

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Perstorin

suspensie injectabilă

vaccin contra bolii hemoragice a iepurelui

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru Dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect, s-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.

Bioveta, a.s., Komenskeho 212, 68323 Ivanovice na hane
Republica Cehă

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

Perstorin - suspensie injectabilă pentru iepuri. Vaccin contra bolii hemoragice a iepurelui.

O doză (1 ml) **conține** în calitate de substanță activă: Calicivirus septicemiei haemorrhagiae cuniculus) minim 80*.

*Titru de inhibare a hemaglutinării anticorpilor în urma vaccinării animalelor de laborator (ieपुरi) și excipienți: hidroxid de aluminiu, soluție salină tamponată cu fosfat, saponină, formaldehidă, tiomersal.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Se indică pentru imunizarea preventivă a iepurilor clinic sănătoși împotriva bolii hemoragice.

4. CONTRAINDICAȚII

A nu se vaccina animalele bolnave și caectice. Femelele în ulima săptămână de gestație.

5. REACȚII ADVERSE

Vaccinarea nu provoacă reacții adverse locale sau generale.

6. SPECII ȚINTĂ

Iepuri.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Se administrează 1,0 ml de vaccin subcutanat, indiferent de greutatea animalului începând cu vârsta de 10 săptămâni. În dependență de situația epizootică, vaccinarea poate fi efectuată de la vârsta de 6 săptămâni cu rapel peste 4 săptămâni. Imunitatea se instalează la 10 zile după vaccinare și se menține 12 luni. Efectivele de reproducere se vaccinează anual.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

7 zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la frigider (2°C- 8 °C).

A nu se congela.

A se proteja de lumină directă.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare. Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11.ATENȚIONĂRI SPECIALE

Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele D-ră.

Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot folosi greșit.

Înainte de utilizare conținutul flaconului trebuie să ajungă treptat până la T°C camerei și agitat bine.

12.PERIOADA DE VALABILITATE

În ambalajul original al producătorului, cu respectarea condițiilor de păstrare - 2 ani.

După prima deschidere - 10 ore.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13.STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

14.NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacon a câte 1 doză, 10 doze, 20 doze și 50 doze.

*Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi disponibile.

15.DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL" Zoofarmagro", m.Chișinău, str.Camenița 4a; tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru