

[Versiunea 7.1, 10/2006]



#### ANEXA I

### REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI (STAT MEMBRU DE REFERINTA: REPUBLICA CEHA)



## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**VANGUARD R**, vaccin antirabic inactivat pentru caini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai si dihorii.

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Compozitia pentru fiecare doză (1 ml):

**Substanțe active:**

Virus rabic inactivat, tulpina SAD Vnuskovo-32 min. 2.0 UI

**Adjuvant:**

Hidroxid de aluminium 2.0 mg

**Excipients:**

Tiomersal 0.1 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Suspensie pentru injectie.

Solutie ce culoare roz deschis, ce poate continer sedimente fine.

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Caini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai si dihorii.

### **4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

Imunizarea activă la caini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai si dihorii (incepând cu varsta de 12 săptămâni) pentru a preveni infectiile și mortalitatea cauzată de virusul rabiei.

Instalarea imunității: 14-21 zile după prima vaccinare.

**Durata imunității:** Cel puțin 1 an după prima vaccinare și 2 ani după vaccinarea de rapel.

Așa cum s-a solicitat de către Farmacopeea Europeană eficacitatea a fost demonstrată prin infectie de control la caini și pisici și serologic la celelalte specii țintă. La un an după prima vaccinare, 100% din cainii și pisicile vaccinate fie subcutanat, fie intramuscular, au fost protejati împotriva infectiei de control. La doi ani după vaccinarea de rapel, rata de protecție împotriva infectiei de control a fost de 100% la cainii injectați intramuscular și 96% pentru cainii injectați subcutanat, iar pentru pisici a fost de 92% în ambele cazuri de administrare, intramuscular și subcutanat. Protecția împotriva infectiei de control la caini și pisici și rezultatele serologice pentru alte specii sunt conform criteriilor Farmacopeei Europene pentru vaccinul antirabic inactivat la ambele studii efectuate la un an și la doi ani.

### **4.3 Contraindicații**

Animalele bolnave nu trebuie vaccinate.

A nu se folosi la animalele care prezintă semne de rabie sau care sunt suspecte de infectare cu virusul rabiei.

### **4.4 Atenționări speciale <pentru fiecare specie țintă>**



Nu există

#### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

##### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu există.

**Precauții 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 eticheta și prospectul produsului.

#### 4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

In urma administrării subcutanate la toate speciile tinta, poate apărea o inflamatie tranzitorie la locul injectiei. Inflamatie poate ajunge până la 7 mm diametru și în cazuri rare se pot asocia cu un disconfort mediu.

Aceste reacții se vor rezorbî în 10 zile.

Diorii pot prezenta reacții la vaccin cum ar fi inflamări cu un diametru de peste 10 mm.

In urma administrării intramusculară, la toate speciile poate apărea durere de intensitate medie, tranzitorie (care în cazuri rare poate fi asociată cu inflamatie) la locul injectiei. Aceste reacții se vor rezorbî în 7 zile.

Ocazional pot apărea reacții de hipersensibilitate. Dacă apar astfel de reacții, se va administra tratament corespunzător fără întârziere.

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

Se poate folosi la animalele gestante.

Vaccinul nu a fost testat în mod extensiv pe animalele în lactație. Oricum datele existente sunt limitate și din care reiese că administrarea vaccinului la animalele în lactație nu va fi asociată cu o incidență crescută a reacțiilor adverse.

#### 4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Informațiile legate de siguranță și eficacitate, demonstrează că acest vaccin poate fi administrat subcutanat la caini, în același zi cu Vanguard Plus 7, fie în amestec sau în locuri diferite. Durata imunității la Vanguard R când se utilizează împreună cu Vanguard Plus 7, nu a fost stabilită.

#### 4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

##### Doză și cale de administrare:

Se agită flaconul înainte de utilizare.

O singură doza inoculată de 1 ml este suficientă indiferent de varsta, greutate sau rasa animalului.

Administrare prin injectie subcutanata sau intramusculara.

##### Prima vaccinare:

Animalele din toate speciile pot fi vaccinate începând cu varsta de 12 săptămâni.

Prima vaccinare se face cu o singură doza de vaccin.



**Revaccinarea:**

Animalele trebuie revaccinate cu o doza de vaccin la 1 an dupa vaccinarea primara.

Dupa prima vaccinare de rapel (administrata la 1 an de la prima vaccinare) animalele trebuie revaccinate la fiecare 2 ani cu o doza de vaccin.

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

Nu s-au observat nici un fel de reacții fata de cele listate în secțiunea 4.6 după administrarea unei supradoze cu doza dubla. Recatia locală după vaccinarea subcutanată cu o supradoză tinde să fie mai mare (pană la 12 mm în diametru) decât după doza standard.

