



REZUMATUL CARACTERISTICELOR PRODUSULUI

DENUMIREA PRODUSULUI

ANTRAVAC – Vaccin viu (suspensie injectabilă) impotriva antraxului pentru bovine, ovine, caprine, cai și porci.

2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA

COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

per 1 ml / per 1 doza conventionala (0,2 ml)

Substanta activa

- Spori de *Bacillus anthracis* (tulpina 1190 R-Stamatin):
2,5 - 5,5 x 10⁷UFC/ml sau
0,5 - 1,1 x 10⁷UFC/doza convențională

Adjuvanti

- Saponina 0.0006 g / ml sau 0,00013 g/doza convențională

Excipienti

- Glicerina 0.63 g / ml sau 0,13 g/ doza convențională
- Apa pură ad 1.0 ml sau ad 0,2 ml/doza convențională

3. FORMA FARMACEUTICA

Suspensie injectabila de culoare albicioasă.

4. PARTICULARITATI CLINICE

4.1. Specii țintă

- Bovine , incepand cu varsta de 2 luni
- Ovine, incepand cu varsta de 2 luni
- Caprine, incepand cu varsta de 2 luni
- Porci, incepand cu varsta de 2 luni
- Cai, incepand cu varsta de 6 luni

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Vaccinul este indicat in prevenirea antraxului la bovine, ovine, caprine, porci si cai.

Vaccinarea preventivă se realizeaza de obicei primavara cu 14 zile inaintea iesirii la pasune; la animalele introduse la îngrășat se recomandă vaccinarea cu 21 de zile înainte de introducere la îngrășat.

Vaccinul trebuie administrat numai animalelor clinic sanatoase in cazul in care acestea provin dintr-un efectiv la care s-au inregistrat cazuri de antrax sau existenta altor boli.

Imunitatea se instalează la 21 de zile după vaccinare și durează 12 luni.

4.3. Contraindicații

Vaccinul nu se administrează:



- Animalelor sub varsta recomandata pentru fiecare specie;
- Animalelor bolnave, slabite, epuizate, febrile;
- Animalelor in ultima luna de gestatie si in primele 3 saptamani post parturitie;
- La oi: 5 zile inainte si dupa tundere si imbaieri antiparazitare;



4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie tintă

Vaccinul se inoculează strict subcutanat

Nu au fost înregistrate cazuri de transmitere a tulpinii vaccinale de la un animal la altul.

A nu se folosi substanțe chimice pentru dezinfecția pielii.

Nu există informații legate de eficacitatea acestui vaccin la animalele cu anticorpi maternali.

4.5. Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Administrarea accidentală pe alte căi sau locuri de elecție este urmată de supraveghere și de administrare locală de produse antiinflamatorii.

Se vaccinează doar animalele sănătoase.

În primele 2-4 ore post vaccinare, animalele trebuie ținute în adăpost și să nu fie supuse unor eforturi excesive

La oi nu se administrează cu 5 zile înainte și după tundere și îmbăieri antiparazitare.

Se utilizează instrumentar steril pentru administrare.

Precauții special care trebuesc luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

In caz de autoadministrare, autoinjectare, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta.

4.6. Reacții adverse

Pot să apară usoare edeme la locul de inoculare, și, de asemenea, o scadere nesemnificativă a producției de lapte, care își va reveni în decurs de 2 – 3 zile.

Foarte rar apar cazuri cu reacții post-vaccinale accentuate exprimate prin febra și edeme de mai mare întindere, care persistă câteva zile; aceste animale trebuie ținute la adăpost și li se aplică comprese reci.

Frecvența reacțiilor adverse este definită folosind următoarea convenție:

- foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
- Frecvente (mai mult de 1 animal dar mai puțin de 10 animale din 100)
- mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1,000)
- rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10,000)
- foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10,000, inclusiv rapoartele izolate)

Dacă febra persistă iar edemul devine decliv, animalele trebuie tratate cu antibiotic

In condițiile practicii curente, inocularea unor vaccinuri, indiferent de producător, poate determina reacții anafilactice la maxim 2-3% din animalele vaccinate. Se recomandă observarea acestor animale timp de 1 – 2 ore post-vaccinare și dacă este necesar, administrarea unui medicament antihistaminic.



Administrarea vaccinului la animalele în lactație este urmată de o scădere nesemnificativă a producției de lapte

Utilizarea in timpul gestației si al lactatiei

Se vaccinează femeile în ultima luna de gestație și la 3 săptămâni post parturitie.

