

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Vanguard Plus 5L

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 nementionate 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 SA, Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain- la-Neuve
Belgia

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

Vanguard Plus 5L - vaccin viu atenuat pentru câini, împotriva bolii Carre, infecției provocate de adenovirusul de tip 1 și 2, parainfluenței, enteritei cauzate de parvovirus și vaccin inactivat contra infecțiilor cauzate de *Leptospira canicola* și *icterohaemorrhagiae*.

Denumirea internațională nepatentată: tiamulină și clortetraciclină.
pulbere microgranulată perorală.

Rodotet în calitate de substanțe active în 1 g conține:

tiamulină

hidrogenfumarat – 33,0 mg,

clortetraciclină hidroclohid – 100,0 mg și
adjuvanți: carbocel și monohidrat de lactoză.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Vanguard Plus 5L se indică pentru imunizarea activă a câinilor contra jigodiei, parainfluenței, hepatitei, parvovirozei, leptospirozei cauzate de *Leptospira canicola* și *icterohaemorrhagiae*. Instalarea imunității se realizează peste aproximativ 2 săptămâni după ultima vaccinare.

Durata imunității este de 12 luni de la ultima doză.

4. CONTRAINDICAȚII

Animale în perioada de incubație a unei boli infecțioase, malnutriția și invaziile parazitare.

5. REACȚII ADVERSE

Cățele vaccinate pot avea o inflamație tranzitorie după 4-6 ore de la vaccinare care se resoarbe peste aproximativ 7 zile, ocazional pot apărea reacții de hipersensibilitate.

În rare cazuri se poate manifesta reacție anafilactică, în astfel de cazuri se administrează adrenalină sau un alt medicament echivalent.

6. SPECII ȚINTĂ

Câini.

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

Este recomandată vaccinarea câinilor sănătoși.

Se va reconstitui liofilizatul Vanguard DA2Ppi cu flaconul de Vanguard L ca și diluant, se agită bine și se injectează imediat tot conținutul (1 ml) subcutanat sau intramuscular.

Prima vaccinare: la cățea cu vârsta de 6 săptămâni:

3 doze cu interval de 21 zile, adică la 6-9-12 săptămâni. Dacă vaccinarea începe mai târziu de 8 săptămâni se administrează două doze la interval de 14-21 zile.

Revaccinare: o singură doză de Vanguard Plus 5L anual.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc întunecos, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 2°C + 7°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

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.

Pentru administrarea vaccinului se vor folosi ace și seringi sterile.

Nu se va steriliza locul administrării cu substanțe chimice deoarece urmele rămase pot inactiva vaccinul.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Fracțiunea liofilizată - 2 ani, cea lichidă - 4 ani din data producerii.

Se va folosi întregul conținut în momentul în care flaconul este deschis.

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 din sticlă cu fracția lichidă a câte 1 ml cu dop din cauciuc și capac din aluminiu și flacon din sticlă cu dop și capac cu liofilizat.

Flacoanele sunt ambalate a câte 25 de un fel și celălalt în cutii din plastic transparent, incolor.

15. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

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

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