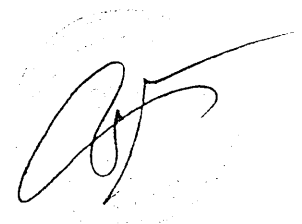


Anexa I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

A handwritten signature in black ink, appearing to read "O. G.", is positioned at the bottom right of the page.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Duramune DAP (UK, BG, RO, SE)

Duramune CHP (FR)

Galaxy DAP (DK, FI)

2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA

Compoziția calitativă:

Duramune DAP este un vaccine viu ,liofilizat care contine virusul impotriva bolii Carre, virusul impotriva adenovirozei canine și parvovirus canin.

Compoziția cantitativă:

1. Liofilizatul

Substanța active	Pentru doza de 1 ml
Virusul viu canin ,atenuat al bolii lui Carre, tulpină Onderstepoort	$10^{2,5} - 10^{4,8}$ TCID ₅₀
Adenovirus canin viu atenuat tip 2, tulpina V197	$10^{4,8} - 10^{7,0}$ TCID ₅₀
Virusul viu atenuat al parvovirozei canine, tulpina SAH	$10^{4,7} - 10^{6,5}$ TCID ₅₀

(doza infectantă 50% pe culturi de ţesuturi)

Excipienti

Nici unul care să indice preocupări legate de siguranță.
Pentru lista completă de excipienti, vezi secțiunea 6.1

2. Liquid diluent fraction:

Apa sterilă pentru preparate injectabile. (Ph.Eur.)

3.FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă.

4. 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 pentru reducerea semnelor clinice și infecției cauzate de adenovirusul canin tip 2 .

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.

4.3 Contraindicatii

Vezi sectiunea 4.6.

4.4 Atentionari speciale

Tulpinile vaccinului viu, ale adenovirusului canin tip 2 (tulpina V197) și parvovirusului canin(tulpina SAH) se pot răspândi la cainii nevaccinati, dar nu produc boala.

Animalele la care s-au administrat medicamente imunosupresoare (ex. glucocorticoizi), nu trebuie vaccinate în termen de minimum 4 săptămâni după administrare.

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 infectiilor virulente în prezența anticorpilor maternali ai componentelor CDV, CAV, CPV, situație care poate apărea în condiții de teren. În situații în care se așteaptă o creștere a nivelului anticorpilor maternali, protocolul de vaccinare trebuie planificat în mod corespunzător.

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 prezentați 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 remite în general în 2 zile.

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

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

În cazuri foarte rare, reacții de hipersensibilitate (edem facial, urticarie, reacție anafilactică), vomă și diaree, pot fi observate după vaccinare. În cazul unei reacții alergice sau anafilactice, trebuie administrat imediat tratament simptomatic potrivit.

4.7 Utilizarea în timpul gestației și lactației

A nu se utiliza la cătelele gestante și în lactație.

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

Nu există informații cu privire la compatibilitatea acestui vaccin împreună cu oricare altul. De aceea este recomandat ca nici un alt vaccin să nu se administreze în interval de 14 zile înainte sau după vaccinarea cu acest produs.

4.9.Cantități de administrat și calea de administrare

Vaccinul trebuie administrat subcutanat la câini în vîrstă de 6 săptămâni sau mai mult.

Reconstituirea liofilizatului cu solventul trebuie să se facă aseptic. Agitați bine înainte de folosire. Întregul conținut al flaconului cu vaccin reconstituit trebuie administrat într-o singură doză.

Cătei între 6 și 10 săptămâni

Vaccinarea inițială constă în două vaccinări. Prima vaccinare trebuie făcută la vîrsta de 6-8 săptămâni, iar a doua vaccinare trebuie făcută începând cu vîrsta de 10 săptămâni.

Cătei în vîrstă de cel puțin 10 săptămâni

Vaccinările trebuie făcute la un interval de 2-4 săptămâni între doze.

Vaccinarea de rapel

Administrați o singură doză, prin injecție subcutanată, la un an de la finalizarea programului inițial de vaccinare. Dupa aceea, vaccinările de rapel trebuie administrate, ulterior, la intervale nu mai mici de 1 an și nu mai mari de 3 ani.

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 aşteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Pentru stimularea imunității active împotriva virusului bolii lui Carre, adenovirusului canin, hepatitei infecțioase canine, parvovirusului canin.

ATCVet code: QI07AD02

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

1. Liofilizat:

Zaharoză
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:

Apă pentru injecții

6.2 Incompatibilități

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

6.3. Perioada de valabilitate

2 ani

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

Liofilizatul:

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

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

Solventul:

Flacon din propilen de înaltă densitate.

Volum: 1 ml în fiola de 3 ml capacitate

Închidere: Dop roșu de clorobutil cu gaură centrală și acoperit cu capsă 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 solvent.