**4.11 Timp de așteptare**

Caini, pisici, dihorii: Nu se aplică.

Bovine, porci, oi, capre, cai: Zero zile.

**5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE**

Cod ATCvet: QI07AA02

Vaccinul stimulează imunitatea activă împotriva rabiei la speciile tinta.

**6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

**6.1 Lista excipientilor**

Tiomersal	0.1 mg
Hidroxid de aluminiu	2.0. mg
(ca gel de hidroxid de aluminiu 2%)	

**6.2 Incompatibilități**

A nu se amesteca cu oricare vaccin sau produs imunologic, altele decât vaccinurile din gama Vanguard.

**6.3 Perioadă de valabilitate**

24 luni.

Valabilitatea după deschiderea flaconului: 10 ore.

**6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

Vaccinul se păstrează între +2°C și +8 °C.

A nu se congela.

**6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Vaccinul și diluantul se prezintă în flacoane din sticlă tip I și tip II (Ph. Eur), închis cu dop de cauciuc bromobutilic și capse de aluminiu.

Vaccinul este furnizat în cantitățile de: 10 x 1 ml, 20 x 1 ml, 25 x 1 ml, 50 x 1 ml și 100 x 1 ml; 1 x 5 ml, 5 x 5 ml, 10 x 5 ml; 1 x 10 ml, 5 x 10 ml, 10 x 10 ml; 1 x 20 ml, 5 x 20 ml, 10 x 20 ml.

Nu toate dimensiunile 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 medicinale trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

**7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**Pfizer spol. s.r.o.**  
Stroupe nického 17  
150 00 Praha 5  
REPUBLICA CEHA

**8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**97/040/05-C**

**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

**12.10.2005**

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Legislatia nationala pentru controlul rabiei poate avea programe de vaccinare diferite fata cele recomandate in Sectiunea 4.9 (exemplu cresterea frecventei vaccinariilor) sau pot restrictiona vaccinarea antirabica numai la unele specii tinta.



**ANEXA III**

**ETCETARE ȘI PROSPECT**  
**(STAT MEMBRU DE REFERINTA: REPUBLICA CEHA)**



**A. ETICHETARE  
(STAT MEMBRU DE REFERINTA: REPUBLICA CEHA)**



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR****Cutie de carton:****10, 20, 25, 50, 100 x 1 ml; 1, 5, 10 x 5 ml; 1, 5, 10 x 10 ml; 1, 5, 10 x 20 ml.****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR****VANGUARD R**, vaccin antirabic inactivat pentru caini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai si dihorii.**2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR SUBSTANTE**

Compozitia pentru fiecare doză (1 ml):

**Substanțe active:**

Virus rabic inactivat, min. 2.0 UI/ml, hidroxid de aluminium, 2.0 mg, tiomersal, 0.1 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Suspensie pentru injectie.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10 x 1 ml, 20 x 1 ml, 25 x 1 ml, 50 x 1 ml si 100 x 1 ml;

1 x 5 ml, 5 x 5 ml, 10 x 5 ml;

1 x 10 ml, 5 x 10 ml, 10 x 10 ml;

1 x 20 ml, 5 x 20 ml, 10 x 20 ml.

**5. SPECII ȚINTĂ**

Caini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai si dihorii.

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Imunizarea activă la caini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai si dihorii (incepand cu varsta de 12 saptamani) pentru a preveni infectiile si mortalitatea cauzata de virusul rabiei.

**7. MOD SI CALE DE ADMINISTRARE**

Cititi prospectul inainte de utilizare.

Agitati bine flaconul inainte de utilizare.

Administrati o doza de 1 ml SC sau IM.

**8. TEMPORALITATE**

Caini, pisici, dihorii: Nu se aplica.

Bovine, porci, oi, capre, cai: Zero zile.

**9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ****10. DATA EXPIRĂRII**

&lt;EXP 00 (lună) / 0000 (an)

Produsul reconstituit trebuie folosit in maximum 10 ore.



**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

Se păstrează la frigider (2°C - 8 °C).  
A nu se congela.

**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 medicinale veterinar trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

**13. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

„Numai pentru uz veterinar”  
Se elibereaza numai cu prescriptie medicala.

