

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

KOLIERYSIN NEO emulsie injectabilă pentru scrofișe și scroafe gestante

Vaccin inactivat împotriva infecțiilor cu colibacili (F4, F5, F6, F41), care determină enterită la porcii sugari, și împotriva rujeturii porcine.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Compoziție – 2ml (1 doză):

Substanțe active:

<i>Escherichia coli</i> inactivată (F4)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivată (F5)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivată (F6)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivată (F41)	RP ≥ 1
<i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> inaktivatum (3 tulpi de tipul 2, 1 tulipan de tipul 1)	RP ≥ 1

Potență relativă (RP) este determinată prin comparație cu un preparat de referință, testat prin infecție de control pe specia țintă conform cerințelor monografiei Farmacopeii Europene

Adjuvant: Montanide ISA 25VG

Excipienți: soluție de formol 35%, tiomersal.

Pentru lista completa a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă.

Lichid, de culoare alb până la cenușiu, cu aspect lăptos și cu o cantitate mică de sediment.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Scrofișe și scroafe gestante.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru protecție, împotriva rujeturii la scroafe și împotriva enteritelor produse de infecțiile cu *E. coli* la porcii sugari.

Purcii sunt protejați de îmbolnăvire în perioada alăptării de anticorpuri maternali transferați de către mama imunizată. Instalarea imunității împotriva rujeturii se face la 21 zile după vaccinare și durează 6 luni.

4.3 Contraindicații

A nu se utiliza la scroafele bolnave clinice și scroafele suspectate de îmbolnăvire.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu este cazul.

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

Pentru utilizatori:

Acest produs conține ulei mineral. Auto-injectarea/injectarea accidentală poate provoca dureri puternice și inflamații, în special dacă injectarea se face în articulație sau în deget, iar în cazuri rare 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 și prezentați prospectul produsului chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs.
Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

Pentru medici:

Acest produs conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici de produs, injectarea accidentală cu acest produs poate provoca inflamație accentuată, care poate conduce, de exemplu, la necroza ischemică și chiar pierderea unui deget. Este necesară intervenția chirurgicală IMEDIATĂ, calificată, care poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonul.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

După administrarea vaccinului poate apărea o creștere temporară a temperaturii corpului în 2 – 4 ore după vaccinare, acompaniata de un consum redus al hranei și somnolență, aceste simptome disparand în 24 – 36 ore. La locul de inoculare pot apărea reacții locale care dispar în 2 – 3 săptămâni.

4.7 Utilizare în perioada de gestație și lactație

Vaccinul este destinat scroafelor și scrofitelor gestante

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu sunt disponibile alte informații referitoare la siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu alte produse medicinale veterinare. Decizia de a se utiliza acest vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi luată de la caz la caz.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Vaccinarea de bază: o doză unică de vaccin KOLIERSIN NEO de 2 ml trebuie administrată intramuscular scroafelor și scrofitelor nu mai târziu de 5 săptămâni înainte de data programată a fătării cu scopul de a proteja purceii împotriva infecțiilor cu colibacili care determină enterite (prin colostru și pe cale lactogenă fiind transferați la purcei anticorpii maternali de la mama vaccinată).

Revaccinarea cu o doză unică de vaccin KOLISIN NEO trebuie efectuată în 10-14 zile. Aceasta revaccinare trebuie efectuată nu mai târziu de 14 zile înainte de data programată a fătării. Revaccinarea cu vaccinul KOLISIN NEO trebuie repetată cu 2-3 săptămâni înainte de data programată a fiecarei fătări.

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

O doză dublă de vaccin nu are efecte secundare la specia fintă.

4.11 Timp de așteptare

Zero zile.

5. PROPRIETATI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: 97 Imunopreparat veterinar.

Cod veterinar ATC: Q109AB09.

Mecanismul acțiunii:

Vaccinul conține E.coli F4, F5, F6 și F41 serotipuri enteropatogene pentru purceii sugari care contin antigeni simbiali protectori. După administrarea intramusculară a vaccinului antogenele din vaccin activează sistemul imunitar și formarea de anticorpi.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Soluție de formol 35%, tiomersal, Montanide ISA 25VG



6.2 Incompatibilități

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioadă 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 feri de îngheț.

A se proteja de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Vaccinul este livrat în flacoane din sticlă din clasa hidrolitică I și II sau flacoane din plastic care sunt din polietilenă de înaltă densitate, închise ermetic cu dopuri din cauciuc perforabile și bandă din aluminiu. Flacoanele sunt așezate în cutii din carton. Prospect în fiecare cutie. În cazul ambalajelor mari, flacoanele sunt despărțite cu un grilaj din carton în interiorul cutiei.