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

Eliminati deseurile prin fierbere, incinerare sau imersia în cel mai potrivit dezinfecțant aprobat de autoritatea competență.

7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

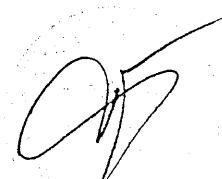
8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

27 Iunie 2007

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE



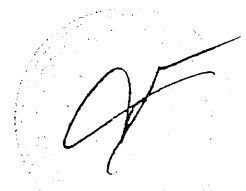


Anexa III

ETICHETARE SI PROSPECT

A handwritten signature in black ink, appearing to be "Ilie F. Popescu", is written over a circular official stamp. The stamp contains the text "BANCA NAȚIONALĂ A ROMÂNIEI" and "GAVRILO POPESCU - șef".

A. ETICHETARE



A handwritten signature is written over a circular official stamp. The stamp contains some text that is partially obscured by the signature.

PARTICULARITĂȚI CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

10 x 1 doză

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Duramune DAP (UK, BG, RO, SE)

Duramune CHP (FR)

Galaxy DAP (DK, FI)

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă.

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

10 flacoane cu liofilizat conținând tulpina atenuată a virusului bolii lui Carre, tulpina Ondersteopor (10^{2.5} până la 10^{4.8} TCID₅₀), adenovirus canin tip 2, V197 (10^{4.8} până la 10^{7.0} TCID₅₀) virusul parvovirozei , tulpina SAH(10^{4.7} până la 10^{6.5}TCID₅₀)

10 flacoane cu solvent ce conțin apă sterilă pentru preparate injectabile (Ph. Eur.)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 x 1 doză.

5. SPECII ȚINTĂ

Câini.

6. INDICAȚII

Citiți prospectul înainte de utilizare.

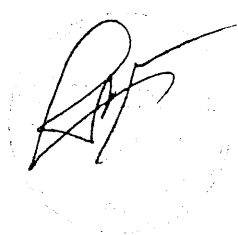
7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Pentru administrare subcutanată.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORALITATE

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

Pentru eliminare: 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 rețeta medical veterinară.

POM-V

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

A nu se lasa la îndemâna și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

Producător:
Elanco Animal Health Ireland
Finisklin Industrial Estate,
Sligo, Ireland

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 DAP (UK, BG, RO, SE)

Duramune CHP (FR)

Galaxy DAP (DK, FI)

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

25/50/100 flacoane cu liofilizat 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 parvovirozei , tulpina SAH($10^{4.7}$ până la $10^{6.5}$ TCID₅₀)

25/50/100 flacoane cu solvent ce conțin apă sterilă pentru preparate injectabile (Ph. Eur.)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

25/50/100 x 1 doză.

5. SPECII ȚINTĂ

Câini.

6. INDICAȚII

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Pentru administrare subcutanată.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORISCAZ

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**

Pentru eliminare: Citiți prospectul înainte de utilizare.

**13. MENTIUNE “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 rețeta medical veterinară.

POM-V

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

A nu se lasa la îndemâna și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium SA

Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,

Belgia

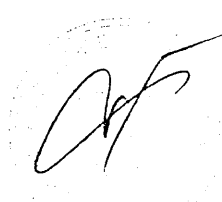
Producător:

Elanco Animal Health Ireland
Finisklin Industrial Estate.
Sligo, Ireland

16.NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17.NUMARUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Liofilizat : flacon din sticlă de tip I.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Duramune DAP (UK, BG, RO, SE)

Duramune CHP (FR)

Galaxy DAP (DK, FI)

Liofilizat.

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚE ACTIVE

Virus atenuat al bolii lui Carre, adenovirus canin tip 2 și virusul parvovirozei.

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

1 doză S.C.

4. CALEA DE ADMINISTRARE

Vezi punctul 3.

5. TEMPORALITATEA

Nu este cazul.

6. NUMARUL SERIEI

Lot:

7. DATA EXPIRĂRII

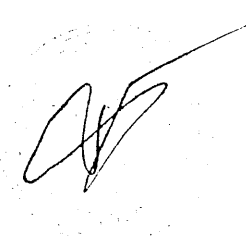
EXP: (lună/an)

8. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.



10. 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

11. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

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

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

13. CONDIȚII SAU RESTRICTIONI PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

POM-V

INFORMAȚII MINIME CE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Solventul: flacon tip HDPE

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Duramune DAP (UK, BG, RO, SE)

Duramune CHP (FR)

Galaxy DAP (DK, FI)

Solvent.

2. CANTITATEA DE SUSTANȚE ACTIVE

Apa sterilă pentru preparate injectabile (Ph. Eur.)

3. CONTINUT 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

9. ATENTIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citii prospectul înainte de utilizare.

10. 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.

