



Anexa I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Duramune DAPPi+L, liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă
Galaxy DAPPi+L, liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă
(UK și PT)



2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA

Ingredientele active/ doză

1. Fracția liofilizată

Virusul viu canin ,atenuat al bolii lui Carre, tulpină Ondersteport minim $10^{2,5}$ maxim $10^{4,8}$ TCID₅₀ (doza infectantă 50% pe culturi de țesuturi)
Adenovirus canin viu atenuat tip 2, tulpina V197 minim $10^{4,8}$ maxim $10^{7,0}$ TCID₅₀
Virusul viu atenuat al parvovirozei canine, tulpina SAH minim $10^{4,7}$ maxim $10^{6,5}$ TCID₅₀
Virusul viu atenuat al parainfluenței , tulpina FDL minim $10^{5,1}$ maxim $10^{7,4}$ TCID₅₀

2. Fracția lichidă

Bacteria *Leptospira interrogans* inactivată (membrană externă)

Serogrupul Canicola, serovarietatea canicola minim 40

PD80, hamster*

Serogrupul *icterohaemorrhagiae*, serovarietatea *icterohaemorrhagiae* minim 40 PD80, hamster

*doză de protecție 80% la hamster

Adjuvanti

Etilen/ Anhidrida Maleica (AME)	0.01 ml
---------------------------------	---------

Neocryl A640	0.03 ml
--------------	---------

Pentru lista completa de excipienti, vezi sectiunea 6.1

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă.

Liofilizat: peletă de culoare crem.

Solvent: lichid opac.

Vaccinul reconstituit: lichid de culoare galben închis.



PARTICULARITATI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru imunizarea activă a câinilor, pentru prevenirea mortalității și reducerea bolilor cauzate de virusul bolii lui Carre și de parvovirusul canin, pentru prevenirea mortalității și reducerea semnelor clinice cauzate de hepatita infectioasa canina și de Leptospira interrogans, serotipurile icterohaemorrhagiae și canicola, pentru reducerea semnelor clinice și infecției cauzate de adenovirusul canin tip 2 și reducerea semnelor respiratorii date de infecția cu virusul parainfluenței canine .

Imunitatea se instalează după două săptămâni de la a doua vaccinare. Imunitatea durează cel puțin trei ani pentru boala lui Carre, hepatită infecțioasă, și parvoviroză , și cel puțin un an pentru celelalte antigene. După un an s-a observat o reducere a secrețiilor oculo-nazale după infecția de control cu virusul parainfluenței.

4.3 Contraindicatii

A nu se vaccina câinii bolnavi.

Vezi secțiunea 4.7.

4.4 Atentionari speciale

Tulpinile vaccinului viu se pot răspândi la câinii nevaccinați, dar nu produc boala. Nu sunt informații disponibile despre posibilitatea răspândirii tulpinii vaccinale vîi la alte animale cum ar fi Felinele, Mustelidele, Viverridele și Canidele salbatice prin contact direct.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

i) Precautii speciale pentru utilizarea la animale

Eficacitatea față de virusul bolii lui Carre (CDV), parvovirusului canin (CPV) și adenovirusul canin (CAV) componente ale vaccinului, poate fi redusă de interferență anticorpilor materni(MDA). Oricum, vaccinul s-a dovedit benefic împotriva infecțiilor virulente în prezenta anticorpilor maternali ai componentelor CDV, CAV, CPV , această situație poate apărea în condiții de teren.

Animalele care primesc antiserul corespunzător sau medicamente imunosupresive (ex: glucocorticoizi) nu ar trebui să fie vaccinate decât după trecerea a 4 săptămâni.

ii) Precautii speciale care trebuie luate de persoana care administreaza produsul medicinal veterinar la animale

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

4.6 Reactii adverse (frecventa si gravitate)

După prima vaccinare, este normal ca la locul de administrare să se dezvolte un nodul mic vizibil (nu mai mare de 2 cm) care durează în general numai 2 zile.

