

**ПРИЛОЖЕНИЕ I**  
**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**

## 1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Eurican Herpes 205 прах и разтворител за инжекционна емулсия.

## 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

За доза 1 ml:

Лиофилизат:

### Активна субстанция:

Антигени на кучешки херпесвирус (щам F205) ..... 0.3 до 1.75 µg\*

\*изразени в µg gV гликопротеини

Разтворител:

### Аджувант:

Леко парафиново масло .....224.8 до 244.1 mg

### Експциенти:

За пълния списък на експциентите виж т. б.1.

## 3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Прах и разтворител за инжекционна емулсия.

Лиофилизат: бяла пелета.

Разтворител: хомогенна бяла емулсия.

## 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

### 4.1. Видове животни, за които е предназначен ВМП

Кучета.

### 4.2. Терапевтични показания, определени за отделните видове животни

Активна имунизация на бременни кучета за предотвратяване на смъртност, клинични признаци и лезии при кученца в резултат на заразяване с кучешки херпесвирус в първите дни след раждане, чрез предаване на пасивен имунитет.

### 4.3. Противопоказания

Няма.

### 4.4. Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП

Да се ваксинират само здрави животни.

Може да се наблюдават аборти и преждевременни раждания в резултат от инфекция с CHV.

Няма проучвания за тази ваксина доказващи предпазване на женските кучета от инфекцията. За предаване на пасивен имунитет на кученцата е необходимо те да приемат достатъчно количество коластра.

### 4.5. Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

Няма.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните  
За потребителите:

Този ветеринарномедицински продукт съдържа минерално масло. Случайното инжектиране/самоинжектиране може да предизвика силна болка и подуване, особено при инжектиране в става или пръст и в редки случаи е възможно да се загуби засегнатия пръст, ако не е оказана навреме лекарска помощ.

Ако по случайност сте инжектирани с този ветеринарномедицински продукт, потърсете спешно съвет от лекар и носете листовката с Вас, дори да е инжектирано съвсем малко количество.

Ако болката продължава повече от 12 часа след медицинския преглед, потърсете отново съвет от лекаря.

За лекарите:

Този ветеринарномедицински продукт съдържа минерално масло. Дори да са инжектирани малки количества, случайното инжектиране с този ветеринарномедицински продукт може да предизвика поява на силен оток. При инжектиране в пръста е възможно развитие на исхемична некроза и дори загуба на пръста. Необходима е незабавна, компетентна хирургическа намеса. Възможно е да се наложи инцизия и иригация на инжектираното място, особено, ако са засегнати пулпата на пръста или сухожилието.

#### **4.6. Неблагоприятни реакции (честота и важност)**

Ваксината може често да причини преходен оток на мястото на инжектирането. Такива реакции обикновено преминават до 1 седмица.

В много редки случаи може да се наблюдава реакции на свръхчувствителност. Подходящо симптоматично лечение трябва да се приложи.

Честотата на неблагоприятните реакции се определя чрез следната класификация:

- много чести (повече от 1 на 10 третирани животни проявяващи неблагоприятни реакции).
- чести (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 100 третирани животни)
- не чести (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 1,000 третирани животни)
- редки (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 10,000 третирани животни)
- много редки (по-малко от 1 животно на 10,000 третирани животни, включително изолирани съобщения).

#### **4.7. Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене**

Тази ваксина е специално предназначен за приложение по време на бременност.

#### **4.8. Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие**

Няма налична информация за безопасността и ефикасността от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарномедицински продукти. Поради тази причина, прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарномедицински продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

#### **4.9. Доза и начин на приложение**

След разтваряне на прахта с разтворителя, се инжектира подкожно 1 доза (1 ml) от ваксината, съгласно следната схема:

Първо инжектиране: По време на разгонване или 7 до 10 дни след предполагаемата дата на заплъждане.

Второ инжектиране: 1 до 2 седмици преди очакваната дата на раждане.

Реваксинация: По време на всяка бременност, съгласно същата схема.

Разтвореното съдържание трябва да бъде подобно на млечна емулсия.

#### **4.10. Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо**

Не са наблюдавани други неблагоприятни реакции освен тези отбелязани в „Неблагоприятни реакции”, след инжектиране на няколко дози.

#### **4.11. Карентен срок/карентни срокове**

Не е приложимо.

