

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt

Injekčná emulzia pre hovädzí dobytok.

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Účinné látky:

Mannheimia haemolytica Biotyp A sérotyp A1, inaktivovaná nebunková suspenzia obsahujúca leukotoxoid ELISA > 2.8 (*) /dávku

Inaktivovaná *Histophilus somni* kmeň Bailie MAT > 3.3 (**) /dávku

(*) Minimálne 80 % vakcinovaných králikov vykazuje hodnotu ELISA > 2.0; ELISA priemer je >2.8.

(**) Minimálne 80 % vakcinovaných králikov vykazuje hodnotu \log_2 MAT \geq 3.0; \log_2 MAT priemer >3.3

Adjuvans:

Tekutý parafín..... 18.2 mg/dávku

Pomocné látky:

Thiomersal..... 0.2 mg/dávku

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčná emulzia.

Homogénna emulzia farby slonoviny.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľový druh

Hovädzí dobytok od 2 mesiacov života.

4.2 Indikácie pre použitie so špecifikovaním cieľového druhu

Na redukciu klinických príznakov a pľúcnych lézií spôsobených *Mannheimia haemolytica* sérotyp A1 a *Histophilus somni* u teliat od 2 mesiacov života.

Nástup imunity: 3 týždne.

Trvanie ochrany: Nie je preukázané

4.3 Kontraindikácie

Nevakcinovať nezdravé zvieratá.

Nepoužívať v prípade precitliveneosti na účinné látky, adjuvans alebo pomocné látky.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Žiadne.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Nepoužívať u zvierat, ktoré majú na svoj vek nízku hmotnosť.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Pre používateľa:

Tento veterinárny liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia/samoinjikovanie môže mať za následok vznik silnej bolesti a opuchu, hlavne, ak je aplikovaná do kĺbu alebo do prsta, a v mimoriadnych prípadoch môže mať za následok stratu postihnutého prsta, ak nie je poskytnutá okamžitá lekárska pomoc. Pri náhodnom samoinjikovaní tohto veterinárneho lieku vyhľadajte okamžite lekársku pomoc, aj v prípade aplikácie len veľmi malého množstva a vezmite si so sebou písomnú informáciu pre používateľov. Ak bolesť pretrváva viac než 12 hodín po lekárskom vyšetrení, vyhľadajte opäť lekársku pomoc.

Pre lekára:

Tento veterinárny liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia aj malého množstva tohto lieku môže spôsobiť intenzívny opuch, ktorý napríklad, môže mať za následok ischemickú nekrózu, dokonca až stratu prsta. Potrebná je odborná, OKAMŽITÁ, chirurgická pomoc, pričom sa môže vyžadovať skorá incízia a irigácia postihnutého miesta, predovšetkým tam, kde je postihnutá pulpa prsta alebo šľacha.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Veľmi časté: Dočasné zvýšenie teploty (až o 2 °C) ktoré ustúpi po 4 dňoch sa môže vyskytnúť po každej vakcinácii. U vakcinovaných zvierat sa po podaní vakcíny môže objaviť lokálny opuch v mieste vpichu injekcie o veľkosti 1 až 7 cm. Opuch celkom alebo do značnej miery zmizne do 14 dní od vakcinácie, avšak v niektorých prípadoch môže pretrvávať až 4 týždne po podaní druhej dávky.

Časté: Mierna apatia, anorexia, a/alebo depresia sa môže pozorovať po každej injekcii, ale tento jav ustúpi do 4 dní.

Veľmi zriedkavé: U niektorých precitlivených zvierat sa môžu prejaviť reakcie anafylaktického typu. V takých prípadoch treba začať vhodnú symptomatickú liečbu ako je podávanie antihistaminík alebo kortizónu a vo vážnejších prípadoch adrenalínu.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 zvierat počas jednej liečby)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 zvierat, vrátane ojedinelých hlásení)

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Gravidita: Nepoužívať počas gravidity.

Laktácia: Nepoužívať počas laktácie.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Nie sú dostupné žiadne informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny v prípade, že je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie či použiť túto vakcínu pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto zvážené prípad od prípadu.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Na subkutánne použitie.

Hovädzí dobytok: 2 ml / zviera.

Odporúčaná vakcinačná schéma: Teľat'u podať jednu dávku (2 ml) vo veku 2 mesiacov. Táto 2 ml dávka sa má zopakovať po 21 dňoch. Vakcinovať teľatá subkutánnou injekciou do predlopatkovej oblasti. Odporúča sa podať druhú dávku na opačnú stranu.