P-RF

**14. MENTIUNE „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemână copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Pfizer spol. s.r.o.  
Stroupe nického 17  
150 00 Praha 5  
REPUBLICA CEHA

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

EU/0/00/000/001 10x1ml  
EU/0/00/000/001 20x1ml  
EU/0/00/000/001 50x1ml  
EU/0/00/000/001 100x1ml  
EU/0/00/000/001 1x5ml  
EU/0/00/000/001 5x5ml  
EU/0/00/000/001 10x5ml  
EU/0/00/000/001 1x10ml  
EU/0/00/000/001 5x10ml  
EU/0/00/000/001 1x20ml  
EU/0/00/000/001 5x20ml  
EU/0/00/000/001 10x20ml

**17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

< Lot>{număr}



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITATI MICI DE AMBALAJ**

**FLACON DE STICLA (prezentari de 10/20/25/50/100 x 1 ml)**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**VANGUARD R**

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ**

Virus rabic inactivat, min. 2.0 UI/ml, hidroxid de aluminium, 2.0 mg, tiomersal, 0.1 mg

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

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Doza de 1 ml S.C/ I.M.

**5. TEMP DE AȘTEPTARE**

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Numar lot {număr}

**7. DATA EXPIRĂRII**

<EXP 00 (lună) / 0000 (an)

**8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE  
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

„Numai pentru uz veterinar”

P-RF



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITATI MICI DE AMBALAJ**

**FLACON DE STICLA (prezentari de 1/5/10 x 5 ml)**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**VANGUARD R**

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ**

Virus rabic inactivat, min. 2.0 UI/ml, hidroxid de aluminium, 2.0 mg, tiomersal, 0.1 mg

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

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Doza de 1 ml S.C/ I.M.

**5. TEMP DE AȘTEPTARE**

Caini, pisici, dihorii: Nu se aplica.  
Bovine, porci, oi, capre, cai: Zero zile.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Numar lot {număr}

**7. DATA EXPIRĂRII**

<EXP 00 (lună) / 0000 (an)  
Se administreaza imediat dupa reconstituire.

**8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONI  
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

„Numai pentru uz veterinar”

P-RF



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITATI MICI DE AMBALAJ**

**FLACON DE STICLA (prezentari de 1/5/10 x 10 ml)**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**VANGUARD R**

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ**

Virus rabic inactivat, min. 2.0 UI/ml, hidroxid de aluminium, 2.0 mg, tiomersal, 0.1 mg

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

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Doza de 1 ml S.C/ I.M.

**5. TEMP DE AȘTEPTARE**

Caini, pisici, dihorii: Nu se aplica.  
Bovine, porci, oi, capre, cai: Zero zile.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Numar lot {număr}

**7. DATA EXPIRĂRII**

<EXP 00 (lună) / 0000 (an)  
Se administreaza imediat dupa reconstituire.

**8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONAMENTE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

„Numai pentru uz veterinar”

P-RF



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITATI MICI DE AMBALAJ**

**FLACON DE STICLA (prezentari de 1/5/10 x 20 ml )**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**VANGUARD R**

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ**

Virus rabic inactivat, min. 2.0 UI/ml, hidroxid de aluminium, 2.0 mg, tiomersal, 0.1 mg

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

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Doza de 1 ml S.C/ I.M.

**5. TEMP DE AȘTEPTARE**

Caini, pisici, dihorii: Nu se aplica.  
Bovine, porci, oi, capre, cai: Zero zile.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Numar lot {număr}

**7. DATA EXPIRĂRII**

<EXP 00 (lună) / 0000 (an)  
Se administreaza imediat dupa reconstituire.

**8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

„Numai pentru uz veterinar”

P-RF



**B. PROSPECT**  
**(STAT MEMBRU DE REFERINTA: REPUBLICA CEHA)**



## **PROSPECT**

### **Vanguard R**

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

Numele și adresa detinatorului autorizatiei de comercializare:

**Pfizer spol. s.r.o.**  
Stroupe nického 17  
150 00 Praha 5  
REPUBLICA CEHA

Numele și adresa producătorului (producătorilor) responsabil (responsabili) pentru eliberarea seriilor de produs

**Bioveta, a.s.,**  
Komenského 212, Ivanovice na Hané,  
683 23, Republika Ceha

#### **2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

### **Vanguard R**

#### **3. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Virus rabic inactivat, tulpina SAD Vnukovo-32, min. 2.0 UI/ml, hidroxid de aluminium, 2.0 mg, tiomersal, 0.1 mg

Solutie ce culoare roz deschis, ce poate contine sedimente fine.

#### **4 INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Imunizarea activă la caini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai și döhori (incepând cu varsta de 12 săptămâni) pentru a preveni infectiile și mortalitatea cauzată de virusul rabiei.

Instalarea imunității: 14-21 zile după prima vaccinare.