4.8. Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Vaccinarea nu trebuie realizată împreună cu alte produse destinate împotriva altor boli, aceste vaccinuri vor fi administrate cu 21 de zile înaintea vaccinării contra antraxului.

În zonele în care există pasteureloza, carbune emfizematos sau alte anaerobioze, vaccinarea pentru acestea se realizează cu 21 zile înaintea vaccinării contra antraxului.

Timp de 14 zile postvaccinare nu trebuie utilizat nici un medicament cu efect bacteriostatic sau bactericid (antibiotice, sulfamide).

Animale care au făcut accidente postvaccinale sunt tratate cu medicamente cu efect bactericid sau bacteriostatic și sunt revaccinate când starea clinică este corespunzătoare.

4.9. Cantități la administrare și calea de administrare a vaccinului

ANTRAVAC se inoculează pe cale subcutanată, intr-o doză unică, după cum urmează:

- Bovine – 0.5 ml
- Ovine – 0.2 ml
- Caprine – 0.1 ml
- Porci – 0.2 ml
- Cai – 0.2 ml

Agitați bine flaconul înainte de utilizare.

4.10. Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot, după caz)

În caz de supradozare nu sau observând alte reacții adverse (generale, locale) altfel decât cele descrise la pc. 4.6 (reacții adverse).

4.11. Timp de așteptare

Pentru carne 0 zile; pentru lapte 0 zile.

5. PROPRIETATI IMUNOLOGICE

Vaccin viu – suspensie injectabilă, Cod ATC: QI02AE04

Conține suspensie de spori de *Bacillus anthracis* tulpina 1190 R Stamatin.

Vaccinul induce imunitate activă contra antraxului la toate speciile de animale susceptibile. Imunitatea se dezvoltă în decurs de 21 zile de la vaccinare și durează 12 luni.

Antigenele vaccinale induc răspuns imun adaptativ mediat umoral. Imunitatea este solidă și acoperă toate speciile vaccinate de infecțiile cu tulpi salbatice de *Bacillus anthracis*.

6. PARTICULARITATI FARMACEUTICE

6.1. Excipienti:

Glicerina

Saponină

6.2. Incompatibilitati

Nu trebuie utilizat niciun preparat cu efect bacteriostatic sau bactericid cu 14 zile înainte sau timp de 14 zile după vaccinarea contra antraxului.

Nu amestecați cu nici un alt vaccin sau produs imunologic.



6.3. Valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului aşa cum este ambalat pentru vânzare este de 24 de luni
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar este de 8 ore.

6.4. Precauții speciale pentru păstrare

Se pastrează la frigider la 2-8 °C, protejat de lumină și îngheț.

6.5. Natura si continutul ambalajului

Flacoane de sticla sau plastic pentru uz farmaceutic continand 5, 10, 50 sau 100 doze conventionale de produs (1 doza conventională = 0.2 ml). Sunt realizate din polipropilena conform E.Ph (2002), cu o buna stabilitate termica și geometrica la sterilizare.

Dopurile de cauciuc siliconat utilizate pentru inchiderea recipientelor sunt conforme EPh (2002). Cauciucul are neutralitate chimica, buna stabilitate la sterilizare (120°C), stabilitate în timp și pastrează caracteristicile chimice și biologice minimum 5 ani.

Capacele de aluminiu utilizate pentru capsarea flacoanelor sunt realizate din aluminiu moale cu puritatea de 99,5% conform ISO 9002.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot comercializate.

6.6. Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse :

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu legislația sanitată veterinară națională.

7. DETINATORUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

Nume: S.N. "INSTITUTUL PASTEUR" S.A.

Adresa: Calea Giulești 333, 060269, Bucuresti, ROMANIA

Tel: +4021-2206486

Fax: +4021-2206915

Email: pasteur@pasteur.ro

Web: www.pasteur.ro

8. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZARI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

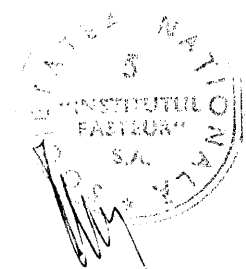
Data primei autorizari:

Data ultimei reînnoiri:

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICTII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI / SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară





A. ETICHETARE

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Cutii cu flacoane de sticla sau plastic pentru uz farmaceutic continand 5, 10, 50 sau 100 doze conventionale de produs (1 doza conventionala = 0.2 ml).

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ANTRAVAC – Vaccin viu (suspensie injectabilă) impotriva antraxului pentru bovine, ovine, caprine, cai și porci.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Substanta activa

- Spori de *Bacillus anthracis* (tulpina 1190 R-Stamatin):

$2,5-5,5 \times 10^7$ UFC/ml sau

$0,5-1,1 \times 10^7$ UFC/doza convențională

Adjuvanti

- Saponina

0.0006 g / ml sau 0,00013 g/doza convențională

Excipienti

- Glicerina
convențională

0.63 g / ml sau 0,13 g/ doza

Apa pură

ad 1.0 ml sau ad 0,2 ml/doza

3. FORMĂ FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabila de culoare albicioasă.

4. DIMENSIUNILE AMBALAJULUI

Flacoane de sticla sau plastic pentru uz farmaceutic continand 5, 10, 50 sau 100 doze conventionale de produs (1 doza conventionala = 0.2 ml).

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine, cai și porci.

6. INDICAȚII

Vaccinul este indicat in prevenirea antraxului la bovine, ovine, caprine, porci si cai

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

A se agita bine flaconul înainte de utilizare.

Citiți prospectul înainte de utilizare și eliminare.

8. TEMP DE AȘTEPTARE

Pentru carne 0 zile; pentru lapte 0 zile.

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE; DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare și eliminare.

10. DATA EXPIRĂRII

Perioada de valabilitate a produsului aşa cum este ambalat pentru vânzare este de 24 de luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar este de 8 ore.

15. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Se păstrează la frigider la 2-8 °C, protejat de lumină și îngheț.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu legislația sanitată veterinară națională.

13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

14. MENTIUNEA "A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ COPIILOR"

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZATEI DE COMERCIALIZARE

Nume: S.N. "INSTITUTUL PASTEUR" S.A.

Adresa: Calea Giulesti 333, 060269, Bucuresti, ROMANIA

Tel: +4021-2206486

Fax: +4021-2206915

Email: pasteur@pasteur.ro

Web: www.pasteur.ro

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Flacon de 5, 10, 50 sau 100 doze



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ANTRAVAC – Vaccin viu (suspensie injectabilă) impotriva antraxului pentru bovine, ovine, caprine, cai și porci

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Substanța activă

- Spori de *Bacillus anthracis* (tulpina 1190 R-Stamatin):

2,5 - 5,5 x 10⁷UFC/ml sau

0,5 - 1,1 x 10⁷UFC/doza convențională

Adjuvanti

- Saponina 0.0006 g / ml sau 0,00013 g/doza convențională

Excipienti

- Glicerina 0,63 g / ml sau 0,13 g/ doza

convențională

- Apa pură ad 1,0 ml sau ad 0,2 ml/doza convențională

3. FORMA FARMACEUTICA

Suspensie injectabilă de culoare albicioasă.

4. DIMENSIUNILE AMBALAJULUI

Flacoane de sticla sau plastic pentru uz farmaceutic continand 5, 10, 50 sau 100 doze convenționale de produs

5. SPECII TINTA

Bovine, ovine, caprine, cai și porci

6. INDICATII

Vaccinul este indicat în prevenirea antraxului la bovine, ovine, caprine, porci și cai

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

A se agita bine flaconul înainte de utilizare.

Citiți prospectul înainte de utilizare și eliminare.

8. TEMP DE ASTEPTARE

Pentru carne 0 zile; pentru lapte 0 zile.

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE; DUPĂ CAZ

10. DATA EXPIRĂRII

Perioada de valabilitate a produsului aşa cum este ambalat pentru vânzare este de 24 de luni

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar este de 8 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Se pastrează la frigider la 2-8 °C, protejat de lumină și îngheț.



**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR
NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu legislația sanitată veterinară națională.

**MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"ȘI CONDIȚII SAU
RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

14. MENTIUNEA "A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ COPIILOR"

A nu se lăsa la îndemâna copiilor

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚEI DE
COMERCIALIZARE**

Nume: S.N. "INSTITUTUL PASTEUR" S.A.

