

PŘÍLOHA I
SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Nobivac DP PLUS lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi pro psy (štěňata)

2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

Každá dávka (1ml) rekonstituované vakcíny obsahuje:

Léčivé látky:

Virus febris contagiosae canis, kmen Ondestepoort, živý, atenuovaný	$10^{5,1} - 10^{6,5}$ TCID ₅₀ *
Parvovirus enteritidis canis, kmen 630a, živý, rekombinantní	$10^{5,1} - 10^{6,7}$ TCID ₅₀ *

*50% infekční dávka pro tkáňové kultury.

Úplný seznam pomocných látek viz bod 6.1.

3. LÉKOVÁ FORMA

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi.

Lyofilizát: téměř bílý nebo krémové barvy.

Rozpouštědlo: čirý, bezbarvý roztok.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cílové druhy zvířat

Psi (štěňata)

4.2 Indikace s upřesněním pro cílový druh zvířat

K aktivní imunizaci štěňat ve věku 4 týdnů a starších pro prevenci klinických příznaků a mortality při infekci virem psinky a infekci psím parvovirem a pro prevenci vylučování viru po infekci virem psinky a po infekci psím parvovirem.

Nástup imunity: pro virus psinky: 7 dní;
pro parvovirus psů: 3 dny.

Trvání imunity: 8 týdnů.

4.3 Kontraindikace

Nejsou.

4.4 Zvláštní upozornění pro každý cílový druh

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

Střední až vysoké hladiny mateřských protilátek proti viru psinky mohou snížit účinnost přípravku proti psince.

Všeobecně je doporučována vakcinace štěňat tímto přípravkem ve věku 6 týdnů. V případech, kdy je vysoké riziko parvovirové infekce a/nebo infekce virem psinky, doporučuje se časnější vakcinace štěňat, ale ne dříve než před dosažením 4 týdnů věku. Rutinní vakcinace základními vakcínami proti psince, parvoviroze psů, infekční hepatitidě a respiračnímu onemocnění způsobenému adenovirem typu 2 by měla být aplikována v souladu s příbalovou informací těchto přípravků.

4.5 Zvláštní opatření pro použití

Zvláštní opatření pro použití u zvířat

U některých štěňat může být vakcinační kmen parvoviru nalezen ve výkalech až do 8 dnů po vakcinaci. Příležitostně se tento virus může šířit na jiné psy nebo kočky, ale nezpůsobuje žádné klinické příznaky onemocnění. U koček se virus může vylučovat do 5 dnů a šířit se na jiné kočky bez vyvolání jakýchkoliv klinických příznaků onemocnění. Virus psinky se vakcinovanými štěňaty nešíří.

Zvláštní opatření určené osobám, které podávají veterinární léčivý přípravek zvířatům

V případě náhodného sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem, vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

4.6 Nežádoucí účinky (frekvence a závažnost)

V průběhu prvního týdne po vakcinaci je v místě injekčního podání velmi často pozorován malý, nebolestivý otok (maximálně 1 cm v průměru). Otok zcela vymizí do několika dní. Ve vzácných případech se po dobu 4 hodin po vakcinaci může objevit snížená aktivita.

Četnost nežádoucích účinků je charakterizována podle následujících pravidel:

- velmi časté (nežádoucí účinek(nky) se projevil(y) u více než 1 z 10 ošetřených zvířat)
- časté (u více než 1, ale méně než 10 ze 100 ošetřených zvířat)
- neobvyklé (u více než 1, ale méně než 10 z 1000 ošetřených zvířat)
- vzácné (u více než 1, ale méně než 10 z 10000 ošetřených zvířat)
- velmi vzácné (u méně než 1 z 10000 ošetřených zvířat, včetně ojedinělých hlášení).

4.7 Použití v průběhu březosti, laktace nebo snášky

Nebyla stanovena bezpečnost veterinárního léčivého přípravku pro použití během březosti.