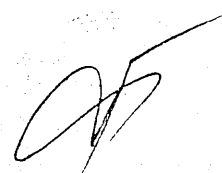
11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICAȚIE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIIOR DE PRODUS IN EEA, DACĂ SUNT DIFERITE

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

13. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

POM-V



B. PROSPECT

A handwritten signature in black ink, appearing to read "John Doe".

PROSPECT

Duramune DAP (UK, BG, RO, SE)
Duramune CHP (FR)
Galaxy DAP (DK, FI)

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă (UK, PT)

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

Detinătorul autorizatiei de comercializare

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Elanco Animal Health Ireland
Finisklin Industrial Estate
Sligo
Irlanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Duramune DAP (UK, BG, RO, SE)
Duramune CHP (FR)
Galaxy DAP (DK, FI)

3. DECLARAREA SUSTANTELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Combinăție de vaccin împotriva jigodiei (Carre), viu, liofilizat; vaccin împotriva adenovirozei canine (viu) și parvovirus vaccin (viu), liofilizat.

1 flacon cu liofilizat conținând tulpina atenuată 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 parvovirozei, tulpina SAH ($10^{4.7}$ până la $10^{6.5}$ TCID₅₀)

1 flacon cu solvent ce conțin apă sterilă pentru preparate injectabile (Ph. Eur.)

(doza infectantă 50% pe culturi de țesuturi)

4. INDICAȚII

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 virusul hepatitei infecțioase și pentru reducerea semnelor clinice și infecției cauzate de adenovirusul canin tip 2.

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.

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se folosi la cătelele gestante sau în lactație.

6. REACȚII ADVERSE

După prima vaccinare, este normal ca, cărei 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. În cele mai multe cazuri, aceste reacții mici și trecătoare care apar la locul injectării se rezolvă fără să fie nevoie de tratament.

În cazuri foarte rare, reacții de hipersensibilitate (edem facial, urticarie, reacție anafilactică), vomă și diaree, pot fi observate după vaccinare. În cazul unei reacții alergice sau anafilactice, trebuie administrat imediat tratament simptomatic potrivit.

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 subcutanat la câini în vîrstă de 6 săptămâni sau mai mult.

Reconstituirea liofilizatului cu solventul trebuie să se facă aseptic. Agitați bine înainte de folosire. Întregul conținut al flaconului cu vaccin reconstituit trebuie administrat într-o singură doză.

Cătei între 6 și 10 săptămâni

Vaccinarea inițială constă în două vaccinări. Prima vaccinare trebuie făcută la vîrstă de 6-8 săptămâni, iar a doua vaccinare trebuie făcută începând cu vîrstă de 10 săptămâni.

Cătei în vîrstă de cel puțin 10 săptămâni

Vaccinările trebuie făcute la un interval de 2-4 săptămâni între doze.

Vaccinarea de rapel

Administrați o singură doză, prin injecție subcutanată, la un an de la finalizarea programului inițial de vaccinare. Dupa aceea, vaccinările de rapel trebuie administrate, ulterior, la intervale nu mai mici de 1 an și nu mai mari de 3 ani.

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 lasă 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 cu privire la compatibilitatea acestui vaccin împreună cu oricare altul. De aceea este recomandat ca nici un alt vaccin să nu se administreze în interval de 14 zile înainte sau după vaccinarea cu acest produs.

Animalele la care s-au administrat medicamente imunosupresoare (ex. glucocorticoizi), nu trebuie vaccinate în termen de minimum 4 săptămâni după administrare.

Tulpinile vaccinului viu, ale adenovirusului canin tip 2 (tulpina V197) și parvovirusului canin(tulpina SAH) se pot răspândi la cainii nevaccinati, dar nu produc boala.

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 infectiilor virulente în prezenta anticorpilor maternali ai componentelor CDV, CAV, CPV, situație care poate apărea în condiții de teren. În situații în care se așteaptă o creștere a nivelului anticorpilor maternali, protocolul de vaccinare trebuie planificat în mod corespunzător.

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**

Eliminati deseurile prin fierbere, incinerare sau imersia în cel mai potrivit dezinfectant aprobat de autoritatea competență.

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

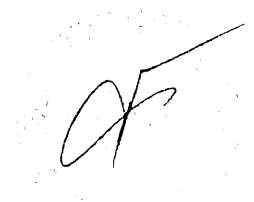
A se elibera numai pe bază de prescripție medical veterinară.

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.

Zoetis România SRL

Willbrook Platinum Business & Convention Center
Șos. București Ploiești, nr. 172-176, Corp B, Etaj 5,
Sector 1, 013686, București
Tel: + 40 21 207 17 70
Fax: + 40 21 207 17 71

The Zoetis logo consists of the brand name "zoetis" written in a lowercase, sans-serif font. The letters are slightly irregular and have a hand-drawn, stamped appearance.A handwritten signature in black ink, appearing to read "O.F.", is located in the bottom right corner of the page.