Adresa: Calea Giulesti 333, 060269, Bucuresti, ROMANIA

Tel: +4021-2206486

Fax: +4021-2206915

Email: pasteur@pasteur.ro

Web: www.pasteur.ro

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

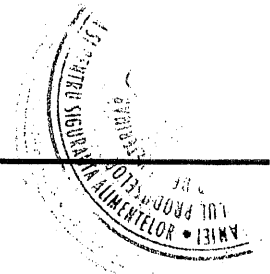


PROSPECT

ANTRAVAC

VACCIN VIU CONTRA ANTRAXULUI

- uz veterinar -



- 1. Numele si adresa detinatorului autorizatiei de comercializare si fabricatie, responsabil pentru eliberarea seriilor de produs, daca sunt diferite:**

Detinatorului autorizatiei de comercializare

Nume: S.N. INSTITUTUL PASTEUR S.A.

Adresa: 333 Calea Giulesti, 060269, Bucharest, ROMANIA

Tel: (+4021) 220 6486

Fax: (+4021) 220 6915

E-mail: pasteur@pasteur.ro

Web site: www.pasteur.ro

Responsabil pentru eliberarea seriilor de produs

Nume: S.C. PASTEUR FILIALA FILIPESTI SRL

Adresa: 333 Calea Giulesti, 060269, Bucharest, ROMANIA

Tel: (+4021) 220 6486

Fax: (+4021) 220 6915

E-mail: pasteur@pasteur.ro

Web site: www.pasteur.ro

2. Denumirea produsului medicinal veterinar

ANTRAVAC – Vaccin viu (suspensie injectabila) contra antraxului preparat din tulpina vaccinala 1190R – Stamatin de Bacillus anthracis ce se recomanda pentru vaccinarea rumegatoarelor (bovine, oi, capre), cai si porci.

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)

Substanta activa:

- Spori de Bacillus anthracis (tulpina 1190R – Stamatin) $2,5 - 5,5 \times 10^7$ UFC / ml

Adjuvanți :

Saponina	0,0006 g / ml
----------	---------------

Excipienti

Glicerina	0,63 g / ml
-----------	-------------

Apă pură	ad. 1 ml
----------	----------

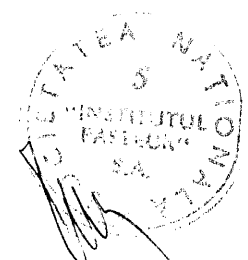
4. Indicatii:

Imunoprofilaxia antraxului. Vaccinarea preventivă se va efectua de preferință primăvara cu 14 zile înainte de scoaterea animalelor la pășune. Se vaccinează numai animalele sănătoase. Imunitatea se instalează după 21 zile de la vaccinare și durează 12 luni.

5. Contraindicatii:

Nu se vaccineaza animalele:

- sub varsta recomandata pentru fiecare specie;
- slabite, epuizate, febrile;





• in ultima luna de gestatie datorită avorturilor mecanice ce pot apărea;

• in primele 3 saptamani postparturitie;

• Oile cu 5 zile inainte si dupa tundere si imbaieri antiparazitare;

Vaccinarea nu trebuie realizata simultan cu cele pentru alte boli, aceste vaccinuri vor fi administrate cu 21 de zile inaintea vaccinarii contra antraxului.

In zonele in care exista pasteureloza, carbune emfizematos sau alte anaerobioze, vaccinarea pentru acestea se realizeaza cu 21 zile inaintea vaccinarii contra antraxului.

6. Reactii adverse

Pot sa apară ușoare edeme la locul de inoculare, si, de asemenea, uneori, o scadere nesemnificativa a productiei de lapte, care isi va reveni in decurs de 2 – 3 zile.

Foarte rar apar cazuri cu reactii post-vaccinale accentuate exprimate prin febra si edeme de mai mare intindere, care persista cateva zile; aceste animale trebuie tinute la adapost si li se aplică comprese reci. Daca febra persista iar edemul devine decliv, animalele trebuie tratate cu antibiotic si ser hiperimun anti-antrax.

In conditiile practicii curente, inocularea unor vacinuri, indiferent de producator, poate determina reactii anafilactice la maxim 2-3% din animalele vaccinate. Se recomanda observarea acestor animale timp de 1 – 2 ore post-vaccinare si daca este necesar, administrarea unui medicament antihistaminic.

Frecvența reacțiilor adverse este definită folosind următoarea convenție:

- foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)

- Frecvente (mai mult de 1 animal dar mai puțin de 10 animale din 100)

- mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1,000)

- rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10,000)

- foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10,000, incusiv rapoartele izolate)

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. Specii țintă:

- Bovine incepand cu varsta de 2 luni
- Ovine, incepand cu varsta de 2 luni
- Caprine, incepand cu varsta de 2 luni
- Porci, incepand cu varsta de 2 luni
- Cai, incepand cu varsta de 6 luni

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE:

Antravac se inoculeaza pe cale subcutanata, intr-o doza unica, dupa cum urmeaza:

- Bovine – 0.5 ml
- Ovine – 0.2 ml
- Caprine – 0.1 ml
- Porci – 0.2 ml
- Cai – 0.2 ml

9. Recomandări privind administrarea corecta:



Vaccinul se aduce la temperatura camerei și se agită pentru omogenizare înaintea utilizării.

Se utilizează instrumentar steril pentru administrare.

Vaccinul se utilizează după deschidere în 8 ore.



10. Timp de asteptare:

Pentru carne 0 zile; pentru lapte 0 zile

11. Precautii speciale pentru depozitare:

Se pastrează la frigider (2-8 °C), ferit de lumină și îngheț.

A nu se utiliza după data expirării marcata pe eticheta de pe flacon/cutie.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

12. Atenționări speciale:

Vaccinul se inoculează strict subcutanat.

Nu au fost înregistrate cazuri de transmitere a tulpinii vaccinale de la un animal la altul.

A nu se folosi substanțe chimice pentru dezinfecția pielii.

Nu există informații legate de eficacitatea acestui vaccin la animalele cu anticorpi maternali
Precauții speciale pentru utilizare la animale

Administrarea accidentală pe alte căi sau locuri de electie este urmată de supraveghere și de administrare locală de produse antiinflamatorii.

A se vaccina doar animalele sănătoase.

În primele 2-4 ore post vaccinare, animalele trebuie ținute în adăpost și să nu fie supuse unor eforturi excesive.

La o nu se administrează cu 5 zile înainte și după tundere și îmbăieri antiparazitare.

Se utilizează instrumentar steril pentru administrare.

Precauții special care trebuesc luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

In caz de autoadministrare, autoinjectare, solicitați imediat sfatul medicului și prezențați prospectul produsului sau eticheta.

Utilizarea in timpul gestației si al lactatiei

Nu se vaccineaza femeile in ultima luna de gestatie si la 3 saptamani post parturitie.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Vaccinarea nu trebuie realizată împreună cu alte produse destinate împotriva altor boli, aceste vaccinuri vor fi administrate cu 21 de zile înaintea vaccinarii contra antraxului.

In zonele in care există pasteureloza, carbune emfizematos sau alte anaerobioze, vaccinarea pentru acestea se realizează cu 21 zile înaintea vaccinarii contra antraxului.

Timp de 14 zile postvaccinare nu trebuie utilizat nici un medicament cu efect bacteriostatic sau bactericid (antibiotice, sulfamide).

Animale care au făcut accidente postvaccinale sunt tratate cu medicamente cu efect bactericid sau bacteriostatic și sunt revaccinate când starea clinică este corespunzătoare.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot, după caz)

În caz de supradozare nu sau observant alte reacții adverse (generale, locale) altele decât cele descrise la pc. 6 (reacții adverse).

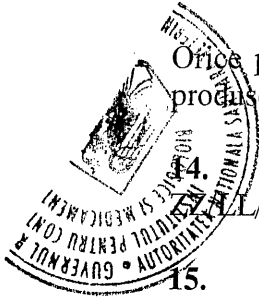
Incompatibilitati

Nu trebuie utilizat niciun preparat cu efect bacteriostatic sau bactericid cu 14 zile înainte sau timp de 14 zile după vaccinarea contra antraxului.

Nu amestecați cu nici un alt vaccin sau produs imunologic.



13. Precauții pentru eliminarea produsului neutilizat sau a deșeurilor



Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu legislația sanitată veterinară națională.

44. Data la care a fost aprobat ultima dată prospectul
1/AAAAA

15. Alte informații

Dimensiunea ambalajelor

Suspensie injectabilă în flacoane de sticlă sau plastic, conținând 1, 2, 10 și 20 ml, respectiv 5, 10, 50 și 100 doze convenționale.

Cutii cu 50 flacoane x 20 ml

Cutii cu 84 flacoane x 10ml

Cutii cu 50 flacoane x 2 ml

Cutii cu 50 flacoane x 1 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs vedicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare

Dispoziții legale

Societatea Națională "Institutul Pasteur" S.A.

333 Calea Giulești, 060269, București, ROMANIA

Tel: (+4021) 220 6486

Fax: (+4021) 220 6915

E-mail: pasteur@pasteur.ro

Numai pentru uz veterinar.

A se elibera numai pe bază de prescripție medicală veterinară.

