

**PROSPECT**  
**Virbagen DHA2PPI/LR**  
**Liofilizat și lichid pentru suspensie injectabilă**

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

Deținător al autorizației de comercializare:

Altius srl  
 Str. Iancu Capitanu nr 38  
 București sector 2  
 România

Producător responsabil pentru eliberarea seriilor de produs:

VIRBAC  
 1ère Avenue – 2065 m – L.I.D. – 06516 CARROS – Franța

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Virbagen DHA2PPI/LR  
 Liofilizat și lichid pentru suspensie injectabilă

**3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE**

**Componenta liofilizată (o doză):**

**Substanțe active:**

Virusul viu atenuat al bolii Carré, (CDV) – tulipina Lederle	$10^3 - 10^5$ CCID <sub>50</sub> *
Adenovirusul canin viu atenuat tip 2 (CAV-2) – tulipina Manhattan	$10^4 - 10^6$ CCID <sub>50</sub> *
Parvovirusul canin viu atenuat (CPV) – tulipină CPV780916	$10^5 - 10^7$ CCID <sub>50</sub> *
Virusul viu atenuat al parainfluenței canine (CPIV) - tulipina Manhattan	$10^5 - 10^7$ CCID <sub>50</sub> *

**Excipient:**

Stabilizator cu rol de tampon pe bază de gelatină

\* Doză infectantă 50 % pe culturi celulare

**Componenta lichidă (o doză de 1 ml)**

**Substanțe active:**

*Leptospira interrogans* inactivată serogrup canicola (L. Canicola) titrul minim nu mai puțin de  $8,33 \times 10^8$  bact/ml înainte de inactivare conferind  $\geq 80\%$  protecție\*.

*Leptospira interrogans* inactivată serogrup icterohaemorrhagiae (L. icterohaemorrhagiae) titrul minim nu mai puțin de  $8,33 \times 10^8$  bact/ml înainte de inactivare conferind  $\geq 80\%$  protecție\*.

Suspensie de virus rabic inactivat (tulipina VP12) nu mai puțin de 1 U.I.

**Excipient:**

Stabilizator cu rol de tampon pe bază de triptonă.



\* Conform Farmacopeei Europene monografia 447, Testul de potență pe hamster.

#### 4. INDICAȚII

Pentru imunizarea activă a cainilor de la vîrstă de 12 săptămâni pentru:

- prevenirea mortalității și semnelor clinice ale maladiei Carré și hepatitei infecțioase canine induse de adenovirusul canin tip I;
- prevenirea mortalității și semnelor clinice și reducerea eliminării parvovirusului canin;
- reducerea infecției și semnelor clinice ale bolii respiratorii induse de virusul parainfluenței canine;
- reducerea infecției și semnelor clinice induse de virusul tusei de canisă (adenovirus canin tip 2 și virusul parainfluenței canine);
- previne infecțiile sanguine, colonizarea renală și pierderile de urină, mortalitatea, semnele clinice și leziunile date de *L. canicola* și *L. icterohaemorrhagiae*;
- previne infecția, mortalitatea și semnele clinice de rabie.

Instalarea imunității a fost demonstrată după 3 săptămâni pentru CDV, CPV, tusea de canisă și rabie, 4 săptămâni pentru CAV-1 și CPIV, 5 săptămâni pentru *L. canicola* și *L. icterohaemorrhagiae*.

Imunitatea durează 1 an după vaccinarea primară pentru toate componente.

#### 5. CONTRAINDICAȚII

Nu sunt

#### 6. REACȚII ADVERSE

După administrarea vaccinului, cele mai multe animale prezintă o inflamație ușoară și trecătoare care poate fi dureroasă. Această reacție se rezolvă spontan în 7 până la 14 zile fără tratament. Pot fi observate uneori semne precum: febră, apatie, reacții anafilactice.

