

REZUMATUL CARACTERISTICELOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

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

2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA

1 ml / 1 doza conventionala (0,2 ml) conține:

Substanță activă

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

2,5-5,5 x 10⁷UFC/ml sau
0,5-1,1x10⁷ UFC/doza convențională

Adjuvanți

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

Excipienti

- Glicerina 0.63 g / ml sau 0,13 g/ doza convențională
- Apa pura 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 tinta

- 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

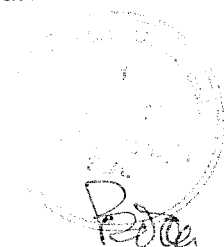
4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

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 vârsta recomandată pentru fiecare specie;
- Animalelor bolnave, slabite, epuizate, febrile;
- Animalelor în ultima luna de gestație și în primele 3 săptămâni postparturitie;
- La oi: 5 zile înainte și după tundere și băi antiparazitare;



4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

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 dezinfectia 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 5 zile înainte și după tundere și băi antiparazitare.

Se utilizează instrumentar steril pentru administrare.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

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

4.6. Reacții adverse

Pot să apară ușoare edeme la locul de inoculare, și, de asemenea, o scădere 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 febră și edeme de mai mare întindere, care persistă câteva zile; aceste animale trebuie ținute la adăpost și li se aplică comprese reci. Dacă febra persistă iar edemul devine decliv, animalele trebuie tratate cu antibiotic și ser hiperimun anti-antrax.

Frecvența reacțiilor adverse este definită folosind următoarea convenție:

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

Bece

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

În 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

4.7. Utilizarea în timpul gestației și al lactației

Nu se vaccinează femelele în ultima lună de gestație și la 3 săptămâni post-parturitie.

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

Vaccinarea nu trebuie realizată simultan cu vaccinuri pentru alte 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

ANTRAVAC se inoculează pe cale subcutanată, într-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.

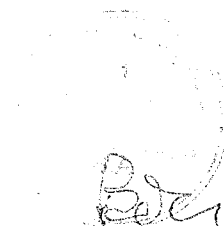
4.10. Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot, după caz)

În caz de supradozare nu s-au observat alte reacții adverse (generale, locale) altele decât cele descrise la pct. 4.6 (reacții adverse).

4.11. Timp de așteptare

Carne: zero zile

Lapte: zero 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 tulpini salbatice de *Bacillus anthracis*.

6. PARTICULARITATI FARMACEUTICE

6.1. Excipienți:

Glicerina
Saponină

6.2. Incompatibilitati majore

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

Nu amestecați cu nici un alt vaccin.

6.3. Valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului așa cum a fost ambalat pentru vânzare: 24 luni

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

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

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

6.5. Natura și conținutul ambalajului

Flacoane de sticlă tip II sau PP pentru uz farmaceutic conținând 5, 10, 50 sau 100 doze convenționale de produs (1 doză convențională = 0.2 ml). Sunt realizate din polipropilena conform E.Ph (2002), cu o bună stabilitate termică și geometrică la sterilizare.

Dopurile de cauciuc siliconat utilizate pentru închiderea recipientelor sunt conforme EPh (2002). Cauciucul are neutralitate chimică, bună stabilitate la sterilizare (120°C), stabilitate în timp și păstrează 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 fi comercializate.

6.6. Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare 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 cerințele locale.



7. DETINATORUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A.

Str. Principala, nr.944, Filipestii de Padure,

jud. Prahova, Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: office@pasteur.ro

8. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

150503

**9. DATA PRIMEI AUTORIZAȚII/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI DE
COMERCIALIZARE**

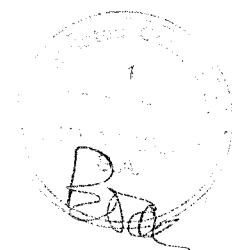
02.06.2004/ 15.12.2015

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Februarie 2022

INTERDICTII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI / SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacoane de sticla tip II sau PP continand 5, 10, 50, 100 doze conventionale (1 doza conventionala = 0.2 ml).

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ANTRAVAC – Vaccin viu (suspensie injectabilă) împotriva 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 x 10⁷UFC/ml sau
0,5-1,1x10⁷ UFC/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 pura ad 1.0 ml sau ad 0,2 ml/doza convențională

3. FORMĂ FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabila de culoare albicioasă.

4. DIMENSIUNILE AMBALAJULUI

Flacoane de sticla/PP continand 5, 10, 50, 100 doze conventionale de produs (1 doza conventionala = 0.2 ml).

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine, porci, cai.

6. INDICAȚII

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

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

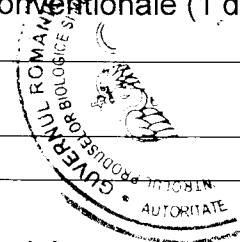
A se agita bine flaconul înainte de utilizare.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: zero zile

Lapte: zero zile



Popa

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului: 8 ore

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

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

Eliminare: citiți prospectul produsului.

13. MENȚIUNEA “NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează pe bază de prescripție medicală veterinară.

14. MENȚIUNEA “ A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZATEI DE COMERCIALIZARE

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A.

Str. Principala, nr.944, Filipeștii de Padure,

jud. Prahova, Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

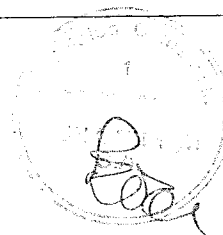
Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: office@pasteur.ro

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150503

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutii cu 50 flacoane sticlă tip II /PP x 20 ml
Cutii cu 84 flacoane sticlă tip II /PP x 10 ml
Cutii cu 50 flacoane sticlă tip II /PP x 2 ml
Cutii cu 50 flacoane sticlă tip II /PP x 1 ml



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

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

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml / 1 doză convențională (0,2 ml) conține:

Substanța activă

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

2,5-5,5 x 10⁷UFC/ml sau
0,5-1,1x10⁷ UFC/doza convențională

Adjuvant

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

Excipienți

- 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. DIMENSIUNILE AMBALAJULUI

Cutii cu 50 flacoane sticlă tip II /PP x 20 ml
Cutii cu 84 flacoane sticlă tip II /PP x 10 ml
Cutii cu 50 flacoane sticlă tip II /PP x 2 ml
Cutii cu 50 flacoane sticlă tip II /PP x 1 ml

5. SPECII TINTA

Bovine, ovine, caprine, porci, cai

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.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: zero zile

Roza

Lapte: zero zile

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE; DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului: 8 ore

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

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

Eliminare: citiți prospectul produsului.

**13. MENȚIUNEA “NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU
RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează pe bază de prescripție medicală veterinară.

14. MENȚIUNEA “ A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A.

Str. Principala, nr.944, Filipeștii de Padure,

jud. Prahova, Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

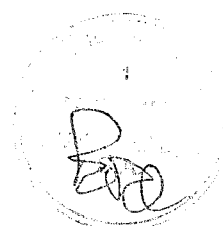
Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: office@pasteur.ro

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150503

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS



PROSPECT

ANTRAVAC

Vaccin viu (suspensie injectabilă) împotriva antraxului pentru bovine, ovine, caprine, cai și porci

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Detinatorului autorizatiei de comercializare

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A.

Str. Principala, nr.944, Filipestii de Padure,
jud. Prahova, Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: office@pasteur.ro

Responsabil pentru eliberarea seriilor de produs

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A.

Calea Giulești 333, București, România

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: office@pasteur.ro

2. Denumirea produsului medicinal veterinar

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

3. SUBSTANȚE ACTIVE ȘI ALTE INGREDIENTE

1 ml / 1 doza conventionala (0,2 ml) conține:

Substanță activă

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

2,5-5,5 x 10⁷UFC/ml sau

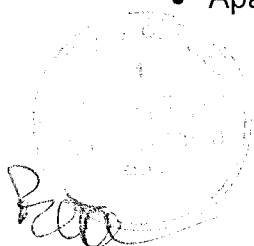
0,5-1,1x10⁷ UFC/doza convențională

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 pura ad 1.0 ml sau ad 0,2 ml/doza convențională



4. INDICAȚII:

Vaccinul este indicat în prevenirea antraxului la bovine, ovine, caprine, porci și cai. Vaccinarea preventivă se realizează de obicei primăvara cu 14 zile înainte de ieșirea la pășune; la animalele introduse la îngrășat se recomandă vaccinarea cu 21 de zile înainte de introducerea la îngrășat.

Vaccinul trebuie administrat numai animalelor clinic sănătoase în cazul în care acestea provin dintr-un efectiv la care s-au înregistrat cazuri de antrax sau existența altor boli.

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

5. Contraindicații:

Nu se vaccinează animalele:

- sub vârsta recomandată pentru fiecare specie;
- slabite, epuizate, febrile;
- în ultima luna de gestație datorită avorturilor mecanice ce pot apărea;
- în primele 3 săptămâni postparturitie;
- Oile cu 5 zile înainte și după tundere și imbaieri antiparazitare;

Vaccinarea nu trebuie realizată simultan cu cele pentru alte boli, aceste vaccinuri vor fi administrate cu 21 de zile înainte de vaccinarea contra antraxului.

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

6. Reacții adverse

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

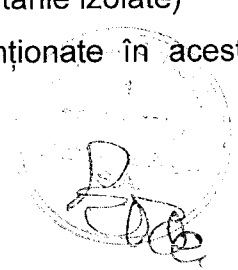
Foarte rar apar cazuri cu reacții post-vaccinale accentuate exprimate prin febră și edeme de mai mare întindere, care persistă câteva zile; aceste animale trebuie ținute la adăpost și li se aplică comprese reci. Dacă febra persistă iar edemul devine decliv, animalele trebuie tratate cu antibiotic și ser hiperimun anti-antrax.

În 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.

Frecvența reacțiilor adverse este definită folosind următoarea convenție:

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

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





7. Specii țintă:

- Bovine începând cu vârsta de 2 luni
- Ovine, începând cu vârsta de 2 luni
- Caprine, începând cu vârsta de 2 luni
- Porci, începând cu vârsta de 2 luni
- Cai, începând cu vârsta de 6 luni

8. POSOLOGIE ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Antravac se inoculează pe cale subcutanată, într-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

9. Recomandări privind administrarea corectă:

Vaccinul se aduce la temperatura camerei și se agită pentru omogenizare înainte de utilizare.

Se utilizează instrumentar steril pentru administrare.

10. Timp de așteptare:

Carne: zero zile

Lapte: zero zile

11. Precauții speciale pentru depozitare:

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

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de evaluabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 8 ore

A nu se lăsa la îndemână și vederea copiilor.

12. Atenționări speciale:

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă:

Vaccinul se inoculează strict subcutanat.

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

A nu se utiliza substanțe chimice pentru dezinfectarea pielii.

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

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

BOTO

Se utilizează instrumentar steril pentru administrare.

Precuții special care trebuie 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.

Utilizarea în timpul gestației și al lactației

Nu se vaccinează femelele în ultima luna de gestație și la 3 săptămâni postparturitie.

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.

În 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 pct. 4.6 (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.

13. Precuții pentru eliminarea produsului neutilizat sau a deșeurilor:

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. Data la care a fost aprobat ultima dată prospectul

Februarie 2022

15. Alte informații

PREZENTARE

Suspensie injectabilă în flacoane de sticlă tip II sau PP, 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 medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare

