

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

CANIGEN L, sospensione iniettabile per cani (BE BG CY CZ EE EL ES FR HR HU IT LT LU LV NL PL PT RO SE SI SK)

CANIXIN L, sospensione iniettabile per cani (DK IE UK)

VIRBAGEN CANIS L, sospensione iniettabile per cani (AT DE)

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni dose da 1 ml contiene:

Principi attivi:

Leptospira interrogans inattivata:

- sierogruppo Canicola sierotipo Canicola, ceppo 601903

4350 -7330 U*

- sierogruppo Icterohaemorrhagiae sierotipo Icterohaemorrhagiae, ceppo 601895

4250 - 6910 U*

*Unità ELISA di massa antigenica

Eccipienti:

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile

Sospensione: liquido traslucido

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Cani.

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Per l'immunizzazione attiva dei cani dalle 8 settimane di età:

- Prevenire la mortalità e ridurre l'infezione, la sintomatologia clinica, la colonizzazione renale, le lesioni renali e l'eliminazione attraverso le urine di *Leptospira* Canicola.
- Ridurre l'infezione, la sintomatologia clinica, la colonizzazione renale e l'eliminazione attraverso le urine di *Leptospira* Icterohaemorrhagiae;

Inizio dell'immunità:

L'inizio della immunità è stata dimostrata:

- Dalla quinta settimana per *Leptospira* Canicola e dalla seconda settimana per *Leptospira* Icterohaemorrhagiae.

Durata dell'immunità

La durata dell'immunità è di un anno dopo la vaccinazione di base per tutti i componenti. Negli studi di un anno sulla durata della immunità non vi era alcuna differenza significativa tra i cani vaccinati e quelli di controllo nella riduzione della colonizzazione renale per *Leptospira Canicola* e *Leptospira Icterohaemorrhagiae* e neanche per le lesioni renali e l'eliminazione attraverso le urine per *Leptospira Canicola*.

4.3 Controindicazioni

Nessuna.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Vaccinare solo animali in buone condizioni di salute.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Nessuna.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

In caso di auto-iniezione accidentale, consultare immediatamente un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta del prodotto.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Dopo la somministrazione di una dose del prodotto, si può comunemente osservare un gonfiore (≤ 4 cm) locale e leggero edema che si risolve spontaneamente in 1-2 settimane, in rari casi associati a dolore o prurito.

Alcuni comuni stati letargici post-vaccinali transitori sono stati osservati nelle prove cliniche. Rari casi di ipertermia o disturbi digestivi come l'anoressia, diarrea o vomito sono stati osservati nelle prove cliniche.

Molto raramente reazioni di ipersensibilità (i.e. anafilassi, sintomatologia cutanea come edema/gonfiore, eritema, prurito) sono state riportate come segnalazioni spontanee. In caso di una reazione allergica o anafilattica, deve essere somministrato un appropriato trattamento sintomatico.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati manifesta reazioni avverse)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali trattati)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Non vaccinare durante la gravidanza ed allattamento.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Sono disponibili dati sulla sicurezza ed efficacia che dimostrano che questo vaccino può essere miscelato e somministrato con vaccini Virbac contro il virus del cimurro canino (CDV), l'adenovirus del cane (CAV), il parvovirus del cane (CPV) e il virus della parainfluenza (CPiV) e della rabbia, se disponibile.

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari.

Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Agitare delicatamente e somministrare immediatamente una dose da 1 ml per via sottocutanea secondo il seguente programma vaccinale:

Vaccinazione di base:

- Prima iniezione dalle 8 settimane di età
- Seconda iniezione dopo 3 o 4 settimane .

Quando è necessaria anche l'immunizzazione attiva contro CDV, CAV, CPV e CPiV, una dose del prodotto può essere usata per ricostituire una dose di vaccino liofilizzato Virbac contenente CDV, CAV-2, CPV e componenti CPiV. Dopo la ricostituzione, agitare delicatamente (il prodotto ricostituito è beige leggermente rosato) e somministrare immediatamente una dose da 1 ml per via sottocutanea secondo lo stesso programma di vaccinazione: 2 iniezioni a 3-4 settimane di distanza dalle 8 settimane di età.

Quando è necessaria anche l'immunizzazione attiva contro la rabbia e se è disponibile il vaccino antirabbico di Virbac, 1 dose di prodotto, singola, o miscelata come sopra riportato, può essere miscelata con 1 dose di vaccino antirabbico di Virbac e la dose da 2 ml di vaccino miscelata può essere somministrata immediatamente per via sottocutanea. Fare riferimento alle informazioni sul prodotto del vaccino antirabbico di Virbac relative allo schema di vaccinazione contro la rabbia.

Richiamo annuale:

Una iniezione di richiamo di una singola dose deve essere somministrata 1 anno dopo la seconda iniezione e successivamente ogni anno.

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Non pertinente.

4.11 Tempo di attesa

Non pertinente.

5. PROPRIETÀ IMMUNOLOGICHE

Codice ATC VET: QI07AB01

Gruppo farmacoterapeutico: Immunologici per cani - vaccini batterici inattivati per cani.

Per stimolare l'immunità attiva contro la *Leptospira interrogans* sierogruppo Canicola e *Leptospira interrogans*– sierogruppo Icterohaemorrhagiae nel cane.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Idrossido di sodio (per aggiustamento del pH)

Saccarosio

Dipotassio fosfato

Potassio fosfato monobasico

Triptone

Acqua per preparazioni iniettabili.

6.2 Incompatibilità principali

Non miscelare il vaccino con altri medicinali veterinari ed eccezione di quelli riportati al punto 4.8

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: usare immediatamente

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare e trasportare in frigorifero (2°C a 8°C).

Proteggere dalla luce.

Non congelare.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Flaconcino di vetro incolore di tipo I contenente 1 ml di sospensione, chiuso con tappo in elastomero butilico e sigillato con sigillo in alluminio contenuto in una scatola di plastica o cartone.

Confezioni:

Scatola da 1 flaconcino di sospensione

Scatola da 10 flaconcini di sospensione

Scatola da 25 flaconcini di sospensione

Scatola da 50 flaconcini di sospensione

Scatola da 100 flaconcini di sospensione

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo.

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Francia

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Scatola da 1 flaconcino di sospensione A.I.C. n.105016012
Scatola da 10 flaconcini di sospensione A.I.C. n.105016036
Scatola da 25 flaconcini di sospensione A.I.C. n.105016048
Scatola da 50 flaconcini di sospensione A.I.C. n.105016051
Scatola da 100 flaconcini di sospensione A.I.C. n.105016063

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE / RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 09/01/2018
Data dell'ultimo rinnovo: 19/01/2022

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Maggio 2022

DIVIETO DI FORNITURA, VENDITA E/O IMPIEGO

Non pertinente

MODALITA' DI DISPENSAZIONE

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in copia unica ripetibile.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Scatola contenente 1 o 10 flaconcini di sospensione

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

CANIGEN L, sospensione iniettabile per cani (BE BG CY CZ EE EL ES FR HR HU IT LT LU LV NL PL PT RO SE SI SK)

CANIXIN L suspension for injection for dogs (DK IE UK)

VIRBAGEN CANIS L suspension for injection for dogs (AT DE)

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI

Ogni dose da 1 ml contiene:

Principi attivi:

Leptospira interrogans inattivata:

- sierogruppo Canicola sierotipo Canicola, ceppo 601903

4350 -7330 U*

- sierogruppo Icterohaemorrhagiae sierotipo Icterohaemorrhagiae, ceppo 601895

4250 - 6910 U*

*Unità ELISA di massa antigenica

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile

4. CONFEZIONI

1 flaconcino di sospensione

10 flaconcini di sospensione

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani.

6. INDICAZIONE(I)

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Per via sottocutanea

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD: (mese/anno)

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare e trasportare in frigorifero.
Proteggere dalla luce.
Non congelare.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Smaltimento: Leggere il foglietto illustrativo

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

SOLO PER USO VETERINARIO
Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica ripetibile.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

VIRBAC - 1^{ère} avenue 2065 m LID - 06516 Carros – Francia.
Rappresentante per la vendita in Italia: VIRBAC SRL - Via Ettore Bugatti 15 - 20142 Milano

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Scatola da 1 flaconcino di sospensione A.I.C. n.105016012
Scatola da 10 flaconcini di sospensione A.I.C. n.105016036

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lot: {numero}

Prevedere spazio per GTIN e codice
a barre
D.M. 17/12/2007

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Scatola da 25, 50 o 100 flaconcini di sospensione

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

CANIGEN L, sospensione iniettabile per cani (BE BG CY CZ EE EL ES FR HR HU IT LT LU LV NL PL PT RO SE SI SK)

CANIXIN L suspension for injection for dogs (DK IE UK)

VIRBAGEN CANIS L suspension for injection for dogs (AT DE)

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI

Ogni dose da 1 ml contiene:

Principi attivi:

Leptospira interrogans inattivata:

- sierogruppo Canicola sierotipo Canicola, ceppo 601903 4350 -7330 U*

- sierogruppo Icterohaemorrhagiae sierotipo Icterohaemorrhagiae, ceppo 601895 4250 - 6910 U*

*Unità ELISA di massa antigenica

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile

4. CONFEZIONI

25 flaconcini di sospensione

50 flaconcini di sospensione

100 flaconcini di sospensione

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani

6. INDICAZIONE(I)

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Per via sottocutanea

Prima dell'uso leggere il foglio illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere il foglio illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD: (mese/anno)

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare e trasportare in frigorifero.

Proteggere dalla luce.

Non congelare.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Smaltimento: Leggere il foglietto illustrativo

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

SOLO PER USO VETERINARIO

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica ripetibile.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

VIRBAC - 1^{ère} avenue 2065 m LID - 06516 Carros – Francia.

Rappresentante per la vendita in Italia: VIRBAC SRL - Via Ettore Bugatti 15 - 20142 Milano

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Scatola da 25 flaconcini di sospensione A.I.C. n.105016048

Scatola da 50 flaconcini di sospensione A.I.C. n.105016051

Scatola da 100 flaconcini di sospensione A.I.C. n.105016063

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lot: {numero}

Prevedere spazio per GTIN e codice
a barre
D.M. 17/12/2007

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI

FLACONCINO DI SOSPENSIONE

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

CANIGEN L, sospensione iniettabile per cani (BE BG CY CZ EE EL ES FR HR HU IT LT LU LV NL PL PT RO SE SI SK)

CANIXIN L suspension for injection for dogs (DK IE UK)

VIRBAGEN CANIS L suspension for injection for dogs (AT DE)

2. QUANTITÀ DI PRINCIPI ATTIVI

L

3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

1 ml

4. VIA DI SOMMINISTRAZIONE

SC

5. TEMPO DI ATTESA

6. NUMERO DI LOTTO

Lot: {numero}

7. DATA DI SCADENZA

EXP: {MM/AAAA}

8. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”

Solo per uso veterinario.

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

CANIGEN L sospensione iniettabile per cani (BE BG CY CZ EE EL ES FR HR HU IT LT LU
LV NL PL PT RO SE SI SK)

CANIXIN L suspension for injection for dogs (DK IE UK)

VIRBAGEN CANIS L suspension for injection for dogs (AT DE)

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

VIRBAC - 1^{ère} avenue 2065 m LID - 06516 Carros – Francia.

Rappresentante per la vendita in Italia: VIRBAC SRL - Via Ettore Bugatti 15 - 20142
Milano

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

CANIGEN L, sospensione iniettabile per cani (BE BG CY CZ EE EL ES FR HR HU IT LT LU
LV NL PL PT RO SE SI SK)

CANIXIN L suspension for injection for dogs (DK IE UK)

VIRBAGEN CANIS L suspension for injection for dogs (AT DE)

3. INDICAZIONE DEL(I) PRINCIPI(O) ATTIVO(I) E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Ogni dose da 1 ml contiene:

Principi attivi:

Leptospira interrogans inattivata:

- sierogruppo Canicola sierotipo Canicola, ceppo 601903

4350 -7330 U*

- sierogruppo Icterohaemorrhagiae sierotipo Icterohaemorrhagiae, ceppo 601895

4250 - 6910 U*

*Unità ELISA di massa antigenica

Sospensione: liquido traslucido

4. INDICAZIONE(I)

Per l'immunizzazione attiva dei cani dalle 8 settimane di età:

- Prevenire la mortalità e ridurre l'infezione, la sintomatologia clinica, la colonizzazione renale, le lesioni renali e l'eliminazione attraverso le urine di *Leptospira* Canicola.
- Ridurre l'infezione, la sintomatologia clinica, la colonizzazione renale e l'eliminazione attraverso le urine di *Leptospira* Icterohaemorrhagiae;

Inizio dell'immunità:

L'inizio della immunità è stata dimostrata:

- Dalla quinta settimana per *Leptospira Canicola* e dalla seconda settimana per *Leptospira Icterohaemorrhagiae*.

Durata dell'immunità

La durata dell'immunità è di un anno dopo la vaccinazione di base per tutti i componenti. Negli studi di un anno sulla durata dell'immunità non vi era alcuna differenza significativa tra i cani vaccinati e di controllo nella riduzione della colonizzazione renale per *Leptospira Canicola* e *Leptospira Icterohaemorrhagiae*, e neanche per le lesioni renali ed eliminazione attraverso le urine per *Leptospira Canicola*.

