



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

BioEquin FH, emulsie injectabilă pentru cai

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

O doză de vaccin (1 ml) conține:

Substanțe active:

Virusul influenzae ecvine, inactivat, tulpinile:

A/Equi 2/Brno 08 (tipul American, linia Florida 2) H3N8

Min. $6.0 \log_2 \text{ HIT}^1$

A/Equi 2/Limerick 2010 (tipul American, linia Florida 1) H3N8

Min. $6.0 \log_2 \text{ HIT}^1$

Herpesvirus ecvin inactivat, tipul 1, (EHV-1)

Min. $2.1 \log_{10} \text{ VNI}^2$

- 1 Media geometrică a anticorpilor specifici determinată prin testul de inhibare a hemaglutinării în ser de cobai
- 2 Indicele de neutralizare a virusului în ser de hamster

Adjuvanți:

Adjuvant uleios (Montanide ISA 35 VG) 0.25 ml

Excipienți:

Tiomersal 0.1 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie pentru injecție.

Vaccinul este un lichid alb, uleios, cu sediment ușor omogenizabil.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Cai

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Imunizarea activă a cailor pentru a reduce apariția de infecții respiratorii și a semnelor clinice cauzate de virusul gripal ecvin și virusul herpetic ecvin tip 1 (EHV-1).

Imunizarea activă reduce apariția de avorturi la iepoale gestante cauzate de infecția cu virusul herpetic ecvin tip 1 (EHV-1).

Instalarea imunității a fost demonstrată prin infecție de control pentru tulpina gripei ecvine A/Equi 2/Brno 08 și A/Equi 2/Limerick 2010.

Durata imunității a fost demonstrată prin serologie pentru ambele tulpini gripale de vaccin.

Influență ecvină:

Instalarea imunității active: 2 săptămâni după vaccinarea primară

Durata imunității active: 6 luni după revaccinare

Herpes virusul tip 1:

Instalarea imunității active: 2 săptămâni după vaccinarea primară

Durata imunității active: 6 luni după revaccinare

4.3 Contraindicații

Nu există.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Pentru a reduce presiunea infecțioasă, toți caii din fermă trebuie vaccinați. Vaccinarea primară, cu următoarele 14 zile de repaus necesar pentru a crea imunitate, ar trebui să fie efectuată înainte de transferurile de cai la alte turme sau grăduri, sau înainte de curse. Trebuie să se efectueze vaccinarea sistematică a tuturor animalelor de reproducție, cu respectarea termenelor prevăzute, este necesar să se creeze și să se mențină imunitatea la virusul herpetic ecvin și la infecțiile cu virusul gripei ecvine. Vaccinarea primară, cu următoarele 14 zile de repaus, necesar pentru a crea imunitate, este recomandată în timpul perioadei de carantină pentru toți caii nevaccinați introdusi la reproducție. Caii bolnavi cu semne ale unei boli respiratorii trebuie izolați de animale sănătoase.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precăutii speciale pentru utilizare la animale

Doar animalele sănătoase vor fi vaccinate. Se recomandă să nu se solicite fizic caii timp de 2-3 zile după vaccinare.

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

În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Pentru utilizator:

Acest produs medicinal veterinar conține un adjuvant uleios pe bază de ulei nemineral. Injectarea /auto-injectarea accidentală poate provoca dureri puternice și inflamații, în special dacă injectarea se face în articulație sau în deget, aceasta poate duce la pierderea degetului afectat, dacă nu sunt acordate îngrijiri medicale imediat.

În cazul unei injectări accidentale cu acest produs, solicitați imediat sfatul medicului, chiar dacă numai o cantitate foarte mică este injectată. Luați prospectul cu dumneavoastră. Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

Pentru medic:

Acest produs medicinal veterinar conține un adjuvant uleios pe bază de ulei nemineral. Chiar dacă au fost injectate mici cantități, injectarea accidentală cu acest produs poate provoca inflamație accentuată, care poate duce, de exemplu, la necroza ischemică și chiar pierderea unui deget. Este nevoie de atenție imediată, chirurgicală și poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonului.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

O creștere temporară a temperaturii (maxim 0,5 °C timp de 3 zile) în asociere cu vaccinarea este mai puțin frecventă. Reacțiile locale (umflături la cald și dureroase la locul injectării timp de până la 3 zile) sunt rare. Vaccinările pot provoca foarte rar reacții anafilactice. Se administrează tratament simptomatic într-un asemenea caz.