Pred podávaním je potrebné nechať vakcínu ohriať na teplotu medzi 15 - 20°C. Pred podávaním potriať. Zabrániť kontaminácii počas použitia. Na podávanie používať len sterilné ihly a striekačky.

Odporúča sa uskutočniť vakcináciu pred obdobím stresu (preprava, distribúcia...). Vakcinačná schéma má byť ukončená 3 týždne pred takýmto obdobím. Chránenosť nebola preukázaná v prípade, že sa vakcinačná schéma ukončí skôr ako 3 týždne pred obdobím stresu.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

Žiadne iné účinky, než tie ktoré sú uvedené v bode 4.6 neboli pozorované po podaní dvojnásobku odporúčanej dávky.

4.11 Ochranná lehota

0 dní.

5. IMUNOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: Imunologický veterinárny liek pre hovädzí dobytok, inaktivovaná bakteriálne vakcína.

kód ATCvet: QI02AB

Na stimuláciu aktívnej imunity proti *Mannheimia haemolytica* A1 a *Histophilus somni*.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Thiomersal
Tekutý parafín
Sorbitol
Polysorbát 80
Natrium alginát
Chlorid vápenatý, dihydrát
Simetikon
Voda na injekciu
Polymyxin B

6.2 Inkompatibility

Tento liek nemiešať s akýmkoľvek iným veterinárnym liekom.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v pôvodnom obale: 18 mesiacov.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 10 hodín.

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať a prepravovať v chlade (2° - 8°C).

Nezmrazovať.
Chrániť pred svetlom.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

20 ml (10 dávok) bezfarebné sklenené liekovky typu I a 100 ml (50 dávok) bezfarebné sklenené liekovky typu II, gumené zátky typu I a hliníkové uzávery.

Veľkosť balenia:

- Kartónová škatuľka s jednou sklenenou liekovkou s 10 dávkami s gumenou zátkou a hliníkovým uzáverom.
- Kartónová škatuľka s jednou sklenenou fľašou s 50 dávkami s gumenou zátkou a hliníkovým uzáverom.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170- AMER (Girona) ŠPANIELSKO
Tel. +34 972 430660
Fax. +34 972 430661
E-mail: hipra@hipra.com

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

97/011/MR/07-S

9. DÁTUM PRVÉHO ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI ALEBO DÁTUM PREDĽŽENIA PLATNOSTI ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA

Netýka sa.

OZNAČENIE OBALU

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VNÚTORNOM OBALE

liekovka 100 ML

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt
Injekčná emulzia.

2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

Mannheimia haemolytica Biotyp A sérotyp A1, inaktivovaná nebunková suspenzia obsahujúca leukotoxoid ELISA > 2.8 (*) /dávku
Inaktivovaná *Histophilus somni* kmeň Bailie MAT > 3.3 (**)/dávku

(*) Minimálne 80 % vakcinovaných králikov vykazuje hodnotu ELISA > 2.0; ELISA priemer je >2.8.

(**) Minimálne 80 % vakcinovaných králikov vykazuje hodnotu \log_2 MAT \geq 3.0; \log_2 MAT priemer >3.3

Tekutý parafín..... 18.2 mg/dávku
Thiomersal..... 0.2 mg/dávku

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčná emulzia.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

50 dávok

5. CIEĽOVÝ DRUH

Hovädzí dobytok od 2 mesiacov života.

6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Subkutánne podanie.
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

8. OCHRANNÁ LEHOTA

Ochranná lehota: 0 dní.

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

Náhodná aplikácia je nebezpečná

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}

Po prvom otvorení spotrebovať do 10 hodín.

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať a prepravovať v chlade. Nezmrazovať. Chrániť pred svetlom.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**13. OZNAČENIE "LEN PRE ZVIERATÁ" A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú**

Len pre zvieratá - vydáva sa na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170- AMER (Girona) ŠPANIELSKO

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

97/011/MR/07-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

č. šarže {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

Liekovka 20 ml

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt
Injekčná emulzia.

2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (LÁTOK)

Mannheimia haemolytica Biotyp A sérotyp A1, inaktivovaná nebunková suspenzia obsahujúca leukotoxoid ELISA > 2.8 (*) /dávku
Inaktivovaná *Histophilus somni* kmeň Bailie MAT > 3.3 (**) /dávku

(*) Minimálne 80 % vakcinovaných králikov vykazuje hodnotu ELISA > 2.0; ELISA priemer je >2.8.

