

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

ThoroVAX vet., injekcinė emulsija

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml yra:

veikliosios medžiagos:

inaktyvintų *Mycoplasma hyopneumoniae* ne mažiau kaip 1,47 RPU*,

lengvojo mineralinio aliejaus	0,134 ml,
aliuminio (hidroksido)	1,0 mg,
tiomersalio	0,10 mg,

pagalbinių medžiagų	iki 1,0 ml.
---------------------	-------------

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

* – sąlyginis vienetas, nustatytas pagal referencinę vakciną.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė emulsija.

Balta skysta emulsija.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Kiaulės (penimos kiaulės nuo 7 d. amžiaus).

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Kiaulėms aktyviai imunizuoti, norint sumažinti *Mycoplasma hyopneumoniae* sukeliamų plaučių pažeidimų dažnumą ir sunkumą.

Vakcinuojant du kartus po 1 ml, švirkščiant kas 2–4 sav., imunitetas susidaro po pirmojo švirkštimo praėjus 35 d. ir išlieka ne trumpiau kaip 6 mėn. Lauko tyrimais nustatyta, kad kiaulėms, sušvirkštus dvi dozes po 1 ml, pasireiškė tik serokonversija.

Vieną kartą vakcinavus 2 ml vakcinės dozės, imunitetas susidaro praėjus 24 d. po vakcinacijos ir išlieka ne trumpiau kaip 6 mėn.

4.3. Kontraindikacijos

Nėra.

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Paršeliai, vakcinuojami nuo 7 d. amžiaus

Laboratoriniais tyrimais nustatyta, kad paršeliams, švirkštus du kartus po 1 ml vakcinos kas 2–4 sav., nuo 4 sav. amžiaus susidarė pakankamas imuninis atsakas, net esant pasyviai gautiems antikūnams. Be to, gamybiniais tyrimais nustatyta, kad paršelių nuo 6 d. amžiaus organizme pasireiškė serologinis atsakas, esant tokių antikūnų.

Paršeliai, vakcinuojami nuo 21 d. amžiaus

Išanalizavus laboratorinių tyrimų rezultatus vieną kartą švirkštus 2 ml vakcinos, koreliacijos tarp motininių antikūnų kiekio vakcinavimo metu ir vakcinacijos efektyvumo nepastebėta. Dėl to galima teigti, kad paršelių motininis imunitetas neturi įtakos vakcinacijai.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Netaikytinos.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

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

Naudotojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Atsitiktinai įšvirkštus arba įsišvirkštus, gali atsirasti stiprus skausmas ir tynis, ypač sušvirkštus į sąnarį ar pirštą, retais atvejais dėl to galima netekti piršto, jei laiku nesuteikiama skubi medicininė pagalba.

Atsitiktinai įšvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir su savimi turėti informacinį lapelį.

Jei suteikus medicininę pagalbą skausmas trunka daugiau kaip 12 val., reikia kreiptis pakartotinai.

Gydytojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, gali atsirasti didelis tynis, kuris gali, pvz., sukelti išeminę nekrozę ar net galima netekti piršto. Būtina SKUBI kvalifikuota chirurginė pagalba, gali tekti įpjauti ir praplauti injekcijos vietą, ypač jei apimti piršto minkštumas ar sausgyslė.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Kai kurioms kiaulėms per 5–10 min po vakcinacijos gali pasireikšti polipnėja ir svaigulys. Šie požymiai praeina negydant per 4 val. ir neturi įtakos tolesnei gyvulio būklei. Kai kuriems paršeliams per kelias valandas po vakcinavimo tiek 1 ml, tiek 2 ml doze gali padažnėti kvėpavimas. Švirkštus 1 ml vakcinos, nedideliame skaičiui paršelių gali pasireikšti hipertermija (ne daugiau kaip 39,8 °C), švirkštus 2 ml vakcinos, hipertermija (vidutiniškai 40,2 °C) pasireiškia šiek tiek daugiau paršelių. Kūno temperatūra tampa normali per 24–48 val. Po antrosios vakcinacijos nepalankios reakcijos yra nedažnos.

Dažnai vakcinuotoms kiaulėms injekcijos vietoje pasireiškia vietinės reakcijos, tačiau jos būna ribotos, t. y. atsiranda nedidelis patinimas (ne daugiau kaip 2 cm skersmens), kuris pranyksta per 24–48 val. po švirkštimo.

