

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Biocan DHPPi liofilizat pentru prepararea de soluție injectabilă

Vaccin viu împotriva bolii Carré (CDV), laringotraheitei infecțioase (CAV-2), hepatitei infecțioase (CAV-1), parvovirozei (CPV-2), parainfluenței (CPIV-2) la câini.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Per doză de 1 ml de vaccin reconstituit:

Substanțe active:

Componenta liofilizată:

Virusul bolii Carré (febra infecțioasă canină), tulpina CDVÚ 39	min. $10^{3.0}$ TCID ₅₀ , max. $10^{4.5}$ TCID ₅₀
Virusul laringotraheitei infecțioase canine, tulpina CAV-2	min. $10^{3.5}$ TCID ₅₀ , max. $10^{4.5}$ TCID ₅₀
Virusul parvovirozei canine, tulpina, CPV OP-I/81	min. $10^{4.5}$ TCID ₅₀ , max. $10^{5.5}$ TCID ₅₀
Virusul parainfluenței canine, tulpina CPIV-2	min. $10^{3.0}$ TCID ₅₀ , max. $10^{4.2}$ TCID ₅₀

Excipienți:

Mediu nutritiv pentru liofilizare până la 1 ml

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat pentru prepararea de soluție injectabilă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru imunizarea activă a câinilor împotriva bolii Carré, hepatitei infecțioase, laringotraheitei infecțioase, parvovirozei și parainfluenței.

4.3 Contraindicații

Nu există.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Vaccinați numai indivizii clinic sănătoși aflați într-o stare de întreținere adecvată și fără boli febrile sistemice.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Posibilele tratamente anti-parazitare trebuie efectuate înainte de vaccinare cu cel puțin 10 zile. O săptămână după vaccinare nu se recomandă efectuarea de antrenamente sau orice alte proceduri stresante cu animalele vaccinate.

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

Nu este cazul.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu se cunosc.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- 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 1000 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 animale tratate, inclusiv rapoartele izolate)

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Poate fi administrat în perioada de gestație sau lactație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Vaccinul Biocan DHPPi poate fi folosit separat sau simultan cu alte vaccinuri din gama Biocan în concordanță cu schema de vaccinare recomandată sau în asocieră cu alte vaccinuri lichide din gama Biocan (LR, L, C, R).

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Doza este de 1 ml indiferent de vârsta, greutatea și rasa individului; prima vaccinare poate fi efectuată în a șasea săptămână de viață.

Mod de administrare: subcutanat, de preferință în zona din înapoia spetei.

Schemă de vaccinare recomandată:

Vârsta cățelului	Situatie infecțioasă		
	Favorabilă	Nefavorabilă parvoviroză	Nefavorabilă Distemper
5 - 6 săptămâni		Puppy (P) + C	Puppy (DP, DHPPi) + C
7 - 8 săptămâni		Puppy (P) + C	Puppy (DP, DHPPi) + C
8 - 10 săptămâni	DHPPi + L	DHPPi + L	DHPPi + L
12 - 16 săptămâni	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)
Revaccinare anuală	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)

Notă:

Vaccinurile dintre paranteze (P, R, DP, DHPPi) indică posibilitatea de aplicare alternativă a unui alt vaccin din gama Biocan.

Vaccinurile marcate cu + C, + L, + LR indică posibilitatea de utilizare simultană sau în combinație cu alte vaccinuri

Alte vaccinări posibile:

- Biocan M plus - vaccin împotriva *Microsporum canis* pentru câini cu vârsta de 8 săptămâni și peste,
- Biocan B - vaccin împotriva bolii Lyme pentru câini cu vârsta de 12 săptămâni și peste,
- Biocan T - vaccin împotriva tetanosului pentru câini cu vârsta de 12 săptămâni și peste.

Schema de vaccinare trebuie specificată de medicul veterinar în funcție de presiunea infecțioasă și nivelul imunității pasive transmise prin intermediul anticorpilor colostrali.

Pentru menținerea permanentă a imunității se recomandă revaccinarea anuală.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz
Vaccinul este sigur după administrarea unei supradoze (de 10 ori mai mare).

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Vaccinuri antivirale vii pentru câini
Codul veterinar ATC: QI07AD04

După inocularea vaccinului în organismul animalului vaccinat, antigenele prezente în vaccin sunt reperate ca elemente străine și ca urmare sunt activate o serie de mecanisme de apărare ale organismului (în care sunt implicate macrofage, opsonine, interleukine, limfocite B, etc.) ce au ca rezultat formarea de anticorpi specifici (împotriva antigenelor conținute de vaccin). Mecanismele menționate anterior împiedică dezvoltarea ulterioară a unui proces infecțios după o posibilă contaminare.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Mediu nutritiv pentru liofilizare

6.2 Incompatibilități majore

Nu este cazul.

6.3 Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.
Perioada de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: a se utiliza imediat.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la frigider (2°C - 8°C).

A se proteja de lumină.

A se păstra într-un loc uscat.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Componenta liofilizată:

flacon de sticlă de tip I (Ph. Eur.) de 3 ml închis cu dop de cauciuc și sigilat cu capsulă din aluminiu sau capsula de aluminiu de tip *flip-off*.

Flacoanele sunt plasate în cutii de plastic.

Diluantul: flacon de 1 ml din sticlă incoloră, tip I (Ph. Eur) închis cu dop din cauciuc halogenobutilic (Ph.Eur) și sigilat cu capsulă din aluminiu sau capsula de aluminiu de tip *flip-off*.

Flacoanele sunt plasate în cutii de plastic.

Prospectul însoțește fiecare pachet.

A) Cutie de plastic cu 10 godeuri

5 fl. x 1 doză de vaccin Biocan DHPPi + 5 fl. x 1 ml diluant

B) Cutie de plastic cu 20 godeuri:
10 fl. x 1 doză de vaccin Biocan DHPPi + 10 fl. x 1 ml diluant

C) Cutie de plastic cu 100 godeuri:
50 fl. x 1 doză de vaccin Biocan DHPPi + 50 fl. x 1 ml diluant

D) Cutie de plastic cu 10 godeuri
10 fl. x 1 doză de vaccin Biocan DHPPi

E) Cutie de plastic cu 20 godeuri:
20 fl. x 1 doză de vaccin Biocan DHPPi

F) Cutie de plastic cu 100 godeuri:
100 fl. x 1 doză de vaccin Biocan DHPPi

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. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Bioveta, a. s.
Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané
Republica Cehă

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

130033

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI / REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

11.02.2002/13.02.2013

10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI

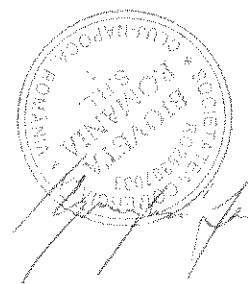
Iunie 2022

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.



ANEXA III
ETCHETARE ȘI PROSPECT



A. ETICHETARE



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de plastic cu capac, cu 10 godeuri conținând 5 fl. liofilizat x 1 doză + 5 fl. x 1 ml diluant
Cutie de plastic cu capac, cu 20 godeuri conținând 10 fl. liofilizat x 1 doză + 10 fl. x 1 ml diluant
Cutie de plastic cu capac, cu 100 godeuri conținând 50 fl. liofilizat x 1 doză + 50 fl. x 1 ml diluant

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Biocan DHPPi liofilizat pentru prepararea de soluție injectabilă

Vaccin viu împotriva bolii Carré (CDV), laringotraheitei infecțioase (CAV-2), hepatitei infecțioase (CAV-1), parvovirozei (CPV-2), parainfluenței (CPiV-2) la câini.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Substanțe active per doză:

a) Componenta liofilizată:

Virusul bolii Carré (febra infecțioasă canină), tulpina CDVÚ 39	min. $10^{3.0}$ TCID ₅₀ , max. $10^{4.5}$ TCID ₅₀
Virusul laringotraheitei infecțioase canine, tulpina CAV-2	min. $10^{3.5}$ TCID ₅₀ , max. $10^{4.5}$ TCID ₅₀
Virusul parvovirozei canine, tulpina CPV OP-1/81	min. $10^{4.5}$ TCID ₅₀ , max. $10^{5.5}$ TCID ₅₀
Virusul parainfluenței canine, tulpina CPiV-2	min. $10^{3.0}$ TCID ₅₀ , max. $10^{4.2}$ TCID ₅₀

Excipienți:

Mediu nutritiv pentru liofilizare

până la 1 ml

b) Diluant

Apă pentru preparate injectabile

1 ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat pentru prepararea de soluție injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

5 x 1 doză liofilizat + 5 x 1 ml diluant

10 x 1 doză liofilizat + 10 x 1 ml diluant

50 x 1 doză liofilizat + 50 x 1 ml diluant

5. SPECII ȚINTĂ

Câini.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

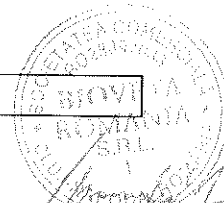
Pentru imunizarea activă a câinilor împotriva bolii Carré, hepatitei infecțioase, laringotraheitei infecțioase, parvovirozei și parainfluenței.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Subcutanat.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE



Nu este cazul.

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Vaccinați numai indivizi clinic sănătoși aflați într-o stare de întreținere adecvată. Posibilele tratamente anti-parazitare trebuie efectuate înainte de vaccinare cu cel puțin 10 zile. O săptămână după vaccinare, nu se recomandă efectuarea de antrenamente sau orice alte proceduri stresante cu animalele vaccinate.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP

După reconstituire vaccinul se utilizează imediat.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2°C - 8°C).

A se proteja de lumină.

A se păstra într-un loc uscat.

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

Materialele neutilizate se vor elimina conform cerintelor locale.

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

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENȚIUNEA "A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPILOR"

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Bioveta, a.s., Komenského 212
683 23 Ivanovice na Hané
Republica Cehă

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

130033

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:





INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutie de plastic cu capac, cu 10 godeuri conținând 10 fl. x 1 doză
Cutie de plastic cu capac, cu 20 godeuri conținând 20 fl. x 1 doză
cutie de plastic cu capac, cu 100 godeuri conținând 100 fl. x 1 doză

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Biocan DHPPi liofilizat pentru prepararea de soluție injectabilă
Vaccin viu împotriva bolii Carré (CDV), laringotraheitei infecțioase (CAV-2), hepatitei infecțioase (CAV-1), parvovirozei (CPV-2), parainfluenței (CPIV-2) la câini.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Compoziție 1 doză:
Virusul bolii Carré (febra infecțioasă canină), tulpina CDVÚ 39 min. $10^{3.0}$ TCID₅₀, max. $10^{4.5}$ TCID₅₀
Virusul laringotraheitei infecțioase canine, tulpina CAV-2 min. $10^{3.5}$ TCID₅₀, max. $10^{4.5}$ TCID₅₀
Virusul parvovirozei canine, tulpina CPV OP-I/81 min. $10^{4.5}$ TCID₅₀, max. $10^{5.5}$ TCID₅₀
Virusul parainfluenței canine, tulpina CPIV-2 min. $10^{3.0}$ TCID₅₀, max. $10^{4.2}$ TCID₅₀
Mediu nutritiv pentru liofilizare până la 1 ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat pentru prepararea de soluție injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 x 1 doză
20 x 1 doză
100 x 1 doză

5. SPECII ȚINTĂ

Câini.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru imunizarea activă a câinilor împotriva bolii Carré, hepatitei infecțioase, laringotraheitei infecțioase, parvovirozei și parainfluenței.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Subcutanat.
Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.



Vaccinați numai indivizi clinic sănătoși aflați într-o stare de întreținere adecvată. Posibilele tratamente anti-parazitare trebuie efectuate înainte de vaccinare cu cel puțin 10 zile. O săptămână după vaccinare, nu se recomandă efectuarea de antrenamente sau orice alte proceduri stresante cu animalele vaccinate.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP

După reconstituire vaccinul se utilizează imediat.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2°C - 8°C).

A se proteja de lumină.

A se păstra într-un loc uscat.

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

Materialele neutilizate se vor elimina conform cerintelor locale.

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

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENȚIUNEA "A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPILOR"

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

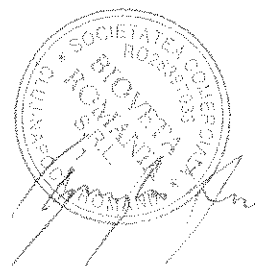
Bioveta, a.s., Komenského 212
683 23 Ivanovice na Hané
Republica Cehă

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

130033

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Liofilizat
Flacon de sticlă tip I (Ph. Eur) x 1 doză

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Biocan DHPPi

Vaccin împotriva bolii Carré, laringotraheitei infecțioase, hepatitei infecțioase, parvovirozei, parainfluenței la câini.

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

1 doză:

Virusul bolii Carré (febra infecțioasă canină), tulpina CDVÚ 39	min. $10^{3.0}$ TCID ₅₀ , max. $10^{4.5}$ TCID ₅₀
Virusul laringotraheitei infecțioase canine, tulpina CAV-2	min. $10^{3.5}$ TCID ₅₀ , max. $10^{4.5}$ TCID ₅₀
Virusul parvovirozei canine, tulpina CPV OP-I/81	min. $10^{4.5}$ TCID ₅₀ , max. $10^{5.5}$ TCID ₅₀
Virusul parainfluenței canine, tulpina CPiV-2	min. $10^{3.0}$ TCID ₅₀ , max. $10^{4.2}$ TCID ₅₀

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

1 doză.

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Subcutanat.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot:

7. DATA EXPIRĂRII

EXP:

După reconstituire vaccinul se utilizează imediat.

8. MENȚIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"

Numai pentru uz veterinar.



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Diluant
Flacon din sticlă tip I (ph. Eur.) x 1 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Diluant
pentru vaccinuri liofilizate din gama Biocan

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

Apă pentru preparate injectabile.

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

1 ml

4. CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot

7. DATA EXPIRĂRII

EXP

8. MENȚIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"

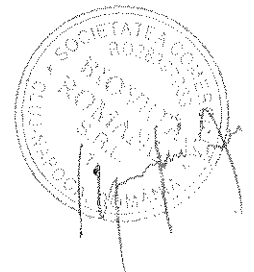
Numai pentru uz veterinar.





ANEXA nr. 4

B.PROSPECT



PROSPECT

Biocan DHPPi liofilizat pentru prepararea de soluție injectabilă

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

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul:

Bioveta, a. s.
Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané
Republica Cehă

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Biocan DHPPi liofilizat pentru prepararea de soluție injectabilă

Vaccin viu împotriva bolii Carré (CDV), laringotraheitei infecțioase (CAV-2), hepatitei infecțioase (CAV-1), parvovirozei (CPV-2), parainfluenței (CPiV-2) la câini.

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

Per doză de 1 ml de vaccin reconstituit:

Substanțe active:

a) Componenta liofilizată:

Virusul bolii Carré (febra infecțioasă canină), tulpina CDVÚ 39	min. $10^{3.0}$ TCID ₅₀ , max. $10^{4.5}$ TCID ₅₀
Virusul laringotraheitei infecțioase canine, tulpina CAV-2	min. $10^{3.5}$ TCID ₅₀ , max. $10^{4.5}$ TCID ₅₀
Virusul parvovirozei canine, tulpina, CPV OP-1/81	min. $10^{4.5}$ TCID ₅₀ , max. $10^{5.5}$ TCID ₅₀
Virusul parainfluenței canine, tulpina CPiV-2	min. $10^{3.0}$ TCID ₅₀ , max. $10^{4.2}$ TCID ₅₀

Excipienți:

Mediu nutritiv pentru liofilizare până la 1 ml

Liofilizat pentru prepararea de soluție injectabilă.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru imunizarea activă a câinilor împotriva bolii Carré, hepatitei infecțioase, laringotraheitei infecțioase, parvovirozei și parainfluenței.

5. CONTRAINDICAȚII

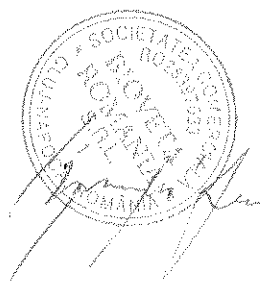
Nu există.

6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- 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 1000 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 animale tratate, inclusiv rapoartele izolate)



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



7. SPECIIȚINTĂ

Câini.

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

Doza este de 1 ml indiferent de vârsta, greutatea și rasa individului, prima vaccinare poate fi efectuată în a șasea săptămână de viață.

Mod de administrare - subcutanat, de preferință în zona din înapoia spetei.

Schemă de vaccinare recomandată:

Vârsta cățelului	Situație infecțioasă		
	Favorabilă	Nefavorabilă parvoviroză	Nefavorabilă Distemper
5 - 6 săptămâni		Puppy (P) + C	Puppy (DP, DHPPi) + C
7 - 8 săptămâni		Puppy (P) + C	Puppy (DP, DHHPi) + C
8 - 10 săptămâni	DHPPi + L	DHPPi + L	DHPPi + L
12 - 16 săptămâni	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)
Revaccinare anuală	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)

Notă:

Vaccinurile dintre paranteze (P, R, DP, DHPPi) indică posibilitatea de administrare alternativă a unui alt vaccin din gama Biocan.

Vaccinurile marcate cu + C, + L, + LR, indică posibilitatea de utilizare simultană sau în combinație cu alte vaccinuri

Alte vaccinări posibile:

Biocan M plus - vaccin împotriva *Microsporum canis* pentru câini cu vârsta de 8 săptămâni și peste,

Biocan B - vaccine împotriva bolii Lyme pentru câini cu vârsta de 12 săptămâni și peste,

Biocan T - vaccin împotriva tetanosului pentru câini cu vârsta de 12 săptămâni și peste.

Pentru menținerea permanentă a imunității se recomandă revaccinarea anuală.

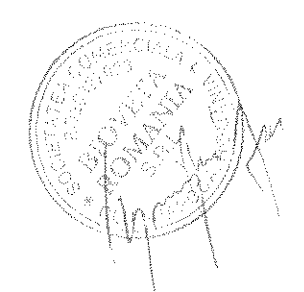
9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Schema de vaccinare trebuie specificată de medicul veterinar în funcție de presiunea infecțioasă și de nivelul imunității pasive transmise prin intermediul anticorpilor colostrali.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE



A se păstra la frigider (2°C - 8°C).

A se proteja de lumină.

A se păstra într-un loc uscat.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe etichetă.

Perioada de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: a se utiliza imediat.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Vaccinați numai indivizii clinic sănătoși aflați într-o stare de întreținere adecvată și fără boli febrile sistemice.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Posibilele tratamente anti-parazitare trebuie efectuate înainte de vaccinare cu cel puțin 10 zile. O săptămână după vaccinare nu se recomandă efectuarea de antrenamente sau orice alte proceduri stresante cu animalele vaccinate.

Utilizare în perioada de gestație sau lactație

Poate fi administrat în perioada de gestație sau lactație

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

Vaccinul este sigur după administrarea unei supradoze (de 10 ori mai mare).

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Vaccinul Biocan DHPPi poate fi folosit separat sau simultan cu alte vaccinuri din gama Biocan în concordanță cu schema de vaccinare recomandată sau în asocieri cu alte vaccinuri lichide din gama Biocan (LR, L, C, R).

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

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. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

ZZLLAAAA

15. ALTE INFORMAȚII

Natura și conținutul ambalajului

A) Cutie de plastic cu 10 godeuri

5 fl. x 1 doză de vaccin Biocan DHPPi + 5 fl. x 1 ml diluant

B) Cutie de plastic cu 20 godeuri:

10 fl. x 1 doză de vaccin Biocan DHPPi + 10 fl. x 1 ml diluant

C) Cutie de plastic cu 100 godeuri:

50 fl. x 1 doză de vaccin Biocan DHPPi + 50 fl. x 1 ml diluant

D) Cutie de plastic cu 10 godeuri

10 fl. x 1 doză de vaccin Biocan DHPPi



E) Cutie de plastic cu 20 godeuri:
20 fl. x 1 doză de vaccin Biocan DHPPi

F) Cutie de plastic cu 100 godeuri:
100 fl. x 1 doză de vaccin Biocan DHPPi

Prospectul însoțește fiecare pachet.
Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.
BIOVETA ROMÂNIA SRL, Str. Avram Iancu nr. 20, ap. 2, Cluj-Napoca 400 089.