După a doua vaccinare, este normal ca la locul de administrare să apară un nodul mic vizibil (pana la 5 cm), care poate dura până la 5 zile. Nodulul poate fi dureros 1 -2 zile.

In cele mai multe cazuri, aceste reacții mici și trecătoare care apar la locul injectării se rezolvă fără a fi nevoie de tratament.

După a treia vaccinare, la locul de injectare poate apărea o reacție de dimensiuni mai mari și care poate să persiste până la 7 zile.

După a patra vaccinare se poate observa un edem tranzitoriu timp de 7 zile.

Ocazional (1 zi), după vaccinare pot apărea reacții limfonodulare tranzitorii.

4.7 Utilizarea în timpul gestației și lactației

A nu se utilizează la cărțelele gestante și în lactație.

4.8. Interacțiuni cu un alt produs medicinal sau alte forme de interacțiune.

Nu există informații valide despre compatibilitatea acestui vaccin concomitent cu oricare alt produs medicinal vătăvă. Oricum, siguranța și eficacitatea acestui produs folosit cu oricare altul (atunci cand se utilizează în aceeași zi sau în moment diferite), nu au fost bine studiate.

4.9.Cantități de administrat și calea de administrare

Vaccinul trebuie administrat subcutan la câini în vîrstă de 6 săptămâni.

Reconstituirea liofilizatului cu diluantul trebuie să se facă aseptic. Agitați bine înainte de folosire. Întregul conținut al flaconului cu vaccin reconstituit trebuie administrat într-o singură doză. Seringile și acele nu se sterilizează prin utilizarea temperaturilor mai mari de cea ambientală sau prin mijloace chimice. A nu se folosi substanțe chimice pentru dezinfecția sau sterilizarea pielii.

Prima vaccinare

Cătei între 6 și 8 săptămâni

Vaccinarea inițială constă în trei vaccinări. Prima vaccinare trebuie făcută la vîrstă de 6-8 săptămâni, iar următoarele două vaccinări trebuie făcute la interval de trei săptămâni fiecare.

Cătei în vîrstă de cel puțin 8 săptămâni



Ar trebui să se facă două vaccinări la un interval de 2-4 săptămâni între doze. A doua vaccinare ar trebui să se facă la căței în vîrstă de cel puțin 12 săptămâni.

Vaccinarea de rapel

Revaccinarea anuală cu o doză de Duramune DAPPi+L.

Revaccinarea la 4 ani cu o doză de Duramune DAPPi+L.

Pentru continuarea protecției împotriva parainfluenței și leptospirozei, se poate face vaccinarea anuală cu o doză de Duramune DAPPi+L sau cu o combinație de vaccin care conține virusul parainfluenței, *L. icterohaemorragiae* și *L. canicola* recomandată în anii dintre vaccinarea cu DAPPi+L.

4.10 Supradozarea (simptome, proceduri de urgență, antidot) , dacă este cazul

Unii căței pot manifesta o letargie trecătoare în 4 ore de la vaccinare, dar se vor recupera în două zile după vaccinare. Ocazional se poate observa un nodul mic vizibil(<5 cm) la locul injectării, care poate dura până la 17 zile. Hipertermia moderată, tranzitorie pentru cel mult 24 de ore se poate întâlni în cazul administrării unei supradoze.

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Pentru stimularea imunității active împotriva virusului bolii lui Carre, adenovirusului canin, hepatitei infecțioase canine, virusului parainfluenței canine, parvovirusului canin, *Leptospira interrogans* serotip *canicola* și *Leptospira interrogans* serotip *icterohaemorrhagiae*.

ATCVet code: QI07AI02

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

1. Liofilizat:

Zahar

Gelatină

Bactopeptonă

Fosfat dipotasic

Potasiu dihidrogen fosfat

Hidroxid de potasiu

Eagle's Earle's mediu cu HEPES

Poate conține HCl sau NaOH pentru corecție pH .