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

#### 7. SPECII ȚINTĂ

Câini

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

După reconstituirea componentelor din liofilizatul viral cu lichidul care conține *Leptospira spp.* și virus rabic inactivate, se va administra pe cale subcutanată o doză de VIRBAGEN DHA2PPi/LR, conform următoarei scheme:

##### Vaccinarea primară

Prima injecție cu VIRBAGEN DHA2PPi/L la căței de la vîrstă de 8 săptămâni

A doua injecție cu VIRBAGEN DHA2PPi/LR la căței de la vîrstă de 12 săptămâni

##### Revaccinarea

Anual

#### 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

În prezența unui nivel ridicat de anticorpi maternali derivați, se recomandă o a treia administrare de vaccin polivalent, VIRBAGEN DHA2PPi/L.

Nu se vor folosi substanțe chimice pentru dezinfecția locului ales pentru injectare.

Agitați bine înainte de utilizare.

A se aplica procedurile aseptice obișnuite.



## **10. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

## **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C - 8 °C). A nu se congele. A se protejea de lumină. A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

## **12. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

Doar pentru uz veterinar.

Se vor vaccina doar animalele sănătoase

Se recomandă deparazitarea internă cu cel puțin 10 zile înainte de vaccinare.

Vaccinul va fi folosit imediat după reconstituire

În caz de soc anafilactic se va administra tratament simptomatic adecvat.

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

Poate fi utilizat în perioada de gestație.

Nu există informații disponibile referitoare la compatibilitatea acestui vaccin când este utilizat cu oricare altul. De aceea, siguranța și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat cu altul, nu au fost demonstrează.

Administrarea unei doze de 10 ori mai mare de VIRBAGEN DHA2PPi/LR nu a evidențiat nicio altă reacție în afara celor menționate la secțiunea "6. Reacții adverse".

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea acestuia trebuie eliminat conform cerințelor naționale.

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

{LL/AAAA}

## **15. ALTE INFORMAȚII**

Cutie cu 10 flacoane de liofilizat

Cutie cu 10 flacoane de componentă lichidă

**Produs care se eliberează pe bază de prescripție medicală veterinară.**



[Version 7.2, 12/2008]

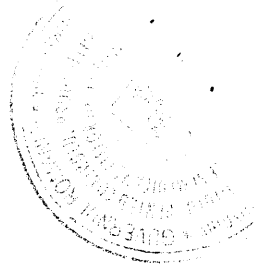
ANEXA I

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**



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

VIRBAGEN DHA2PPi/LR  
Liofilizat și lichid pentru suspensie injectabilă



## **2. COMPOZITIA CALITATIVĂ SI CANTITATIVĂ**

#### **Ingredientе active/ doză**

### **2.1 Componenta liofilizată (o doză):**

### **Substanțe active:**

Virusul viu atenuat al bolii Carré, (CDV) – tulpina Lederle	$10^3 - 10^5$ CCID <sub>50</sub> *
Adenovirusul canin viu atenuat tip 2 (CAV-2) – tulpina Manhattan	$10^4 - 10^6$ CCID <sub>50</sub> *
Parvovirusul canin viu atenuat (CPV) – tulpină CPV780916	$10^5 - 10^7$ CCID <sub>50</sub> *
Virusul viu atenuat al parainfluenței canine (CPIV) - tulpina Manhattan	$10^5 - 10^7$ CCID <sub>50</sub> *

**Excipient:**

Stabilizator cu rol de tampon be bază de gelatină

\* Doză infectantă 50 % pe culturi celulare

## **2.2 Componenta lichidă (o doză de 1 ml)**

### **Substante active:**

*Leptospira interrogans* inactivată serogrup canicola (L. Canicola) nu mai puțin de  $8,33 \times 10^8$  bact/ml înainte de inactivare conferind  $\geq 80\%$  protecție\*.

*Leptospira interrogans* inactivată serogrup icterohaemorrhagiae (L. icterohaemorrhagiae) nu mai puțin de  $8,33 \times 10^8$  bact/ml înainte de inactivare conferind  $\geq 80\%$  protecție\*.

Suspensie de virus rabic inactivat (tulpina VP12) nu mai puțin de 1 U.I.

Adjuvant: hidroxid de aluminiu gel 3% 10 % v/v

**Excipient:**

**Stabilizator cu rol de tampon pe bază de triptonă.**

\* Conform Farmacopeei Europene monografia 447. Testul de potentă pe hamster.

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

### 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat si lichid pentru suspensie injectabilă

#### Liofilizat: nelete albe

Solvent: lichid tulbure usor colorat

Vaccin reconstituuit: lichid tulbure usor colorat

#### 4. PARTICULARITĂȚI CLINIICE

#### 4.1 Specii tintă

Câini



## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VIRBAGEN DHA2PPi/LR

Liofilizat și lichid pentru suspensie injectabilă

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

### Ingrediente active/ doză

#### 2.1 Componența liofilizată (o doză):

##### Substanțe active:

Virusul viu atenuat al bolii Carré, (CDV) – tulipina Lederle	$10^3 - 10^5$ CCID <sub>50</sub> *
Adenovirusul canin viu atenuat tip 2 (CAV-2) – tulipina Manhattan	$10^4 - 10^6$ CCID <sub>50</sub> *
Parvovirusul canin viu atenuat (CPV) – tulipină CPV780916	$10^5 - 10^7$ CCID <sub>50</sub> *
Virusul viu atenuat al parainfluenței canine (CPIV) - tulipina Manhattan	$10^5 - 10^7$ CCID <sub>50</sub> *

##### Excipient:

Stabilizator cu rol de tampon be bază de gelatină

\* Doză infectantă 50 % pe culturi celulare

#### 2.2 Componența lichidă (o doză de 1 ml)

##### Substanțe active:

*Leptospira interrogans* inactivată serogrup canicola (L. Canicola) nu mai puțin de  $8,33 \times 10^8$  bact/ml înainte de inactivare conferind  $\geq 80\%$  protecție\*.

*Leptospira interrogans* inactivată serogrup icterohaemorrhagiae (L. icterohaemorrhagiae) nu mai puțin de  $8,33 \times 10^8$  bact/ml înainte de inactivare conferind  $\geq 80\%$  protecție\*.

Suspensie de virus rabic inactivat (tulipina VP12) nu mai puțin de 1 U.I.

Adjuvant: hidroxid de aluminiu gel 3% 10 % v/v

##### Excipient:

Stabilizator cu rol de tampon pe bază de triptonă.

\* Conform Farmacopeei Europene monografia 447, Testul de potență pe hamster.

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat și lichid pentru suspensie injectabilă

Liofilizat: pelete albe.

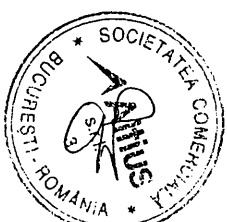
Solvent: lichid tulbure ușor colorat

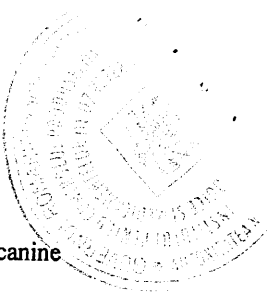
Vaccin reconstituit: lichid tulbure ușor colorat

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Câini





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

Pentru imunizarea activă a cainilor de la vîrstă de 12 săptămâni pentru:

- prevenirea mortalității și semnelor clinice ale maladiei Carré și hepatitei infecțioase canine induse de adenovirusul canin tip I;
- prevenirea mortalității și semnelor clinice și reducerea eliminării parvovirusului canin;
- reducerea infecției și semnelor clinice ale bolii respiratorii induse de virusul parainfluenței canine;
- reducerea infecției și semnelor clinice induse de virusul tusei de canisă (adenovirus canin tip 2 și virusul parainfluenței canine);
- previne infecțiile sanguine, colonizarea renală și pierderile de urină, mortalitatea, semnele clinice și leziunile date de L. canicola și L. icterohaemorrhagiae;
- previne infecția, mortalitatea și semnele clinice de rabie.