Retais atvejais injekcijos vietos raumenyse gali susidaryti granulioma, kuri išlieka ilgiau nei 21 d., tačiau per ilgesnį laiką pranyksta. Šio poveikio pasireiškimą galima sumažinti taikant tinkamas aseptikos priemones. (Šie požymiai buvo pastebėti atliekant negausius laboratorinius ir lauko tyrimus.)

Retais atvejais po vakcinacijos kiaulėms gali pasireikšti vėmimas, sutrikti kvėpavimas, pasireikšti ataksija, raumenų drebulys, traukuliai, viduriavimas, mieguistumas ar apetito stoka.

Pasireiškus padidėjusio jautrumo reakcijoms (šokui), būtina nedelsiant skirti tinkamą gydymą (pvz., adrenalinu).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Nerekomenduojama naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą vienu metu naudojant su kitomis, todėl rekomenduojama 14 d. iki vakcinacijos arba 14 d. po vakcinacijos šia vakcina nenaudoti kitų vakcinų.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Kiaulėms nuo 7 d. amžiaus du kartus kas 14–28 d. reikia sušvirkšti po 1 ml vakcinos.

Kiaulėms nuo 21 d. amžiaus reikia sušvirkšti vieną kartą po 2 ml vakcinos arba du kartus kas 14–28 d. po 1 ml vakcinos.

Vakciną reikia švirkšti į raumenis, patartina skirtingose kaklo pusėse.

Prieš įtraukiant vakciną į švirkštą, buteliuko turinį būtina gerai suplakti. Prieš naudojimą vakcinos sušildyti nebūtina.

Naudoti galima tik sterilius švirkštus ir adatas. Vakciną reikia švirkšti švarios ir sausos odos plote, stengiantis išvengti užkrėtimo. Būtina taikyti įprastas aseptikos procedūras.

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

Sušvirkštus 4 ml vakcinos, kitokio nepalankaus poveikio, nei aprašyta 4.6 p., nebuvo pastebėta.

4.11. Išlauka

0 parų.

5. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

ATCvet kodas: QI09AB13.

Vakcinoje yra bromoetileniminu inaktyvintų ATTC#25934 padermės *Mycoplasma hyopneumoniae* su adjuvantu. Virulentiškumo tyrimais nustatyta, kad vakcina sukelia aktyvų imunitetą *M. hyopneumoniae*.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Sorbitano oleatas, polisorbatas, etilo alkoholis, glicerolis, natrio chloridas (0,85 %).

6.2. Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokia kita vakcina ar imunologiniu vaistu.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 8 val.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Pirminė pakuotė:

- didelio tankio polietileno buteliukas, užkimštas teflonu dengtu brombutilo gumos kamšteliu arba PET buteliukas, užkimštas nitrilo gumos kamšteliu;
- I tipo guminis kamštelis;
- aliumininis gaubtelis.

Tiekiamos pakuotės

50 ml buteliukas dėžutėje.

50 ml buteliukai, dėžutėse po 2 vnt.

50 ml buteliukai, dėžutėse po 5 vnt.

50 ml buteliukai, dėžutėse po 10 vnt.

100 ml buteliukas dėžutėje.

100 ml buteliukai, dėžutėse po 2 vnt.

100 ml buteliukai, dėžutėse po 5 vnt.

100 ml buteliukai, dėžutėse po 10 vnt.

200 ml buteliukas dėžutėje.

200 ml buteliukai, dėžutėse po 2 vnt.

200 ml buteliukai, dėžutėse po 5 vnt.

200 ml buteliukai, dėžutėse po 10 vnt.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialios 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. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJAS

Intervet International B.V.,

Wim de Kórverstraat 35,

5831 AN Boymeer,

Nyderlandai

8. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/05/1690/001-003

9. RINKODAROS TEISĖS SUTEIKIMO / ATNAUJINIMO DATA

Rinkodaros teisė pirmą kartą suteikta 2005-10-17.

Rinkodaros teisė paskutinį kartą atnaujinta 2007-05-23.

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2024-04-02

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

Dėžutė

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

ThoroVAX vet.