**Durata imunității:** Cel puțin 1 an după prima vaccinare și 2 ani după vaccinarea de rapel.

#### **5. CONTRAINDIICAȚII**

Animalele bolnave nu trebuie vaccinate.

A nu se folosi la animalele care prezintă semne de rabie sau care sunt suspecte de infectare cu virusul rabiei.

#### **6. REACTII ADVERSE**

In urma administrarii subcutanate la toate speciile tinta, poate apărea o inflamație tranzitorie la locul injecției. Inflamația poate ajunge până la 7 mm diametru și în cazuri rare se pot asocia cu un disconfort mediu.

Aceste reacții se vor rezorbî în 10 zile.



Dihorii pot prezenta reactii la vaccin cum ar fi inflamatii cu un diametru de peste 10 mm.

In urma administrarii intramuscular, la toate speciile poate aparea durere de intensitate medie, tranzitorie (care in cazuri rare poate fi asociata cu inflamatia) la locul injectiei. Aceste reactii se vor resorbi in 7 zile.

Ocasional pot apărea reactii de hipersensibilitate. Dacă apar astfel de reactii, se va administra tratament corespunzător fără întârziere.

## 7. SPECII TINTĂ

Caini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai și dihorii.

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

### Doză și cale de administrare:

Se agită flaconul înainte de utilizare.

O singură doză inoculată de 1 ml este suficientă indiferent de varsta, greutate sau rasa animalului.

Administrare prin injectie subcutanată sau intramusculară.

### Prima vaccinare:

Animalele din toate speciile pot fi vaccinate începând cu varsta de 12 săptămâni.

Prima vaccinare se face cu o singură doză de vaccin.

### Revaccinarea:

Animalele trebuie revaccinate cu o doză de vaccin la 1 an după vaccinarea primară.

După prima vaccinare de rapel (administrată la 1 an de la prima vaccinare) animalele trebuie revaccinate la fiecare 2 ani cu o doză de vaccin.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se agită flaconul înainte de utilizare.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Caini, pisici, dihorii: Nu se aplică.

Bovine, porci, oi, capre, cai: Zero zile.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lasă la indemana copiilor.

Se păstrează la frigider (2°C - 8 °C).

A nu se congelează.

A nu se utilizează după expirarea datei menționate pe eticheta după EXP.

Valabilitatea după deschiderea flaconului: 10 ore.

## 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

În caz de auto injectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați eticheta și prospecțul produsului.



Informatiile legate de siguranta si eficacitate, demonstreaza ca acest vaccin poate fi administrat subcutanat la caini, in aceeasi zi cu Vanguard Plus 7, fie in amestec sau in locuri diferite. Durata imunitatii la Vanguard R cand se utilizeaza impreuna cu Vanguard Plus 7, nu a fost stabilita.

A nu se amesteca cu oricare vaccin sau produs imunologic, altele decat Vanguard Plus 7.

Se poate folosi la animalele gestante. Vaccinul nu a fost testat in mod extensiv pe animalele in lactatie. Oricum datele existente sunt limitate si din care reiese ca administrarea vaccinului la animalele in lactatie nu va fi asociata cu o incidenta crescuta a reactiilor adverse.

Nu s-au observat nici un fel de reactii fata de cele listate in sectiunea 4.6 dupa administrarea unei supradoze cu doza dubla. Reactia locala dupa vaccinarea subcutanata cu o supradoza tinde sa fie mai mare (pana la 12 mm in diametru) decat dupa doza standard.

Legislatia nationala pentru controlul rabiei poate avea programe de vaccinare diferite fata cele recomandate in Sectiunea 4.9 (exemplu cresterea frecventei vaccinariilor) sau pot restrictiona vaccinarea antirabica numai la unele specii tinta.

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

Medicamentele nu trebuie eliminate in apele reziduale sau gunoi menajer.

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

### **15. ALTE INFORMAȚII**

Vaccinul si diluantul se prezinta in flacoane din sticla tip I si tip II (Ph. Eur), inchis cu dop de cauciuc bromobutilic si capse de aluminiu si este furnizat in cantitatile de: 10 x 1 ml, 20 x 1 ml, 25 x 1 ml, 50 x 1 ml and 100 x 1 ml; 1 x 5 ml, 5 x 5 ml, 10 x 5 ml; 1 x 10 ml, 5 x 10 ml, 10 x 10 ml; 1 x 20 ml, 5 x 20 ml, 10 x 20 ml.

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 Ploiesti, nr. 172-176, Corp B, Etaj 5,  
Sector 1, 013686, Bucuresti  
Tel: + 40 21 207 28 00  
Fax: + 40 21 207 28 03