5. CONTROINDICAZIONI

Nessuna.

6. REAZIONI AVVERSE

Dopo la somministrazione di una dose del prodotto, si può comunemente osservare un gonfiore (≤ 4 cm) locale e leggero edema che si risolve spontaneamente in 1-2 settimane, in rari casi associati a dolore o prurito.

Alcuni comuni stati letargici post-vaccinali transitori sono stati osservati nelle prove cliniche. Rari casi di ipertermia o disturbi digestivi come l'anoressia, diarrea o vomito sono stati osservati nelle prove cliniche.

Molto raramente reazioni di ipersensibilità (i.e. anafilassi, sintomatologia cutanea come edema/gonfiore, eritema, prurito) sono state riportate come segnalazioni spontanee. In caso di una reazione allergica o anafilattica, deve essere somministrato un appropriato trattamento sintomatico.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati manifesta reazioni avverse)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali trattati)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

Se dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne il medico veterinario.

In alternativa, segnalare tramite il sistema nazionale di farmacovigilanza veterinaria (http://www.salute.gov.it/portale/ministro/p4_8_0.jsp?label=servizionline&idMat=MDV&idAmb=FMV&idSrv=PSK&flag=P)

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Agitare delicatamente e somministrare immediatamente una dose da 1 ml per via sottocutanea secondo il seguente programma vaccinale:

Vaccinazione di base:

- Prima iniezione dalle 8 settimane di età
- Seconda iniezione dopo 3 o 4 settimane.

Quando è necessaria anche l'immunizzazione attiva contro CDV, CAV, CPV e CPiV, una dose del prodotto può essere usata per ricostituire una dose di vaccino liofilizzato di Virbac contenente CDV, CAV-2, CPV e componenti CPiV. Dopo la ricostituzione, agitare delicatamente (il prodotto ricostituito è beige leggermente rosato) e somministrare immediatamente una dose da 1 ml per via sottocutanea secondo lo stesso programma di vaccinazione: 2 iniezioni a 3 / 4 settimane di distanza dalle 8 settimane di età.

Quando è necessaria anche l'immunizzazione attiva contro la rabbia e se è disponibile il vaccino antirabbico di Virbac, 1 dose di prodotto, singola, o miscelata come sopra riportato, può essere miscelata con 1 dose di vaccino antirabbico di Virbac e la dose da 2 ml di vaccino miscelata può essere somministrata immediatamente per via sottocutanea. Fare riferimento alle informazioni sul prodotto del vaccino antirabbico di Virbac relative allo schema di vaccinazione contro la rabbia.

Richiamo annuale:

Una iniezione di richiamo di una singola dose deve essere somministrata 1 anno dopo la seconda iniezione e successivamente ogni anno.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

10. TEMPO DI ATTESA

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare e trasportare in frigorifero (2°C a 8°C).

Proteggere dalla luce.

Non congelare.

Non usare dopo la data di scadenza riportata sulla scatola dopo EXP/SCAD.

12. AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Vaccinare solo cani in buone condizioni di salute.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Nessuna

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

In caso di auto-iniezione accidentale, consultare immediatamente un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta del prodotto.

Gravidanza e allattamento:

Non vaccinare durante la gravidanza ed allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:

Sono disponibili dati sulla sicurezza ed efficacia che dimostrano che questo vaccino può essere miscelato e somministrato con vaccini Virbac contro virus del cimurro canino (CDV), adenovirus del cane (CAV), parvovirus del cane (CPV) e virus parainfluenza del (CPiV) e della rabbia, se disponibile.

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari.

Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario:

Non pertinente.

Incompatibilità:

Non miscelare il vaccino con altri medicinali veterinari ed eccezione di quelli riportati nella sezione: "Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione".

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Maggio 2022

15. ALTRE INFORMAZIONI

Flaconcino di vetro incolore di tipo I contenente 1 ml di sospensione, chiuso con tappo in elastomero butilico e sigillato con sigillo in alluminio contenuto in una scatola di plastica o cartone.

Confezioni:

Scatola da 1 flaconcino di sospensione

Scatola da 10 flaconcini di sospensione

Scatola da 25 flaconcini di sospensione

Scatola da 50 flaconcini di sospensione

Scatola da 100 flaconcini di sospensione

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.