui ir *Leptospira Canicola* ir *Leptospira Icterohaemorrhagiae*.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Gentamicino sulfatas, neomicino sulfatas, albuminas, tiomersalis, injekcinis vanduo.

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokia kita vakcina ar imunologiniu veterinariniu vaistu, išskyrus Versiguard Rabies.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės:

liofilizato – 2 metai,

skiediklio – 4 metai.

Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – sunaudoti nedelsiant.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

I tipo stiklo buteliukai po 1 dozę (1 ml) liofilizato, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, ir stikliniai buteliukai po 1 ml skystos vakcinės, užkimšti chlorbutilinės gumos kamšteliais, dėžutėse po 1, 10, 25 arba 100 dozių liofilizuotos ir skystos vakcinės.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. REGISTRUOTOJAS

Zoetis Belgium SA

Rue Laid Burniat 1

1348 Louvain-la-Neuve

BELGIJA

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/03/1599/001-004

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2003-12-01

Perregistravimo data 2008-06-30

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2022-10-03

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

VANGUARD PLUS 7, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai šunims

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Vienoje dozėje (1 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

liofilizate:

gyvo *N-CDV* padermės CDV ne mažiau kaip $10^{3,0}$ CCID₅₀

gyvo *Manhattan* padermės CAV2 ne mažiau kaip $10^{3,2}$ CCID₅₀

gyvo NLCPI5 padermės CPi ne mažiau kaip $10^{6,0}$ CCID₅₀ ;

skiediklyje:

gyvo NL-35-D padermės CPV ne mažiau kaip $10^{7,0}$ CCID₅₀,

inaktyvios *L. Canicola* 420–740 SV/dozėje,

inaktyvios *L. Icterohaemorrhagiae* 463–915 SV/dozėje.

3. VAISTO FORMA

Liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai.

4. PAKUOTĖS DYDIS

1 dozė

10 dozių

25 dozės

100 dozių

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti po oda. Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

EXP{mėnuo/metai}

Atskiedus sunaudoti nedelsiant.

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti ir gabenti šaltai.

Negalima sušaldyti.

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIJA

16. REGISTRACIJOS NUMERIS(-IAI)

LT/2/03/1599/001

LT/2/03/1599/002

LT/2/03/1599/003

LT/2/03/1599/004

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
BUTELIUKAS**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

VANGUARD PLUS 7, liofilizatas

2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

Gyvas *N-CDV* padermės CDV, gyvas *Manhattan* padermės CAV2, gyvas NLCPI5 padermės CPi, gentamicino ir neomicino pėdsakai.

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

1 dozė

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

s.c.

5. IŠLAUKA

6. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}
Atskiedus sunaudoti nedelsiant.

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui./ Ad us. vet.

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
BUTELIUKAS**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

VANGUARD PLUS 7, skiediklis

2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

Gyvas NL-35-D padermės CPV, inaktyvintos NADL padermės *L. Icterohaemorrhagiae* ir C-51 padermės *L. Canicola*

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

1 ml

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

s.c.

5. IŠLAUKA

6. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui./ Ad us. vet.

INFORMACINIS LAPELIS
VANGUARD PLUS 7, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai šunims

1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIJA

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

VANGUARD PLUS 7, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai šunims

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje dozėje (1 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

liofilizate yra:

gyvo nusilpninto šunų maro *N-CDV* padermės viruso, ne mažiau kaip $10^{3,0}$ CCID₅₀*,
gyvo nusilpninto šunų 2 tipo *Manhattan* padermės adenoviruso, ne mažiau kaip $10^{3,2}$ CCID₅₀*,
gyvo nusilpninto šunų paragripo NLCPI5 padermės viruso, ne mažiau kaip $10^{6,0}$ CCID₅₀*,
gentamicino ir neomicino pėdsakų;

skiediklyje yra:

gyvo nusilpninto šunų NL-35-D padermės parvoviruso ne mažiau kaip $10^{7,0}$ CCID₅₀*,
inaktyvintų C-51 padermės *Leptospira Canicola* 420–740 SV**/dozėje,
inaktyvintų NADL padermės *Leptospira Icterohaemorrhagiae* 463–915 SV**/dozėje.

*50 % audinių kultūros užkrečianti dozė;

** sąlyginiai vienetai.

4. INDIKACIJA (-OS)

Šunims aktyviai imunizuoti, norint apsaugoti nuo šunų maro viruso sukkelto kritimo ir klinikinių požymių pasireiškimo; apsaugoti nuo šunų parvoviruso (2a tipo) sukkelto klinikinių požymių pasireiškimo, tai pat ir leukopenijos bei sumažinti virusų išskyrimą į aplinką; apsaugoti nuo šunų parvoviruso (2b ir 2c tipo) sukkelto kritimo ir klinikinių požymių pasireiškimo, tai pat ir leukopenijos bei sumažinti virusų išskyrimą į aplinką; sumažinti šunų 1 tipo adenoviruso sukeltą kritimą ir klinikinių požymių pasireiškimą; sumažinti šunų 2 tipo adenoviruso sukeltą klinikinių požymių pasireiškimą ir užsikrėtimą ar išskyrimą; sumažinti klinikinius požymius ir užsikrėtimą *Leptospira canicola* ir *icterohaemorrhagiae*; bei sumažinti šunų paragripo viruso sukeltus patologinius ligos požymius.

Imunitetas šunų parvovirusui (2b tipo) susidaro per 7 d. po pirminės vakcinacijos, kai gyvūnai vakcinuoti nuo 9 savaičių amžiaus, o kitiems vakcinos komponentams – per dvi savaites po paskutinės vakcinacijos.

Imuniteto trukmė šunų maro, parvoviruso, 1 ir 2 tipo adenoviruso ir leptospirų komponentams yra mažiausiai 12 mėn. Imuniteto trukmė šunų paragripo virusui nustatyta nebuvo.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima vakcinuoti sergančių gyvūnų.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Labai retais atvejais buvo nustatyta virškinamo trakto sutrikimai (vėmimas, viduriavimas), bendri sutrikimai (mieguistumas, hipertermija) ir reakcijos injekcijos vietoje (ypatingai patinimas, skausmas).

Labai retais atvejais nustatytos padidėjusio jautrumo reakcijos (kaip anafilaksinis šokas, snukio edema); kai kurios šių reakcijų gali būti mirtinos. Pasireiškus tokiai reakcijai, būtina naudoti kortikosteroidus ar adrenaliną.

Naudojus kartu su Versiguar Rabies vakcina, 4 val. po vakcinacijos šunims gali atsirasti tynis injekcijos vietoje (iki 6 cm) ar patinti apatinio žandikaulio ir (arba) paviršiniai kaklo limfiniai mazgai. Šie požymiai išnyksta per 24 val.

4-6 val. po vakcinacijos injekcijos vietoje gali atsirasti patinimas (retais atvejais skausmingas), kuris išnyksta savaime per 7 dienas. Trumpam gali pakilti kūno temperatūra.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Švirkšti po oda.

Dozės ir naudojimo būdas:

Vakcinos liofilizatą reikia aseptiškai atskiesti skystąja vakcinos dalimi, gerai suplakti ir nedelsiant sušvirkšti po oda 1 ml.

Pagrindinė vakcinacija

Dvi dozės Vanguard Plus 7 švirkšti kas 14 dienų. Pirmą vakcinos dozę galima švirkšti nuo 8 sav. amžiaus. Antrąją dozę švirkšti ne anksčiau nei 12 sav. amžiaus.

Revakcinacija

Kas metus švirkšti vieną Vanguard Plus 7 dozę.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Negalima naudoti chemikalais sterilizuotų švirkštų ir adatų.

10. IŠLAUKA

Netaikytina.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).
Negalima sušaldyti.

Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – sunaudoti nedelsiant.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

2 tipo šunų adenovirusas ir šunų parvoviruso padermės vakcinuotų šunų gali būti platinami į aplinką, tačiau dėl mažo šių padermių patogeniškumo vakcinuotų ir nevakcinuotų gyvūnų atskirai laikyti nereikia.

Aukštas motininių antikūnų lygis gali įtakoti atsaką į vakciną. Nors įrodyta, kad vakcina veiksminga esant motininiams antikūnams lauko sąlygomis, tačiau įtarus, kad dėl kažkokių priežasčių motininių antikūnų lygis gali būti labai aukštas (pvz., nuo CPV komponento), reikia į tai atsižvelgti planuojant vakcinacijos laiką.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Vaikingumas

Negalima naudoti vaikingumo metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitomis vakcinomis, išskyrus Versiguard Rabies.

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad ši vakcina gali būti naudojama tą pačią dieną sumaišyta kartu su Versiguard Rabies ar švirkščiamą skirtingose vietose.

Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Perdozavus nepalankių reakcijų, išskyrus išvardintas 6 p., nepastebėta.

Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokia kita vakcina ar imunologiniu veterinariniu vaistu, išskyrus Versiguard Rabies.

**13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2022-10-03

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

Farmakoterapinė grupė: gyvos ir inaktyvintos bakterinės ir virusinės šunų vakcinos.

ATCvet kodas: QI07AI02.

Vakcina skatina aktyvaus imuniteto susidarymą ir mažina sergamumą bei klinikinius požymius, sukeltus šunų maro ir šunų 1 ir 2 tipo adenoviruso, šunų parvoviruso, šunų paragripo ir *Leptospira Canicola*, ir *Leptospira Icterohaemorrhagiae*.