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml yra:

veikliosios medžiagos:

inaktyvintų *Mycoplasma hyopneumoniae* $\geq 1,47$ RPU*,

lengvojo mineralinio aliejaus 0,134 ml,

aliuminio (hidroksido) 1,0 mg,
tiomersalio 0,10 mg,
pagalbinių medžiagų iki 1 ml.

* Sąlyginis vienetas, nustatytas pagal referencinę vakciną.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė emulsija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

50 ml (1 x 50 ml, 2 x 50 ml, 5 x 50 ml, 10 x 50 ml),
100 ml (1 x 100 ml, 2 x 100 ml, 5 x 100 ml, 10 x 100 ml)
200 ml (1 x 200 ml, 2 x 200 ml, 5 x 200 ml, 10 x 200 ml)

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės (penimos kiaulės nuo 7 d. amžiaus).

6. INDIKACIJA (-OS)

Kiaulėms aktyviai imunizuoti, norint sumažinti *Mycoplasma hyopneumoniae* sukeltų plaučių pažeidimų dažnumą ir sunkumą.

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į raumenis. Prieš naudojimą reikia gerai suplakti.
Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Atsitiktinis įšvirkštimas yra pavojingas.

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

EXP

Atidarius būtina sunaudoti per 8 val.

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

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

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

**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. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Nyderlandai

16. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/05/1690/001

LT/2/05/1690/002

LT/2/05/1690/003

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Lot

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

Buteliukas (DTPE arba PET)

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

ThoroVAX vet.

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml yra:

veikliosios medžiagos:

inaktyvintų *Mycoplasma hyopneumoniae* $\geq 1,47$ RPU*,

lengvojo mineralinio aliejaus 0,134 ml,

aliuminio (hidroksido)	1,0 mg,
tiomersalio	0,10 mg,
pagalbinių medžiagų	iki 1 ml.

* Sąlyginis vienetas, nustatytas pagal referencinę vakciną.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė emulsija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

50 ml

100 ml

200 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės (penimos kiaulės nuo 7 d. amžiaus).

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į raumenis.

Prieš naudojimą reikia gerai suplakti.

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Atsitiktinis įšvirkštimas yra pavojingas.
Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

EXP
Atidarius būtina sunaudoti per 8 val.

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

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

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

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

**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. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxtmeer
Nyderlandai

16. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/05/1690/001
LT/2/05/1690/002
LT/2/05/1690/003

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Lot

INFORMACINIS LAPELIS
ThoroVAX vet., injekcinė emulsija

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

Rinkodaros teisės turėtojas
Intervet International B.V.,
Wim de Körverstraat 35,
5831 AN Boxmeer,
Nyderlandai

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą
Burgwedel Biotech GmbH
Im Langen Felde 5,
30938 Burgwedel,
Vokietija

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nyderlandai

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

ThoroVAX vet., injekcinė emulsija

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml yra:

veikliosios medžiagos:

inaktyvintų *Mycoplasma hyopneumoniae* ne mažiau kaip 1,47 RPU*;

mineralinio aliejaus	0,134 ml,
aliuminio (hidroksido)	1,0 mg;
tiomersalio	0,10 mg;

pagalbinių medžiagų	iki 1,0 ml.
---------------------	-------------

* – sąlyginis vienetas, nustatytas pagal referencinę vakciną.

Balta skysta emulsija.

4. INDIKACIJA (-OS)

Kiaulėms aktyviai imunizuoti, norint sumažinti *Mycoplasma hyopneumoniae* sukeltų plaučių pažeidimų dažnumą ir sunkumą.

Vakcinuojant du kartus po 1 ml, švirkščiant kas 2–4 sav., imunitetas susidaro po pirmojo švirkštimo praėjus 35 d. ir išlieka ne trumpiau kaip 6 mėn. Lauko tyrimais nustatyta, kad kiaulėms, sušvirkštus dvi dozes po 1 ml, pasireiškė tik serokonversija.