### **5. ИМУНОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ**

Фармакотерапевтична група: имунологични продукти за кучета, инактивирани вирусни ваксини, кучешки херпесвирус.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен Код: Q107AA06

Пречистена субединична ваксина за активна имунизация на бременни кучета за предаване на пасивен имунитет на кученцата срещу причиняваното от херпес вирус фатално заболяване при новородените.

### **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ**

#### **6.1. Списък на ексципиентите**

Light paraffin oil

Polyoxyethylene fatty acids

Ether of fatty alcohols and of polyols

Sucrose

Sorbitol

Dextran 40

Casein hydrolysate

Collagen hydrolysate

Salts

Triethanolamine

#### **6.2. Основни несъвместимости**

Не смесвайте с друг ветеринарномедицински продукт с изключение на разтворителя предоставен за употреба с ветеринарномедицинския продукт..

#### **6.3. Срок на годност**

Срок на годност на крайния ветеринарномедицински продукт: 2 години.

Срок на годност след разтваряне в съответствие с инструкциите: използвай незабавно.

#### **6.4. Специални условия за съхранение на продукта**

Да се съхранява в хладилник (2 °C – 8 °C).

Да се пази от замръзване.

Да се пази от светлина.

#### **6.5. Вид и състав на първичната опаковка**

Тип I стъклен флакон съдържащ прах за 1 доза и стъклен флакон съдържащ 1 ml разтворител. Флаконите са затворени с тапи от бутил еластомер, покрити с алуминиеви капсули.

Кутия от 2 x 1 флакон, 2 x 10 флакона и 2 x 50 флакона.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

#### **6.6. Специални мерки за унищожаване на неизползвания продукт или остатъци от него**

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, трябва да бъдат унищожени, в съответствие с изискванията на местното законодателство.

### **7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein

ГЕРМАНИЯ

### **8. НОМЕР(А) НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА**

EU/2/01/029/001- 003

### **9. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА**

Дата на първото издаване на лиценз за употреба: 26/03/2001

Дата на последното подновяване на лиценз за употреба: 18/04/2006

### **10. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА**

Подробна информация за този продукт може да намерите на интернет страницата на Европейската Агенция по Лекарствата <http://www.ema.europa.eu/>.

### **ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, СНАБДЯВАНЕ И/ИЛИ УПОТРЕБА**

Не е приложимо.

## **ПРИЛОЖЕНИЕ II**

- A. ПРОИЗВОДИТЕЛИ НА БИОЛОГИЧНО АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И ПРОИЗВОДИТЕЛ ОТГОВОРЕН ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДАТА**
- Б. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ В ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА НА ВМП, ОТНАСЯЩИ СЕ ДО ПРЕДЛАГАНЕТО И УПОТРЕБАТА МУ**
- В. СТАТУС НА МДСОК**

**А. ПРОИЗВОДИТЕЛИ НА БИОЛОГИЧНО АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И  
ПРОИЗВОДИТЕЛ ОТГОВОРЕН ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДАТА**

Име и адрес на производителя на биологично активната субстанция

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
Laboratoire Porte des Alpes  
Rue de l'Aviation  
69800 Saint Priest  
Франция

Име и адрес на производителя, отговорен за освобождаването на партидите за продажба

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
Laboratoire Porte des Alpes  
Rue de l'Aviation  
69800 Saint Priest  
Франция

**Б. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ В ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА НА ВМП,  
ОТНАСЯЩИ СЕ ДО ПРЕДЛАГАНЕТО И УПОТРЕБАТА МУ**

Да се отпуска само по лекарско предписание

**В. СТАТУС НА МДСОК**

Не е приложимо.

**ПРИЛОЖЕНИЕ III**  
**ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА**



## **А. ЕТИКЕТ**

**ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА**

Кутия от 2 x 1 флакон, 2 x 10 флакона и 2 x 50 флакона

**1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ**

Eurican Herpes 205 прах и разтворител за инжекционна емулсия

**2. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА (ИТЕ) СУБСТАНЦИЯ (И)**

За доза 1 ml: Антигени на кучешки херпесвирус (щам F205 ) ..... 0.3 до 1.75 µg\*

\*изразени в µg gV гликопротеини

**3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА**

Прах и разтворител за инжекционна емулсия.

**4. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА**

1 доза: прах (1 флакон) + разтворител (1 флакон)

10 дози: прах (10 флакона) + разтворител (10 флакона)

50 дози: прах (50 флакона) + разтворител (50 флакона)

**5. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП**

Кучета.

**6. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ**

**7. МЕТОД И НАЧИН(И) НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

Подкожно приложение.

Преди употреба прочети листовката.

**8. КАРЕНТЕН СРОК/КАРЕНТНИ СРОКОВЕ**

Не е приложимо.

**9. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО**

Случайното инжектиране е опасно.

**10. СРОК НА ГОДНОСТ**

EXP {месец/година}

След разтваряне използвай незабавно.

**11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ**

Да се съхранява в хладилник.

Да се пази от замръзване.

а се пази от светлина.

**12. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ПРИ УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА**

Унищожаване: прочети листовката.

**13. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА” И УСЛОВИЯТА ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ОТНОСНО РАЗПРОСТРАНЕНИЕТО И УПОТРЕБАТА, АКО Е ПРИЛОЖИМО**

Само за ветеринарномедицинска употреба. Да се отпуска само по лекарско предписание.

**14. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”**

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

**15. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
ГЕРМАНИЯ

**16. НОМЕР (А) НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА НА ВМП**

EU/2/01/029/001 10 дози: прах (10 флакона) + разтворител (10 флакона)

EU/2/01/029/002 50 дози: прах (50 флакона) + разтворител (50 флакона)

EU/2/01/029/003 1 доза: прах (1 флакон) + разтворител (1 флакон)

**17. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Lot

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ  
МАЛКИ ОПАКОВКИ ВМП, КОИТО СЪДЪРЖАТ ЕДИНИЧНА ДОЗА**

**Флакон (Стъклен) ваксина**

**1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ**

Eurican Herpes 205 прах за инжекционна емулсия

**2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНАТА(ИТЕ) СУСТАНЦИЯ(И)**

Преди употреба прочети листовката.

**3. СЪДЪРЖАНИЕ СПРЯМО МАСА, ОБЕМ ИЛИ БРОЙ НА ЕДИНИЧНИТЕ ДОЗИ**

1 доза

**4. НАЧИН (И) НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

SC

**5. КАРЕНТЕН СРОК/КАРЕНТНИ СРОКОВЕ**

**6. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Lot {номер}

**7. СРОК НА ГОДНОСТ**

EXP {месец/година}

След разтваряне използвайте незабавно.

**8. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”**

Само за ветеринарномедицинска употреба.

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ  
МАЛКИ ОПАКОВКИ ВМП, КОИТО СЪДЪРЖАТ ЕДИНИЧНА ДОЗА**

**Флакон 1 ml разтворител**

**1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ**

Eurican Herpes 205 разтворител

**2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНАТА (ИТЕ) СУСТАНЦИЯ(ИИ)**

Преди употреба прочети листовката.

**3. СЪДЪРЖАНИЕ СПРЯМО МАСА, ОБЕМ ИЛИ БРОЙ НА ЕДИНИЧНИТЕ ДОЗИ**

1 ml

**4. НАЧИН(И) НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

SC

**5. КАРЕНТЕН СРОК/КАРЕНТНИ СРОКОВЕ**

**6. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Lot

**7. СРОК НА ГОДНОСТ**

EXP {месец/година}

**8. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”**

Само за ветеринарномедицинска употреба.

## **В. ЛИСТОВКА**

**ЛИСТОВКА:**  
**Eurican Herpes 205 прах и разтворител за инжекционна емулсия**

**1. ИМЕ И ПОСТОЯННИЯ АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ**

Притежател на лиценз за употреба:  
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
ГЕРМАНИЯ

Производител, отговорен за освобождаване на партидата:  
Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS,  
Laboratoire Porte des Alpes,  
Rue de l'Aviation,  
69800 Saint Priest,  
Франция

**2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ**

Eurican Herpes 205 прах и разтворител за инжекционна емулсия

**3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА(ИТЕ) СУБСТАНЦИЯ(ИИ) И ЕКСЦИПИЕНТА(ИТЕ)**

За доза 1 ml:

Лиофилизат:

**Активна субстанция:**

Антигени на кучешки херпесвирус (щам F205 ) ..... 0.3 до 1.75 µg\*

\*изразени в µg gV гликопротеини

Разтворител:

**Аджувант:**

Леко парафиново масло.....224.8 до 244.1 mg

Лиофилизат: бяла пелета.

Разтворител: хомогенна бяла емулсия

**4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ**

Активна имунизация на бременни кучета за предотвратяване на смъртност, клинични признаци и лезии при кученца, в резултат на заразяване с кучешки херпесвирус в първите дни след раждане, чрез предаване на пасивен имунитет.

**5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

Няма.