Mărimea ambalajului: 1 x 5 ml, 10 x 5 ml

1 x 10 ml, 10 x 10 ml

1 x 20 ml, 10 x 20 ml

1 x 50 ml, 12 x 50 ml, 24 x 50 ml

1 x 100 ml, 12 x 100 ml, 20 x 100 ml

1 x 250 ml, 12 x 250 ml, 20 x 250 ml

1 x 500 ml, 12 x 500 ml, 20 x 500 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaje 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

Republika Cehă

tel. 420 517 318 500

fax 420 517 318 653

e-mail comm@bioveta.cz

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

080064

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

14.08.2008

10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI

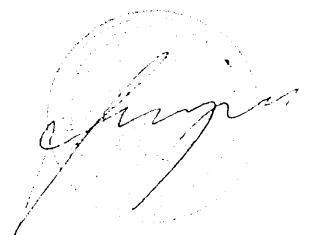
ZZLAAAAA

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară

ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT

SERIAL
DATA
LICHIDARE
PROSPECT
ETICHETARE
CARTE
CORAL
S.A.

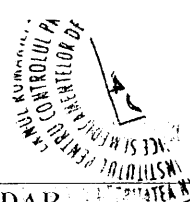


A handwritten signature is written over a circular stamp. The stamp contains the text: "SERIAL", "DATA", "LICHIDARE", "PROSPECT", "ETICHETARE", "CARTE", "CORAL", and "S.A.". The signature is written in cursive ink and overlaps the bottom half of the stamp.



A. ETICHETARE

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Bogdan Popescu".



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutii din carton: 1 x 5 ml, 10 x 5 ml, 1 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 20 ml, 10 x 20 ml, 1 x 50 ml, 12 x 50 ml, 24 x 50 ml, 1 x 100 ml, 12 x 100 ml, 20 x 100 ml, 1 x 250 ml, 12 x 250 ml, 20 x 250 ml, 1 x 500 ml, 12 x 500 ml, 20 x 500 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

KOLIERSIN NEO emulsie injectabilă pentru scrofîte și scroafe gestante

Vaccin inactivat împotriva infecțiilor cu colibacili (F4, F5, F6, F41), care determină enterită la purceii sugari și împotriva rujeturului porcîn.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Compoziție – 2ml (1 doză):

Substanțe active:

<i>Escherichia coli</i> inactivata (F4)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F5)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F6)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F41)	RP ≥ 1
<i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> inactivatum (3 tulpini de tipul 2, 1 tulpină de tipul 1)	RP ≥ 1

Potență relativă (RP) este determinată prin comparație cu un preparat de referință, testat prin infecție de control pe specia țintă conform cerințelor monografiei Farmacopeii Europene

Excipienți: Montanide ISA 25VG soluție de formol 35%, tiomersal.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 x 5 ml, 10 x 5 ml, 1 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 20 ml, 10 x 20 ml, 1 x 50 ml, 12 x 50 ml, 24 x 50 ml, 1 x 100 ml, 12 x 100 ml, 20 x 100 ml, 1 x 250 ml, 12 x 250 ml, 20 x 250 ml, 1 x 500 ml, 12 x 500 ml, 20 x 500 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Scrofîte și scroafe gestante.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru protecție, împotriva rujeturului la scroafe și împotriva enteritelor produse de infecțiile cu *E. coli* la purceii sugari.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Intramuscular.

8. TEMPORALITATE

Timp de așteptare: zero zile.

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

A se agita, înainte de utilizare.

Injectarea accidentală este periculoasă a se vedea prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP

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

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2°C- 8°C)

A se feri de îngheț.

A se proteja de lumină.

A nu se utilizează după data de expirare inscripționată pe ambalaj.

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

**13. MENTIUNEA „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. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

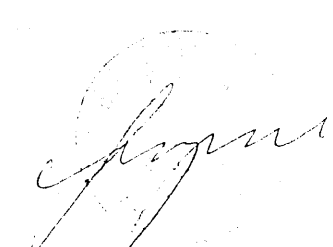
Bioveta, a. s., Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané, Republica Cehă

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

080064

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie



INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Eticheta pentru flaconul de 100 ml, 250 ml, 500 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

KOLIERSIN NEO emulsie injectabilă pentru scrofite și scroafe gestante

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Compoziție – 2ml (1 doză):

Substanțe active:

<i>Escherichia coli</i> inactivata (F4)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F5)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F6)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F41)	RP ≥ 1
<i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> inactivatum (3 tulpi de tipul 2, 1 tulpină de tipul 1)	RP ≥ 1

Potența relativă (RP) este determinată prin comparație cu un preparat de referință, testat prin infecție de control pe specia țintă conform cerințelor monografiei Farmacopeii Europene

Excipienți: Montanide ISA 25VG, soluție de formol 35%, tiomersal.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml, 250 ml, 500 ml

5. SPECII TINTĂ

Scrofițe și scroafe gestante.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru protecție, împotriva rujeturii la scroafe și împotriva enteritelor produse de infecțiile cu E. coli la purcei sugari.

7. MOD SI CALE DE ADMINISTRARE

Intramuscular.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de aşteptare: zero zile.

9. ATENTIONARE (ATENTIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Cititi prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

10.

EXP

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

II. CONDITII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2°C - 8°C). A se feri de îngheț. A se proteja de lumină.

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

**13. MENTIUNEA „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. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemână și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

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

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

080064

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Eticheta pentru flacoane de 5 ml, 10 ml, 20 ml, 50 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

KOLIERYSIN NEO emulsie injectabilă pentru scrofite și scroafe gestante

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

2 ml (1 doză) :

Substanțe active:

<i>Escherichia coli</i> inactivata (F4)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F5)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F6)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F41)	RP ≥ 1
<i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> inactivatum (3 tulpi de tipul 2, 1 tulpină de tipul 1)	RP ≥ 1

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

5 ml, 10 ml, 20 ml, 50 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Intramuscular.

5. TEMPORALITATEA (TIMP DE AȘTEPTARE)

Timp de aşteptare: zero zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

Serie

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

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

8. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

PROSPECT



Anexa m.

KOLIERSIN NEO emulsie injectabilă pentru scrofișe și scroafe gestante
Vaccin inactivat împotriva infecțiilor cu colibacili (F4, F5, F6, F41), care determină enterită la porcii
sugari și împotriva rujeturui porcin.

**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 producător

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

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

KOLIERSIN NEO emulsie injectabilă pentru scrofișe și scroafe gestante

Vaccin inactivat împotriva infecțiilor cu colibacili (F4, F5, F6, F41), care determină enterită la porcii
sugari și împotriva rujeturui porcin

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

Compoziție – 2ml (1 doză):

Substanțe active:

<i>Escherichia coli</i> inactivata (F4)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F5)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F6)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F41)	RP ≥ 1
<i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> inactivatum (3 tulpi de tipul 2, 1 tulpină de tipul 1)	RP ≥ 1

Potența relativă (RP) este determinată prin comparație cu un preparat de referință, testat prin infecție de control pe specia țintă conform cerințelor monografiei Farmacopeii Europene

Excipienti: Montanide ISA 25VG, soluție de formol 35%, tiomersal.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru protecție, împotriva rujeturui la scroafe și împotriva enteritelor produse de infecțiile cu *E. coli* la porcii sugari.

Porceii sunt protejați de îmbolnăvire în perioada alăptării de anticorpuri maternali transferati de la mama imunizată. Instalarea imunității împotriva rujeturui se face la 21 zile după vaccinare și durează 6 luni.

5. CONTRAINDIICAȚII

A nu se utiliza la scroafele bolnave clinic și scroafele suspectate de îmbolnăvire.

6. REACȚII ADVERSE

După administrarea vaccinului poate apărea o creștere temporară a temperaturii corpului în 2 – 4 ore după vaccinare, acompaniata de un consum redus al hranei și somnolență, aceste simptome disparand în 24 – 36 ore. La locul de inoculare pot apărea reacții locale care dispar în 2 – 3 săptămâni. Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Scrofișe și scroafe gestante.

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

Vaccinarea de bază: o doză unică de vaccin KOLIERSIN NEO de 2 ml de vaccin trebuie administrată intramuscular scroafelor și scrofișelor nu mai târziu de 5 săptămâni înainte de data





programată a fătării cu scopul de a proteja purceii împotriva infecțiilor cu colibacili care determină enterite (prin colostru și pe cale lactogenă fiind transferati la purcei anticorpii maternali de la mama vaccinată). Revaccinarea cu o doză unică de vaccin KOLISIN NEO trebuie efectuată în 10-14 zile. Aceasta revaccinarea trebuie efectuată nu mai târziu de 14 zile înainte de data programată a fătării. Revaccinarea cu vaccinul KOLISIN NEO trebuie repetată cu 2-3 săptămâni înainte de data programată a fiecarei fătări.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita înainte de utilizare.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra la frigider (2°C- 8 °C)

A se feri de îngheț

A se proteja de lumină

A nu se utilizează după data de expirare inscripționată pe ambalaj.

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

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Pentru utilizator:

Acest produs conține ulei mineral. Auto-injectarea/injectarea accidentală poate provoca dureri puternice și inflamații, în special dacă injectarea se face în articulație sau în deget, iar în cazuri rare 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 și prezentați prospectul produsului chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs.

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

Pentru medici:

Acest produs conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici de produs, injectarea accidentală cu acest produs poate provoca inflamație accentuată, care poate conduce, de exemplu, la necroza ischemică și chiar pierderea unui deget. Este necesară intervenția chirurgicală IMEDIATA, calificată, care poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonul.

Vaccinul este destinat animalelor gestante.

Nu sunt disponibile alte informații referitoare la siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu alte produse medicinale veterinare. Decizia de a se utiliza acest vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi luată de la caz la caz.

O doză dublă de vaccin nu are efecte secundare la specia țintă.

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar.

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

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

10.2018

15. ALTE INFORMATII

Mărimea ambalajului:

1 x 5 ml, 10 x 5 ml, 1 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 20 ml, 10 x 20 ml, 1 x 50 ml, 12 x 50 ml, 24 x 50 ml,
1 x 100 ml, 12 x 100 ml, 20 x 100 ml, 1 x 250 ml, 12 x 250 ml, 20 x 250 ml, 1 x 500 ml, 12 x 500 ml,
20 x 500 ml.

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Gheorghe Iancu".

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul locul de deținătorului autorizației de comercializare.

Pentru România: S.C. Bioveta Romania S.R.L., Str. Avram Iancu nr.20, ap.2, Cluj-Napoca 400 089