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 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

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

Poate fi utilizat în timpul gestației.

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata lactației.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu există informații disponibile referitoare la siguranța și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alt produs medicinal veterinar. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Doza de vaccin - 1 ml.

Vaccinul (1 ml) este aplicat intramuscular profund printr-o metodă aseptică.

Înainte de utilizare vaccinul trebuie să ajungă la o temperatură de 15-25 ° C și se agită bine.

Schema de vaccinare:

Vaccinarea primară împotriva influenței ecvine și herpesvirusului ecvin:

Prima vaccinare la vârsta de 6 luni; a doua vaccinare după 4 săptămâni.

Revaccinarea împotriva influenței ecvine și herpesvirusului ecvin:

Prima revaccinare (a treia doză) se administrează la 3 luni după vaccinarea primară și următoarea revaccinare se efectuează o dată la 6 luni.

Vaccinarea la iepele gestante:

Pentru a reduce incidența avorturilor provocate de infecția cu virus herpetic ecvin o doză de vaccin se administrează la iepe gestante în luna a doua după împerechere și apoi în luna a cincea (sau a șasea) și în a noua lună de gestație.

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

Nu este cazul.

4.11 Timp de așteptare

Zero zile.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: vaccinuri inactivate virale pentru cai

Codul veterinar ATC: QI05AA04

Pentru imunizarea activă împotriva influenței și herpesvirusului ecvin.

Administrarea substanțelor active în corpul unui animal provoacă un răspuns imun activ care se manifestă prin inducerea imunității umorale locale și sistemice și activarea limfocitelor T citotoxice.

Imunitatea activă începe nu mai târziu de 14 zile de la vaccinarea primară efectuată în conformitate cu schema de vaccinare recomandată.

Imunitatea la mânjii și caii adulți împotriva virusului herpetic ecvin și virusul gripei ecvine durează cel puțin 6 luni după a treia vaccinare și urmatoarele revaccinări. Schema de vaccinare recomandată trebuie respectată pentru a se asigura o imunitate de lungă durată.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Montanide ISA 35 VG

Tiomersal

Clorură de sodiu

Clorură de potasiu

Dihidrogensulfat de potasiu

Disodiu hidrogen fosfat dodecahidrat

Apă pentru preparate injectabile

Hidroxid de sodiu pentru ajustarea pH-ului

6.2 Incompatibilități majore

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinar.

6.3 Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la frigider (2 ° C - 8 ° C).

A se proteja de lumină.

A se păstra în loc uscat.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Vaccinul este livrat în flacoane de sticlă din clasa hidrolitică I, ermetic închise cu dop de cauciuc și cu capace de aluminiu.

Un prospect aprobat este inclus în fiecare pachet.

Flacoanele cu vaccin sunt ambalate în cutii de carton. Flacoane multiple ambalate sunt plasate într-un ambalaj din PVC.

Mărimea ambalajului: 2 x 1 doză, 5 x 1 doză, 10 x 1 doză

1 x 5 doze, 10 x 5 doze

Nu toate mărimile de ambalaj pot fi 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 cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Bioveta, a.s., Komenského 212/12, 683 23, Ivanovice na Hané,

Republika Ceha

tel. 420 517 318 500

fax 420 517 318 653

e-mail comm@bioveta.cz

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

180051

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizari: 03.11.2014

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE



ANEXA III

ETICHETARE ȘI PROSPECT



A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

{Doze 1 x 5 doze/ambalaje de carton; 2 x 1 doză, 5 x 1 doză, 10 x 1 doză, 10 x 5 doze/cuție de plastic}

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

BioEquin FH, emulsie injectabilă pentru cai

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Compoziția unei doze (1 ml):

Substanțe active:

Virusul gripei ecvine inactivat, tulpini:

A / equi 2 / Brno 08 (tipul American, linia Florida 2) H3N8 Min. 6,0 log₂ HIT

A / equi 2 /Limerick 2010 (tipul American, linia Florida 1) H3N8 Min. 6,0 log₂ HIT

Herpesvirus ecvin inactivat tip 1, (EHV 1)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

2 x 1 doză, 5 x 1 doză, 10 x 1 doză, 1 x 5 doze, 10 x 5 doze

5. SPECII ȚINTĂ

Cai

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citiți prospectul înainte de utilizare

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Administrare intramusculară.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORALITATEA (TEMPO) DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare: 0 zile

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

Injectarea accidentală este periculoasă.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare.

A se proteja de lumină.

A se păstra în loc uscat.

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

Materialele neutilizate se vor elibera conform cerintelor locale.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONI PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

„Numai pentru uz veterinar”

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Bioveta, a.s., Komenského 212/12, 683 23 Ivanovice na Hané, Republica Ceha

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

180051

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie> < Lot> {număr}

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ
PRIMAR**

{1 doză/5 doze/etichetă}



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

BioEquin FH, emulsie injectabilă pentru cai

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

Citiți prospectul înainte de utilizare

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

1 ml / 5 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

IM

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de aşteptare: 0 zile

6. NUMĂRUL SERIEI

<Serie> <Lot> {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

<EXP {lună/an}>

După deschidere se va utiliza în 10 ore.

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



B.PROSPECT

PROSPECT
BioEquin FH, emulsie injectabilă pentru cai



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

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta, a. s.
Komenského 212/12
683 23 Ivanovice na Hané,
Republica Ceha

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

BioEquin FH, emulsie injectabilă pentru cai

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

O doză de vaccin (1 ml) conține:

Substanțe active:

Virusul influenței ecvine, inactivat, tulpinile:

A/Equi 2/Brno 08 (tipul American, linia Florida 2) H3N8	Min. 6.0 log ₂ HIT ¹
A/Equi 2/Limerick 2010 (tipul American, linia Florida 1) H3N8	Min. 6.0 log ₂ HIT ¹
<i>Herpesvirus ecvin inactivat, tipul 1, (EHV-1)</i>	Min. 2.1 log ₁₀ VNI ²
1 Media geometrică a anticorpilor specifici determinată prin testul de inhibare a hemaglutinării în ser de cobai	
2 Indicele de neutralizare a virusului în ser de hamster	

Adjuvanți:

Adjuvant uleios (Montanide ISA 35 VG) 0.25 ml

Excipienti:

Tiomersal 0.1 mg

Vaccinul este un lichid alb, uleios, cu sediment ușor omogenizabil.

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Imunizarea activă a cailor pentru a reduce apariția de infecții respiratorii și a semnelor clinice cauzate de virusul gripal ecvin și virusul herpetic ecvin tip 1 (EHV-1).

Imunizarea activă reduce apariția de avorturi la iepurile gestante cauzate de infecția cu virusul herpetic ecvin tip 1 (EHV-1).

Instalarea imunității a fost demonstrată prin infecție de control pentru tulipina gripei ecvine A/Equi 2/Brno 08 și A/Equi 2/Limerick 2010.

Durata imunității a fost demonstrată prin serologie pentru ambele tulpini gripale de vaccin.

Influența ecvină:

Instalarea imunității active: 2 săptămâni după vaccinarea primară

Durata imunității active: 6 luni după revaccinare

Herpes virusul tip 1:

Instalarea imunității active: 2 săptămâni după vaccinarea primară
Durata imunității active: 6 luni după revaccinare

5. CONTRAINDICATII

Nu există.

6. REACTII ADVERSE

O creștere temporară a temperaturii (maxim 0,5 ° C timp de 3 zile) în asociere cu vaccinarea este mai puțin frecventă. Reacțiile locale (umflături la cald și dureroase la locul injectării timp de până la 3 zile) sunt rare. Vaccinările pot provoca foarte rar reacții anafilactice.

Se administrează tratament simptomatic într-un asemenea caz.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând urmatoarea convenție:

- Foarte frecvențe (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
- Frecvențe (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvențe (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 raportările izolate)

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Cai.

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

Doza de vaccin - 1 ml.

Vaccinul (1 ml) este aplicat intramuscular profund printr-o metodă aseptică.

Schema de vaccinare:

Vaccinarea primară împotriva influenței ecvine și herpesvirusului ecvin:

Prima vaccinare la vîrstă de 6 luni; a doua vaccinare după 4 săptămâni.

Revaccinarea împotriva influenței ecvine și herpesvirusului ecvin:

Prima revaccinare (a treia doză) se administrează la 3 luni după vaccinarea primară și următoarea revaccinare se efectuează o dată la 6 luni.

Vaccinarea la iepoale gestante:

Pentru a reduce incidența avorturilor provocate de infecția cu virus herpetic ecvin o doză de vaccin se administrează la iepoală gestante în luna a doua după împerechere și apoi în luna a cincea (sau a șasea) și în a nouă lună de gestație.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Înainte de utilizare vaccinul trebuie să ajungă la o temperatură de 15-25 ° C și conținutul flaconului trebuie agitat bine.

10. TEMPORARĂ AȘTEPTARE

0 zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra la frigider (2 ° C - 8 ° C).

A se proteja de lumină.

A se păstra în loc uscat.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 10 ore.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă.



12. ATENȚIONARE ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru fiecare specie tîntă

Pentru a reduce presiunea infecțioasă, toți caii din fermă trebuie vaccinați. Vaccinarea primară, cu următoarele 14 zile de repaus necesar pentru a crea imunitate, ar trebui să fie efectuată înainte de transferurile de cai la alte turme sau grăduri, sau înainte de curse. Trebuie să se efectueze vaccinarea sistematică a tuturor animalelor de reproducție, cu respectarea termenelor prevăzute, este necesar să se creeze și să se mențină imunitatea la virusul herpetic ecvin și la infecțiile cu virusul gripei ecvine. Vaccinarea primară, cu următoarele 14 zile de repaus, necesar pentru a crea imunitate, este recomandată în timpul perioadei de carantină pentru toți caii nevaccinați introdusi la reproducție. Caii bolnavi cu semne ale unei boli respiratorii trebuie izolați de animale sănătoase.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Doar animalele sănătoase vor fi vaccinate. Se recomandă să nu se solicite fizic caii timp de 2-3 zile după vaccinare.

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

În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Pentru utilizator:

Acest produs medicinal veterinar conține un adjuvant uleios pe bază de ulei nemineral. Injectarea /auto-injectarea accidentală poate provoca dureri puternice și inflamații, în special dacă injectarea se face în articulație sau în deget, aceasta poate duce la pierderea degetului afectat, dacă nu sunt acordate îngrijiri medicale imediat.

În cazul unei injectări accidentale cu acest produs, solicitați imediat sfatul medicului, chiar dacă numai o cantitate foarte mică este injectată. Luati prospectul cu dumneavoastră.

Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

Pentru medic:

Acest produs medicinal veterinar conține un adjuvant uleios pe bază de ulei nemineral. Chiar dacă au fost injectate mici cantități, injectarea accidentală cu acest produs poate provoca inflamație accentuată, care poate duce, de exemplu, la necroză ischemică și chiar pierderea unui deget. Este nevoie de atenție imediată, chirurgicală și poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonul.

Gestatie:

Poate fi utilizat în timpul gestatiei.

Lactatie:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata lactației.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu sunt disponibile informații cu privire la siguranța și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat cu orice alt produs medicinal veterinar. Decizia de a utiliza acest vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

Incompatibilități:

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

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 sau farmacistului 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

15. ALTE INFORMAȚII

Pentru imunizarea activă împotriva influenței ecvine și herpesvirusului ecvin.

Administrarea substanțelor active în corpul unui animal provoacă un răspuns imun activ care se manifestă prin inducerea imunității umorale locale și sistemice și activarea limfocitelor T citotoxice.

Imunitatea activă începe nu mai târziu de 14 zile de la vaccinarea primară efectuată în conformitate cu schema de vaccinare recomandată.

Imunitatea la mânjii și caii adulți împotriva virusului herpetic ecvin și virusului gripei ecvine durează cel puțin 6 luni după a treia vaccinare și viitoarele revaccinări. Schema de vaccinare recomandată trebuie respectată pentru a se asigura o imunitate de lungă durată.

Numai pentru uz veterinar - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

Mărimea ambalajului: 2 x 1, 5 x 1 doză, 10 x 1 doză, 1 x 5 doze, 10 x 5 doze.

Nu toate mărimele de ambalaj pot fi comercializate.