## **6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ**

Ваксината често може да причини преходен оток на мястото на инжектирането. Такива реакции обикновено преминават до 1 седмица.

В много редки случаи може да се наблюдава реакции на свръхчувствителност. Подходящо симптоматично лечение трябва да се приложи.

Честотата на неблагоприятните реакции се определя чрез следната класификация:

- много чести (повече от 1 на 10 третиранни животни проявяващи неблагоприятни реакции).
- чести (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 100 третиранни животни)
- не чести (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 1,000 третиранни животни)
- редки (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 10,000 третиранни животни)
- много редки (по-малко от 1 животно на 10,000 третиранни животни, включително изолирани съобщения).

Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарномедицинския продукт не работи, моля да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

## **7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП**

Кучета.

## **8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН(И) НА ПРИЛАГАНЕ**

След разтваряне на прахта с разтворителя, се инжектира 1 доза (1 ml) подкожно, съгласно следната схема:

Първо инжектиране: По време на разгонване или 7 до 10 дни след предполагаемата дата на заплъждане.

Второ инжектиране: 1 до 2 седмици преди очакваната дата на раждане.

Реваксинация: По време на всяка бременност, съгласно същата схема.

## **9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ**

Разтворете асептично съдържанието (прахта) с разтворителя, предоставен за употреба с тази ваксина.

Разтвореното съдържание трябва да бъде като млечна емулсия.

## **10. КАРЕНТЕН СРОК/КАРЕНТНИ СРОКОВЕ**

Не е приложимо.

## **11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА**

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места

Да се съхранява в хладилник (2 °C – 8 °C).

Да се пази от замръзване.



Да се пази от светлина.

Срок на годност след разтваряне, съгласно указанията: използвай незабавно.

Да не се използва този ветеринарномедицински продукт след изтичане на срока на годност посочен върху етикета.

## **12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

Специални предупреждения за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП:

Да се ваксинират само здрави животни.

Може да се наблюдават аборти и преждевременни раждания в резултат от инфекция с CHV.

Няма проучвания за тази ваксина доказващи предпазване на женските кучета от инфекцията. За предаване на пасивен имунитет на кученцата е необходимо те да приемат достатъчно количество коластра.

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта :

Няма.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

За потребителите :

Този ветеринарномедицински продукт съдържа минерално масло. Случайното инжектиране/самоинжектиране може да предизвика силна болка и подуване, особено при инжектиране в става или пръст и в редки случаи е възможно да се загуби засегнатия пръст, ако не е оказана навреме лекарска помощ.

Ако по случайност сте инжектирани с този ветеринарномедицински продукт, потърсете спешно съвет от лекар и носете листовката с Вас, дори да е инжектирано съвсем малко количество.

Ако болката продължава повече от 12 часа след медицинския преглед, потърсете отново съвет от лекаря.

За лекарите:

Този ветеринарномедицински продукт съдържа минерално масло. Дори да са инжектирани малки количества, случайното инжектиране с този ветеринарномедицински продукт може да предизвика поява на силен оток. При инжектиране в пръста е възможно развитие на исхемична некроза и дори загуба на пръста. Необходима е незабавна, компетентна хирургическа намеса. Възможно е да се наложи инцизия и иригация на инжектираното място, особено, ако са засегнати пулпата на пръста или сухожилието.

Бременност и лактация:

Тази ваксина е специално предназначена за прилагане по време на бременност.

Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие:

Няма налична информация за безопасността и ефикасността от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарномедицински продукти. Поради тази причина, прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарномедицински продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти):

Не са наблюдавани неблагоприятни реакции освен тези отбелязани в „Неблагоприятни реакции“, след инжектиране на няколко дози.

Основни несъвместимости:

Не смесвайте с друг ветеринарномедицински продукт с изключение на разтворителя предоставен за употреба с ветеринарномедицинския продукт.

**13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА**

ВМП не трябва да бъдат изхвърляни чрез битови отпадъци или отпадни води. Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт какво да правите с ненужните ВМП. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

**14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА**

Подробна информация за този продукт може да намерите на интернет страницата на Европейската Агенция по Лекарствата <http://www.ema.europa.eu/>.

**15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ**

Пречистена субединична ваксина за активна имунизация на бременни кучки за предаване на пасивен имунитет при кученцата срещу причиняваното от херпес вирус фатално неонатално заболяване.

Кутия от 2 x 1 флакон, 2 x 10 флакона и 2 x 50 флакона.  
Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.  
Да се отпуска само по лекарско предписание.