Vieną kartą vakcinavus 2 ml vakcinės doze, imunitetas susidaro praėjus 24 d. po vakcinacijos ir išlieka ne trumpiau kaip 6 mėn.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Nėra.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Kai kurioms kiaulėms per 5–10 min po vakcinacijos gali pasireikšti polipnėja ir svaigulys. Šie požymiai praeina negydant per 4 val. ir neturi įtakos tolesnei gyvulio būklei. Kai kuriems paršeliams per kelias valandas po vakcinavimo tiek 1 ml, tiek 2 ml doze gali padažnėti kvėpavimas. Švirkštus 1 ml vakcinės, nedideliame skaičiui paršelių gali pasireikšti hipertermija (ne daugiau kaip 39,8 °C), švirkštus 2 ml vakcinės, hipertermija (vidutiniškai 40,2 °C) pasireiškia šiek tiek daugiau paršelių. Kūno temperatūra tampa normali per 24–48 val. Po antrosios vakcinacijos nepalankios reakcijos yra nedažnos.

Dažnai vakcinuotoms kiaulėms injekcijos vietoje pasireiškia vietinės reakcijos, tačiau jos būna ribotos, t. y. atsiranda nedidelis patinimas (ne daugiau kaip 2 cm skersmens), kuris pranyksta per 24–48 val. po švirkštimo.

Retais atvejais injekcijos vietos raumenyse gali susidaryti granulioma, kuri išlieka ilgiau nei 21 d., tačiau per ilgesnį laiką pranyksta. Šio poveikio pasireiškimą galima sumažinti taikant tinkamas aseptikos priemones. (Šie požymiai buvo pastebėti atliekant negausius laboratorinius ir lauko tyrimus.)

Retais atvejais po vakcinacijos kiaulėms gali pasireikšti vėmimas, sutrikti kvėpavimas, pasireikšti ataksija, raumenų drebulys, traukuliai, viduriavimas, mieguistumas ar apetito stoka.

Pasireiškus padidėjusio jautrumo reakcijoms (šokui), būtina nedelsiant skirti tinkamą gydymą (pvz., adrenalinu).

Pastebėjus bet kokią sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Kiaulės (penimos kiaulės nuo 7 d. amžiaus).

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

Kiaulėms nuo 7 d. amžiaus du kartus kas 14–28 d. reikia sušvirkšti po 1 ml vakcinės.

Kiaulėms nuo 21 d. amžiaus vieną kartą reikia sušvirkšti po 2 ml vakcinės arba du kartus kas 14–28 d. po 1 ml vakcinės.

Vakciną reikia švirkšti į raumenis, patartina skirtingose kaklo pusėse.

Prieš įtraukiant vakciną į švirkštą, buteliuko turinį būtina gerai suplakti.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Prieš naudojimą vakciną sušildyti nebūtina.

Naudoti galima tik sterilius švirkštus ir adatas. Vakciną reikia švirkšti švarios ir sausos odos plote, stengiantis išvengti užkrėtimo. Būtina taikyti įprastas aseptikos procedūras.

10. IŠLAUKA

0 parų.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

Negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant buteliuko po „EXP“.

Tinkamumo laikas, atidarius buteliuką, – 8 val.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

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

Naudotojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Atsitiktinai įšvirkštus arba įsišvirkštus, gali atsirasti stiprus skausmas ir tynis, ypač sušvirkštus į sąnarį ar pirštą, retais atvejais dėl to galima netekti piršto, jei laiku nesuteikiama skubi medicininė pagalba.

Atsitiktinai įšvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir su savimi turėti informacinį lapelį.

Jei suteikus medicininę pagalbą skausmas trunka daugiau kaip 12 val., reikia kreiptis pakartotinai.

Gydytojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, gali atsirasti didelis tynis, kuris gali, pvz., sukelti išeminę nekrozę ar net galima netekti piršto. Būtina SKUBI kvalifikuota chirurginė pagalba, gali tekti įpjauti ir praplauti injekcijos vietą, ypač jei apimti piršto minkštumas ar sausgyslė.

Vaikingumas ir laktacija

Nerekomenduojama naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą vienu metu naudojant su kitomis, todėl nerekomenduojama 14 d. iki vakcinacijos arba 14 d. po vakcinacijos šia vakcina naudoti kitų vakcinų.

Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokia kita vakcina ar imunologiniu vaistu.

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

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

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2024-04-02

15. KITA INFORMACIJA

Tiekiamos pakuotės:

1 x 50 ml, 2 x 50 ml, 5 x 50 ml, 10 x 50 ml,
1 x 100 ml, 2 x 100 ml, 5 x 100 ml, 10 x 100 ml,
1 x 200 ml, 2 x 200 ml, 5 x 200 ml, 10 x 200 ml.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.