

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

VERSICAN Plus Bb Oral

vaccin liofilizat și solvent pentru suspensie orală pentru câini

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.
Zoetis Belgium S.A. Rue Laid Burniat I, 1348 Louvain-la-Neuve, BELGIA

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA
Versican Plus Bb Oral - Vaccin liofilizat și solvent pentru suspensie orală pentru câini.

Fiecare doză de 1ml conține:

Substanța activă:

Liofilizat:

Bordetella bronchiseptica, vie atenuată tulpina 92B $1,4 \times 10^8$ - $5,5 \times 10^9$ UFC*/doză

*UFC: unități formatoare de colonii și excipienți.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Pentru imunizarea activă a câinilor începând de la vârsta de 8 săptămâni pentru a reduce semnele clinice și excreția după infectarea cu Bordetella bronchiseptica.

Instalarea imunității: 3 săptămâni

Durata imunității: 12 luni.

4. CONTRAINDICAȚII

Nu există.

5. REACȚII ADVERSE

Rareori poate să apară o ușoară secreție aculară după vaccinare.

Foarte rar diaree tranzitorie ușoară, vărsături, secreție nazală, tuse ușoară și tranzitorie sau letargie pot să apară timp de până la 14 zile după vaccinare.

Dacă un animal prezintă semne respiratorii mai severe, poate fi indicat un tratament adecvat.

Reacțiile de hipersensibilitate pot apărea în cazuri foarte rare. Dacă apare o astfel de reacție, tratamentul adecvat trebuie administrat fără întârziere.

6. SPECII ȚINTĂ

Câini.

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

Administrare orală.

Vaccinul se administrează pe cale orală la câini în vârstă de 8 săptămâni și peste.

Metoda și calea de administrare: Apucați flaconul cu liofilizat cu degetele și poziționați degetul mare direct sub triunghiul în relief de pe capacul flaconului.

Utilizând degetul mare, împingeți capacul flaconului în sus, de sub triunghiul în relief, pentru a permite accesul la dopul de cauciuc.

Nu scoateți/îndepărtați capacul flaconului sau capsă/sigiliul din aluminiu deoarece nu sunt concepute pentru a fi îndepărtate, sunt pentru a fi utilizate cu o seringă și cu un ac.

Reconstituiți aseptice liofilizatul cu solventul. Produsul reconstituit trebuie să fie un lichid de culoare portocaliu până la galben.

Agitați bine produsul după reconstituire. Scoateți lichidul cu seringă și apoi îndepărtați/scoateți acul.

Vaccinul trebuie apoi utilizat imediat.

Capul câinelui trebuie ținut cu nasul îndreptat în sus și cu gura deschisă. Administrați întreaga doză de 1 ml în punga bucală (între dinți și mucoasa bucala).

Vaccinarea primară:

Vaccinarea cu 1 doză de 1 ml pe câine de la vârsta de 8 săptămâni.

Re-vaccinare: o doza anual.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C - 8 °C), în locuri inaccesibile copiilor.

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

Nu există.

Incompatibilități:

A nu se amesteca cu nici alt produs medicinal veterinar.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani din data producerii.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se folosi imediat după desigilare.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Cutie din plastic care contine 5 flacoane cu 1 doză de liofilizat și 5 flacoane cu 1 ml de solvent.

Cutie din plastic care contine 10 flacoane cu 1 doză de liofilizat și 10 flacoane cu 1 ml de solvent.

Cutie din plastic care contine 25 de flacoane cu 1 doza de liofilizat și 25 de flacoane cu 1 ml de solvent.

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