2. Diluant:

Clorura de sodiu
Fosfat disodic
Fosfat monobasic de potasiu
Potasiu hidrogen
Apă pentru injecții
Poate conține HCl sau NaOH pentru corecție pH.

6.2. Incompatibilități

Nu amestecați cu alt vaccin sau produs immunologic cu excepția diluantului.

6.3. Perioada de valabilitate

Valabilitatea produsului aşa cum este ambalat pentru ambalare: 15 luni

Valabilitatea după reconstituire :a se folosi imediat după reconstituire.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2°C - 8°C).
A se feri de lumină.
A nu se congela.

6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Fracția liofilizată

Flacon din sticlă de tip I (Ph, Eur.) cu o capacitate de 3 ml.

Închidere: dop gri sau roșu din brombutil acoperit cu capsa din aluminium, tip I (Ph, Eur.)

Fracția solventului lichid

Flacon Polipropilen de înaltă densitate.

Volum: 1 ml în fiola de 3 ml capacitate

Închidere: Dop roșu de clorobutil cu gaură centrală și acoperit cu capsa din aluminiu.

Forme de prezentare

Cutii cu 10, 25, 50 sau 100 x 1 ml doze. Fiecare doză este compusă dintr-un flacon cu vaccin liofilizat și un flacon cu diluant. Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produsului medicinal veterinar rămas sau nefolosit sau a deșeurilor provenite de la 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

Pfizer Animal Health MA EEIG

Ramsgate Road
Sandwich,
Kent CT13 9NJ
Marea Britanie

8.
9.
10.

NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE
DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se vinde numai cu prescripție veterinară.

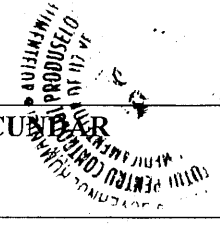


Annex III

ETICHETARE SI PROSPECT



A. ETICHETARE



PARTICULARITĂȚI CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

10 x 1 doză

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Duramune DAPPi+L, liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Galaxy DAPPi+L, liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

(UK și PT)

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOM ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

10 flacoane cu fracție liofilizată conținând tulpina atenuată a virusului bolii lui Carre, tulpina Onderstepoort ($10^{2.5}$ până la $10^{4.8}$ TCID₅₀), adenovirus canin tip 2, V197 ($10^{4.8}$ până la $10^{7.0}$ TCID₅₀) virusul parainfluenței canine, tulpina FDL($10^{5.1}$ până la $10^{7.4}$ TCID₅₀), virusul parvovirozei , tulpina SAH($10^{4.7}$ până la $10^{6.5}$ TCID₅₀)

10 flacoane cu solvent , care contin o suspensie inactivată de *Leptospira canicola* (membrana proteică externă) și *Leptospira icterohaemorrhagiae* (membrana proteică externă) (potență conform Ph.Eur).

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 x 1 doză.

5. SPECII ȚINTĂ

Câini.

6. INDICAȚII

Înainte de utilizare: citiți prospectul.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Pentru administrare subcutanată.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de aşteptare: nu este cazul.

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

Vaccinul reconstituit trebuie utilizat imediat.

Exp: (zi/ lună/ an)

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra și transporta la temperaturi de refrigerare (+2°C până la +8°C).

A nu se congela.

A se proteja de lumină.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

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

Numai pentru uz veterinar.

A se elibera numai pe bază de prescripție medical veterinară.

14. MENTIUNEA “A NU SE LASA LA ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lasa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Pfizer Animal Health MA EEIG

Ramsgate Road

Sandwich,

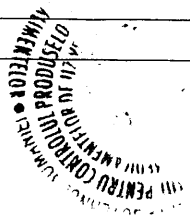
Kent CT13 9NJ

Marea Britanie

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMARUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

25/50/100 x 1 doză formular etichetă

Notă: 25, 50 și 100 x 1 doză formularul etichetei conține tot textul din prospect. Ambalajul de 10 x 1 doză este prea mic pentru a folosi formularul de etichetă. Textul de mai jos este numai pentru acoperire. Cu privire la prospect textul este inserat în Anexa IIIB, mai jos este formularul cu tot conținutul etichetei.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Duramune DAPPi+L, liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Galaxy DAPPi+L, liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

(UK și PT)

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

25/50/100 flacoane cu fracție liofilizată conținând tulpina attenuată a virusului bolii lui Carre, tulpina Onderste poort ($10^{2.5}$ până la $10^{4.8}$ TCID₅₀), adenovirus canin tip 2, V197 ($10^{4.8}$ până la $10^{7.0}$ TCID₅₀) virusul parainfluenței canine, tulpina FDL ($10^{5.1}$ până la $10^{7.4}$ TCID₅₀), virusul parvovirozei, tulpina SAH ($10^{4.7}$ până la $10^{6.5}$ TCID₅₀)

25/50/100 flacoane cu solvent, care contin o suspensie inactivată de *Leptospira canicola* (membrana proteică externă) și *Leptospira icterohaemorrhagiae* (membrana proteică externă) (potență conform Ph.Eur).

3. FORMĂ FARMACEUTICĂ

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

25/50/100 x 1 doză

5. SPECII TINTĂ

Câini.

6. INDICAȚII

A se citi prospectul înainte de utilizare.

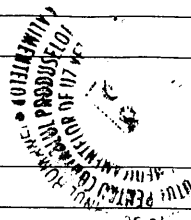
7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Suspensie pentru administrare subcutanată la câini.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORISCAZĂ

Timp de aşteptare: nu este cazul.

**9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ.**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

Vaccinul reconstituit trebuie utilizat imediat.

Exp: (zi/lună/an)

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra și transporta la temperaturi (+2°C până la +8°C). A nu se congela. A se proteja de lumină.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONI LA ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

Numai pentru uz veterinar – se eliberează numai pe bază de prescripție medical veterinară.

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

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Pfizer Animal Health MA EEIG

Ramsgate Road

Sandwich,

Kent CT13 9NJ

Marea Britanie

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot:

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

Liofilizatul ;flacon din sticlă de tip I.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Duramune DAPPi + L
Galaxy DAPPi + L (UK și PT)
Liofilizat.

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚE ACTIVE

Virusuri vii CDV, CAV-2, CPI și CPV.

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

1 doză S.C.

4. CALEA DE ADMINISTRARE

Vezi punctul 3.

5. TEMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

6. NUMARUL SERIEI

Lot:

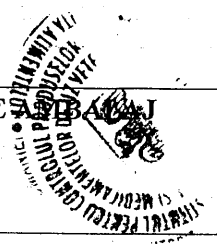
7. DATA EXPIRĂRII

EXP: (lună/an)

8. MENTIUNEA “NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

INFORMAȚII MINIME CE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE STOCARE



Solventul: flacon tip HDPE

1.DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Galaxy DAPPi + L
Duramune DAPPi + L
Solvent.

2.CANTITATEA DE SUSTANȚE ACTIVE

Leptospira canicola și Leptospira icterohaemorrhagiae (inactivate).

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

1 doză SC

4.CALEA DE ADMINISTRARE

Vezi punctul 3.

5.TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

6.NUMĂRUL SERIEI

Lot:

7.DATA EXPIRĂRII

EXP:

8.MENȚIUNEA “NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

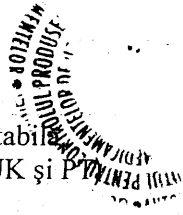
NUMAI PENTRU UZ VETERINAR



B. PROSPECT

PROSPECT

Duramune DAPPi + L, liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă
Galaxy DAPPi+ L, liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă (UK și PT)



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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pfizer Animal Health MA EEIG

Ramsgate Road
Sandwich,
Kent CT13 9NJ
Marea Britanie

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Elanco Animal Health Ireland

Finisklin Industrial Estate
Sligo
Irlanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Duramune DAPPi + L, , liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Galaxy DAPPi+ L (BG, PL, RO), liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă (UK și PT)

3. DECLARAREA SUSTANTELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Ingrediente active/doză

1. Fracția liofilizată

Tulpina vie atenuată a virusului bolii lui Carre, tulpina Onderste poort minim $10^{2.5}$, maxim $10^{4.8}$ TCID₅₀, (TCID₅₀ doza infectantă 50% pe cultură celulară)

Adenovirus canin tip 2, tulpina V197 (minim $10^{4.8}$, maxim $10^{7.0}$ TCID₅₀),

Virusul viu atenuat al parainfluenței canine, tulpina FDL(minim $10^{5.1}$, maxim $10^{7.4}$ TCID₅₀),

Parvovirus canin viu atenuat , tulipină SAH ($10^{4.7}$ to $10^{6.5}$ TCID₅₀)

2. Fracția lichidă - solventul

Conține bacteria Leptospira interrogans inactivată (membrană externă)



Serogrup canicola, serovarietatea canicola

Minim 40 hamster PD80*

Serogrup icterohaemorrhagiae , serovarietatea icterohaemorrhagiae

Minim 40 hamster PD80*

*doză de protecție 80% la hamster

Adjuvanti

Etilen/Anhidrida maleica (AME)

0.01 ml

Neocryl A640

0.03 ml

Liofilizatul: peletă de culoare crem

Diluantul: lichid opac

4. INDICAȚII

Pentru imunizarea activă a cainilor, pentru prevenirea mortalității și reducerea bolilor cauzate de virusul bolii lui Carre și de parvovirusul canin, pentru prevenirea mortalității și reducerea semnelor clinice cauzate de virusul hepatitei infecțioase și de Leptospira interrogans, serotipurile icterohaemorrhagiae și canicola, pentru reducerea semnelor clinice și infecției cauzate de adenovirusul canin tip 2 și reducerea semnelor respiratorii date de infecția cu virusul parainfluenței.

Imunitatea se instalează după două săptămâni de la a doua vaccinare. Imunitatea durează cel puțin trei ani pentru boala lui Carre, hepatită infecțioasă, și parvoviroză, și cel puțin un an pentru celelalte antigene. După un an s-a demonstrat o reducere a secrețiilor oculo-nazale după infecția de control cu virusul parainfluenței.

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se folosi la cătelele gestante sau în lactație.

6. REACTII ADVERSE

După prima vaccinare, este normal ca, cătei să dezvolte un nodul mic vizibil (nu mai mare de 2 cm) care durează în general numai 2 zile.

După a doua vaccinare, este normal ca un nodul mic (pana la 5 cm) să apară la locul injectării, și poate dura până la 5 zile. Nodulul poate fi dureros 1-2 zile.

In cele mai multe cazuri, aceste reacții mici și trecătoare care apar la locul injectării se rezolvă fără fără a fi nevoie de tratament.

După a treia vaccinare, la locul de injectare poate apărea o reacție de dimensiuni mai mari și care poate să persiste până la 7 zile.

După a patra vaccinare se poate observa un edem tranzitoriu timp de 7 zile.

Ocazional (1 zi), după vaccinare pot apărea reacții limfonodulare extinse tranzitorii.

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



7. SPECII ȚINTA

Câini

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

Vaccinul trebuie administrat subcutan la câini în vîrstă de cel puțin 6 săptămâni.

Reconstituirea liofilizatului cu diluantul trebuie să se facă aseptic. Agitați bine înainte de folosire. Întregul conținut al flaconului cu vaccin reconstituit trebuie administrat într-o singură doză. Seringile și acele nu se sterilizează prin utilizarea temperaturilor mai mari decât cea ambientale sau prin mijloace chimice. A nu se folosi chimicale pentru dezinfecția sau sterilizarea pielii.

Prima vaccinare

Cătei între 6 și 8 săptămâni

Vaccinarea inițială constă în trei vaccinări. Prima vaccinare trebuie făcută la vîrsta de 6-8 săptămâni, iar următoarele două vaccinări trebuie făcute la interval de trei săptămâni fiecare.

Cătei în vîrstă de cel puțin 8 săptămâni

Ar trebui să se facă două vaccinări la un interval de 2-4 săptămâni între doze. A doua vaccinare ar trebui să se facă la cătei în vîrstă de cel puțin 12 săptămâni.

Vaccinarea de rapel

Revaccinarea anuală cu o doză de Duramune DAPPi+L.

Revaccinarea la 4 ani cu o doză de Duramune DAPPi+L.

Pentru continuarea protecției împotriva parainfluenței și leptospirozei, se poate face vaccinarea anuală cu o doză de Duramune DAPPi+L sau cu o combinație de vaccin care conține virusul parainfluenței, L. icterohaemorragiae și L. canicola recomandată în anii dintre vaccinarea cu DAPPi+L.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru administrare trebuie să se folosească seringi și ace sterile.

Seringile și acele nu trebuie sterilizate chimic sau prin temperaturi ridicate.

Nu folosiți substanțe chimicale pentru dezinfecția sau sterilizarea pielii.

Agitați bine înainte de utilizare.



Precauțiile aseptice trebuie respectate.

Vaccinul reconstituit trebuie utilizat imediat.

10. TIMP DE ASTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (+2°C to +8°C). A nu se congela.

A se proteja de lumină. A nu se utilizează după data de expirare înscrisă pe etichetă.

Vaccinul reconstituit trebuie utilizat imediat.

12. PRECAUȚII SPECIALE

Nu există informații valide despre compatibilitatea acestui vaccin concomitent cu oricare alt produs medicinal veterinar. Oricum, siguranța și eficacitatea acestui produs folosit cu oricare altul (atunci cand se utilizează în aceeași zi sau în moment diferite), nu au fost bine studiate.

A nu se amesteca cu niciun alt vaccine sau produs immunologic cu excepția solventului vaccinal furnizat.

Animalele care primesc antiserul corespunzător sau medicamente imunosupresive (ex: glucocorticoizi) nu ar trebui să fie vaccinate decât după trecerea a 4 săptămâni.

Tulpinile vaccinului viu se pot răspândi la animalele nevaccinate dar nu pot provoca boala. Nu există informații disponibile despre răspândirea tulpinii vaccinale prin contact direct cu animale cum ar fi : Felidae, Mustelidae, Viveridae și Canidae.

Unii căței pot manifesta o letargie trecătoare în 4 ore de la vaccinare, dar se vor recupera în două zile după vaccinare. Ocazional se poate observa un nodul mic vizibil(<5 cm) la locul injectării, care poate dura până la 17 zile. Hipertermia moderată, tranzitorie pentru cel mult 24 de ore se poate întâlni în cazul administrării unei supradoze.

În cazul auto-injectării accidentale solicitați sfatul medicului imediat și arătați prospectul sau eticheta produsului.

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

Produsul neutilizat sau reziduurile rezultante de la acest produs medicinal veterinar trebuie eliminate conform cerințelor locale.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMATII

Dimensiunea ambalajelor

Mărimea ambalajului: ambalaje cu 10, 25, 50, or 100 x 1 ml doze. Fiecare doză este formată din o fracție liofilizată și un flacon cu o fracție de diluant. Nu toate formele de prezentare pot fi comercializate.

DISPOZIȚII LEGALE

A se elibera numai pe bază de prescripție medical veterinară.

NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

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.

Pfizer România SRL

Willbrook Platinum Business & Convention Center
Sos. Bucuresti Ploiești, nr. 172-176, Corp B, Etaj 5,
Sector 1, 013686, Bucuresti
Tel: + 40 21 207 28 00
Fax: + 40 21 207 28 03