Instalarea imunității a fost demonstrată după 3 săptămâni pentru CDV, CPV, tusea de canisă și rabie, 4 săptămâni pentru CAV-1 și CPIV, 5 săptămâni pentru L. canicola și L. icterohaemorrhagiae.

) Imunitatea durează 1 an după vaccinarea primară pentru toate componentele.

#### 4.3 Contraindicații

Nu se vor vaccina cainii bolnavi.

#### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

#### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

##### 4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale

- Se vor vaccina doar animalele sănătoase
- Se recomandă deparazitarea internă cu cel puțin 10 zile înainte de vaccinare
- Vaccinul va fi folosit imediat după reconstituire
- În caz de șoc anafilactic se va administra tratament simptomatic adecvat.

##### 4.5.2 Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează Virbagen DHA2PPi/LR la animale

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

#### 4.6 Reacții adverse

După administrarea vaccinului, cele mai multe animale prezintă o inflamație ușoară și trecătoare care poate fi dureroasă. Această reacție se rezolvă spontan în 7 până la 14 zile fără tratament. Pot fi observate uneori semne precum: febră, apatie, reacții anafilactice.

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

Poate fi utilizat în perioada de gestație.

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



Nu există informații disponibile referitoare la compatibilitatea acestui vaccin când este utilizat cu oricare altul. De aceea, siguranța și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat cu altul, nu au fost demonstrate.

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

După reconstituirea componentelor din liofilizatul viral cu lichidul care conține *Leptospira spp.* și virus rabic inactivate, se va administra pe cale subcutanată o doză de VIRBAGEN DHA2PPi/LR, conform următoarei scheme:

##### Vaccinarea primară

Prima injecție cu VIRBAGEN DHA2PPi/L la cărăi de la vîrstă de 8 săptămâni  
A doua injecție cu VIRBAGEN DHA2PPi/LR la cărăi de la vîrstă de 12 săptămâni

##### Revaccinarea

Anual

În prezența unui nivel ridicat de anticorpi materni derivați, se recomandă o a treia administrare de vaccin polivalent, VIRBAGEN DHA2PPi/L.

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

- ) Administrarea unei doze de 10 ori mai mare de VIRBAGEN DHA2PPi/LR nu a evidențiat nicio altă reacție în afara celor menționate la secțiunea "4.6 Reacții adverse".

#### 4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

### 5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Codul veterinar ATC: QI07AI01

- Pentru stimularea imunității active împotriva virusului bolii Carré, adenovirusului canin, parvovirusului canin, virusului parainfluenței canine, serotipurilor canicola și icterohaemorrhagiae ale *Leptospira interrogans* și virusului rabic.

### 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

#### 6.1 Lista excipientilor

Componenta liofilizată:

Hidroxid de potasiu

Lactoză monohidrat

Acid glutamic

Fosfat dipotasic

Dihidrogenfosfat de potasiu

Gelatină

Apă pentru preparate injectabile

Componenta lichidă

Zahăr

Fosfat dipotasic

Dihidrogenfosfat de potasiu

Triptonă

Apă pentru preparate injectabile

#### 6.2 Incompatibilități



Nu este cazul.

### 6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este anibalat pentru vânzare: 24 luni.  
Perioada de valabilitate după reconstituire: Vaccinul reconstituit va fi utilizat imediat.

### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

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

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

#### Componenta liofilizată

Flacon sticlă tip I, cu o capacitate de 3 ml, încis cu un dop de cauciuc și capsat cu un capac de aluminiu.

Cutie cu 10 flacoane.

#### Componenta lichidă

) Flacon sticlă tip I, cu o capacitate de 3 ml, încis cu un dop de cauciuc și capsat cu un capac de aluminiu.

Cutie cu 10 flacoane.

### 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 acestuia trebuie eliminat conform cerințelor locale.

## 7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Altius srl  
Str. Iancu Capitanu nr 38  
București sector 2  
România

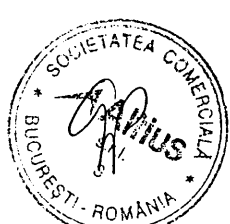
## 8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

## 9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

## 10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

### INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI UTILIZARE

Se va elibera pe bază de prescripție medicală veterinară.