(**) Minimálne 80 % vakcinovaných králikov vykazuje hodnotu \log_2 MAT \geq 3.0; \log_2 MAT priemer >3.3

Tekutý parafín..... 18.2 mg/dávku
Thiomersal..... 0.2 mg/dávku

3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH

10 dávok

4. SPÔSOB PODANIA LIEKU

Subkutánne.

5. OCHRANNÁ LEHOTA

Ochranná lehota: 0 dní

6. ČÍSLO ŠARŽE

č. šarže {číslo}

7. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}
Po prvom otvorení spotrebovať do 10 hodín.

8. OZNAČENIE "LEN PRE ZVIERATÁ"

Len pre zvieratá - vydáva sa na veterinárny predpis.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

KARTÓNOVÁ škatuľka

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt
Injekčná emulzia.

2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

Mannheimia haemolytica Biotyp A sérotyp A1, inaktivovaná nebunková suspenzia obsahujúca leukotoxoid ELISA > 2.8 (*) /dávku
Inaktivovaná *Histophilus somni* kmeň Bailie MAT > 3.3 (**) /dávku

(*) Minimálne 80 % vakcinovaných králikov vykazuje hodnotu ELISA > 2.0; ELISA priemer je >2.8.

(**) Minimálne 80 % vakcinovaných králikov vykazuje hodnotu \log_2 MAT \geq 3.0; \log_2 MAT priemer >3.3

Tekutý parafín..... 18.2 mg/dávku

Thiomersal..... 0.2 mg/dávku

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčná emulzia.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

50 dávok (100 ml)

10 dávok (20 ml)

5. CIEĽOVÝ DRUH

Hovädzí dobytok od 2 mesiacov života.

6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Subkutánne podanie.

Hovädzí dobytok: 2 ml / zviera.

Aplikovať jednu dávku (2 ml) od 2 mesiacov života. Druhú dávku aplikovať po 21 dňoch.

Pred použitím dôkladne potriasť.

8. OCHRANNÁ LEHOTA

Ochranná lehota: 0 dní.

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

Náhodná aplikácia je nebezpečná

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}

Po prvom otvorení spotrebovať do 10 hodín.

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať a prepravovať v chlade. Nezmrazovať. Chrániť pred svetlom.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Odpadový materiál zlikvidovať v súlade s lokálnymi požiadavkami.

13. OZNAČENIE “LEN PRE ZVIERATÁ” A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú

Len pre zvieratá - vydáva sa na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170- AMER (Girona) ŠPANIELSKO

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

97/011/MR/07-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

č. šarže {číslo}

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV
HIPRABOVIS SOMNI/Lkt
Injekčná emulzia pre hovädzí dobytok.

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170- AMER (Girona) ŠPANIELSKO

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt. Injekčná emulzia pre hovädzí dobytok.

3. ZLOŽENIE: ÚČINNÁ LÁTKA (LÁTKY) A INÉ ZLOŽKY

Mannheimia haemolytica Biotyp A sérotyp A1, inaktivovaná nebunková suspenzia obsahujúca leukotoxoid ELISA > 2.8 (*) /dávku
Inaktivovaná *Histophilus somni* kmeň Bailie MAT > 3.3 (**) /dávku

(*) Minimálne 80 % vakcinovaných králikov vykazuje hodnotu ELISA > 2.0; ELISA priemer je >2.8.

(**) Minimálne 80 % vakcinovaných králikov vykazuje hodnotu \log_2 MAT \geq 3.0; \log_2 MAT priemer >3.3

Tekutý parafín..... 18.2 mg/dávku
Thiomersal..... 0.2 mg/dávku

4. INDIKÁCIA(-E)

Na redukciu klinických príznakov a pľúcnych lézií spôsobených *Mannheimia haemolytica* sérotyp A1 a *Histophilus somni* u teľiat od 2 mesiacov života.

Nástup imunity: 3 týždne.

Trvanie ochrany: Nie je preukázané

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nevakcinovať nezdravé zvieratá.

Nepoužívať v prípade precitlivenosti na účinné látky, adjuvans alebo pomocné látky.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Veľmi časté: Dočasné zvýšenie teploty (až o 2 °C) ktoré ustúpi po 4 dňoch sa môže vyskytnúť po každej vakcinácii. U vakcinovaných zvierat sa po podaní vakcíny môže objaviť lokálny opuch v mieste vpichu injekcie o veľkosti 1 až 7 cm. Opuch celkom alebo do značnej miery zmizne do 14 dní od vakcinácie, avšak v niektorých prípadoch môže pretrvávajúť až 4 týždne po podaní druhej dávky.

Časté: Mierna apatia, anorexia, a/alebo depresia sa môže pozorovať po každej injekcii, ale tento jav ustúpi do 4 dní.

Veľmi zriedkavé: U niektorých precitlivených zvierat sa môžu prejavovať reakcie anafylaktického typu. V takých prípadoch treba začať vhodnú symptomatickú liečbu ako je podávanie antihistaminík alebo kortizónu a vo vážnejších prípadoch adrenalínu.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 zvierat počas jednej liečby)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 zvierat, vrátane ojedinelých hlásení)

Ak zistíte akékoľvek vážne účinky alebo iné vedľajšie účinky, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii, informujte vášho veterinárneho lekára.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Hovädzí dobytok od 2 mesiacov života.

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Na subkutánne použitie.

Hovädzí dobytok: 2 ml / zviera.

Odporúčaná vakcinačná schéma: Teľat'u podať jednu dávku (2 ml) vo veku 2 mesiacov. Táto 2 ml dávka sa má zopakovať po 21 dňoch. Vakcinovať teľatá subkutánnou injekciou do predlopatkovej oblasti. Odporúča sa podať druhú dávku na opačnú stranu.

Odporúča sa uskutočniť vakcináciu pred obdobím stresu (preprava, distribúcia...). Vakcinačná schéma má byť ukončená 3 týždne pred takýmto obdobím. Chránenosť nebola preukázaná v prípade, že sa vakcinačná schéma ukončí skôr ako 3 týždne pred obdobím stresu.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Pred podávaním je potrebné nechať vakcínu ohriať na teplotu medzi 15 - 20°C. Pred podávaním potriať. Zabrániť kontaminácii počas použitia. Na podávanie používať len sterilné ihly a striekačky.

10. OCHRANNÁ LEHOTA

0 dní.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať a prepravovať v chlade (2° - 8°C).

Nezmrazovať.

Na ochranu pred svetlom, uchovávať liekovku vo vonkajšej škatulke.

Nepoužívať liek po uplynutí dátumu expirácie uvedeného na obale.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení liekovky: 10 hodín.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Nepoužívať u zvierat, ktoré majú na svoj vek nízku hmotnosť.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Pre používateľa:

Tento veterinárny liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia/samoinjikovanie môže mať za následok vznik silnej bolesti a opuchu, hlavne, ak je aplikovaná do kĺbu alebo do prsta, a v mimoriadnych prípadoch môže mať za následok stratu postihnutého prsta, ak nie je poskytnutá okamžitá lekárska pomoc. Pri náhodnom samoinjikovaní tohto veterinárneho lieku vyhľadajte okamžite lekársku pomoc, aj v prípade aplikácie len veľmi malého množstva a vezmite si so sebou písomnú informáciu pre používateľov. Ak bolesť pretrváva viac než 12 hodín po lekárskom vyšetrení, vyhľadajte opäť lekársku pomoc.

Pre lekára:

Tento veterinárny liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia aj malého množstva tohto lieku môže spôsobiť intenzívny opuch, ktorý napríklad, môže mať za následok ischemickú nekrózu, dokonca až stratu prsta. Potrebná je odborná, OKAMŽITÁ, chirurgická pomoc, pričom sa môže vyžadovať skorá incízia a irigácia postihnutého miesta, predovšetkým tam, kde je postihnutá pulpa prsta alebo šľacha.

Použitie počas gravidity, laktácie

Nepoužívať počas gravidity.

Nepoužívať počas laktácie.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Nie sú dostupné žiadne informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny v prípade, že je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie či použiť túto vakcínu pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto zvážené prípad od prípadu.

Predávkovanie

Žiadne iné účinky, než tie ktoré sú uvedené v bode "Nežiaduce účinky" neboli pozorované po podaní dvojnásobku odporúčanej dávky.

Inkompatibility

Tento liek nemiešať s akýmkoľvek iným veterinárnym liekom.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody alebo odpadu v domácnostiach. O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete, sa poraďte so svojim veterinárnym lekárom alebo lekárnikom. Tieto opatrenia by mali byť v súlade s ochranou životného prostredia.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍ SOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Veľkosť balenia:

10 dávková liekovka

50 dávková liekovka

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

Len pre zvieratá - vydáva sa na veterinárny predpis.