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR  
CUTIE 10 flacoane liofilizat**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

VIRBAGEN DHA2PPI/LR  
Liofilizat pentru suspensie injectabilă

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare doză conține:

Virusul viu atenuat al bolii Carré, (CDV) – tulipa Lederle	$10^3 - 10^5$ CCID <sub>50</sub> *
Adenovirusul canin viu atenuat tip 2 (CAV-2) – tulipa Manhattan	$10^4 - 10^6$ CCID <sub>50</sub> *
Parvovirusul canin viu atenuat (CPV) – tulipă CPV780916	$10^5 - 10^7$ CCID <sub>50</sub> *
Virusul viu atenuat al parainfluenței canine (CPIV) - tulipa Manhattan	$10^5 - 10^7$ CCID <sub>50</sub> *

\* Doză infectantă 50 % pe culturi celulare

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Liofilizat pentru suspensie injectabilă

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10 flacoane

**5. SPECII ȚINTĂ**

Câini

**6. INDICAȚII**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Pentru administrare subcutanată.

**8. TEMPORALITATEA**

Nu este cazul

**9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

Vaccinul reconstituit trebuie utilizat imediat.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**



A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C - 8 °C). A nu se congele. A se protejea 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 RESTRICTIONE  
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 ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

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

Altius srl  
Str. Iancu Capitanu nr 38  
București sector 2  
România

**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

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

Lot {număr}



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

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

VIRBAGEN DHA2PPI/LR  
Liofilizat pentru suspensie injectabilă

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ**

Fiecare doză conține:

**Substanțe active:**

CDV  $10^3 - 10^5$  CCID<sub>50</sub>  
CAV-2  $10^4 - 10^6$  CCID<sub>50</sub>  
CPV  $10^5 - 10^7$  CCID<sub>50</sub>  
CPIV  $10^5 - 10^7$  CCID<sub>50</sub>

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

1 doză

**4. CALEA DE ADMINISTRARE**

Administrare subcutanată.

**5. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR  
CUTIE 10 flacoane componentă lichidă**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

VIRBAGEN DHA2PPI/LR  
Lichid pentru suspensie injectabilă

**2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare doză conține:

**Substanțe active:**

*Leptospira interrogans* inactivată serogrup canicola (L. Canicola) nu mai puțin de  $8,33 \times 10^8$  bact/ml înainte de inactivare conferind  $\geq 80\%$  protecție\*.

*Leptospira interrogans* inactivată serogrup icterohaemorrhagiae (L. icterohaemorrhagiae) nu mai puțin de  $8,33 \times 10^8$  bact/ml înainte de inactivare conferind  $\geq 80\%$  protecție\*.

Suspensie de virus rabic inactivat (tulpina VP12) nu mai puțin de 1 U.I.

\* Conform Farmacopeei Europene monografia 447, Testul de potență pe hamster.

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Lichid pentru suspensie injectabilă

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10 flacoane



**5. SPECII TINTĂ**

Câini

Alius

s.r.l.

**6. INDICAȚII**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Pentru administrare subcutanată

**8. TEMPORIZARE**

Nu este cazul

**9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

După reconstituire vaccinul trebuie utilizat imediat.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

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

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

Citii prospectul înainte de utilizare.

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

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

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

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

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

Altius srl  
Str. Iancu Capitanu nr 38  
București sector 2  
România

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

Lot {număr}



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

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

VIRBAGEN DHA2PPI/LR  
Lichid pentru suspensie injectabilă

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ**

Fiecare doză conține:

**Substanțe active:**

*Leptospira interrogans* inactivată serogrup canicola (L. Canicola)  
*Leptospira interrogans* inactivată serogrup icterohaemorrhagiae (L. icterohaemorrhagiae)  
Suspensie de virus rabic inactivat (tulpina VP12)

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

1 ml

**4. CALEA DE ADMINISTRARE**

Administrare subcutanată

**5. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