4.8 Interakce s dalšími léčivými přípravky a další formy interakce

Dostupné údaje o bezpečnosti dokládají, že vakcínu lze podávat ve stejný den, ale nemísit, s vakcínou řady Nobivac pro intranazální podání, obsahující komponenty *Bordetella bronchiseptica* a virus parainfluenzy psů. Účinnost po souběžném podání nebyla testována. Přestože byla prokázána bezpečnost při souběžném podání, měl by veterinární lékař tento fakt vzít v úvahu při rozhodování o podání těchto přípravků ve stejný den.

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny, pokud je podávána zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem, vyjma výše zmíněných přípravků. Rozhodnutí o použití této vakcíny před nebo po jakémkoliv jiném veterinárním léčivém přípravku musí být provedeno na základě zvážení jednotlivých případů.

4.9 Podávané množství a způsob podání

Subkutánní podání.

Aplikujte jednu dávku (1 ml) štěňatům od 4 týdnů věku.

Rekonstituujte obsah lahvičky s lyofilizátem pomocí dodaného rozpouštědla.

Ujistěte se, že lyofilizát je před aplikací úplně rozpuštěn.

Podejte celý obsah lahvičky.

Vzhled rekonstituovaného přípravku: suspenze téměř růžové anebo růžové barvy.

4.10 Předávkování (symptomy, první pomoc, antidota), pokud je to nutné

Při 10násobném předávkování vakcíny nebyly pozorovány jiné reakce, kromě těch již zmíněných v sekci 4.6.

4.11 Ochranná(é) lhůta(y)

Není určeno pro potravinová zvířata.

5. IMUNOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: Živá virová vakcína pro psy, virus psinky a psí parvovirus.
ATCvet kód: QI07AD03.

Vakcína u štěňat stimuluje aktivní imunitu proti infekci psím parvovirem a virem psinky. Mateřské protilátky proti psímu parvoviru neinterferují s účinností tohoto přípravku. Imunita proti viru psinky je u zvířat od 4 týdnů věku dosažena v případě, že mají nízké až střední hladiny mateřských protilátek.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Seznam pomocných látek

Lyofilizát:

hydrolyzovaná želatina
pankreatinem hydrolyzovaný kasein
sorbitol
dihydrát hydrogenfosforečnanu sodného

Rozpouštědlo:

dihydrát hydrogenfosforečnanu sodného
dihydrogenfosforečnan draselný
voda pro injekci

6.2 Hlavní inkompatibility

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem, vyjma rozpouštědla dodaného pro použití s veterinárním léčivým přípravkem.

6.3 Doba použitelnosti

Doba použitelnosti veterinárního léčivého přípravku (lyofilizát) v neporušeném obalu: 2 roky.

Doba použitelnosti rozpouštědla v neporušeném obalu: 4 roky.

Doba použitelnosti po rekonstituci podle návodu: 30 minut.

6.4 Zvláštní opatření pro uchovávání

Lyofilizát:

Uchovávejte v chladničce (2°C – 8°C).

Přepravujte při teplotě do 30 °C.

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

Rozpouštědlo:

Nejsou zvláštní opatření pro uchovávání.

6.5 Druh a složení vnitřního obalu

Lyofilizát:

Injekční lahvička z čirého skla typu I s obsahem 1 dávky, uzavřena chlorobutylovou gumovou zátkou a hliníkovým víčkem.

Rozpouštědlo:

Injekční lahvička z čirého skla typu I s obsahem 1 dávky, uzavřena bromobutylovou gumovou zátkou a hliníkovým víčkem.

Velikost balení:

- Plastová krabička obsahující 5 x 1 dávkovou injekční lahvičku s vakcínou a 5 injekčních lahviček obsahujících 1 ml rozpouštědla.
- Plastová krabička obsahující 25 x 1 dávkovou injekční lahvičku s vakcínou a 25 injekčních lahviček obsahujících 1 ml rozpouštědla.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

6.6 Zvláštní opatření pro zneškodňování nepoužitého veterinárního léčivého přípravku nebo odpadu, který pochází z tohoto přípravku

Všechn nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

7. DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nizozemsko

8. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

EU/2/20/265/001-002

9. DATUM REGISTRACE/ PRODLOUŽENÍ REGISTRACE

Datum registrace: {DD/MM/RRRR}

10. DATUM REVIZE TEXTU

{MM/RRRR}

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky (<http://www.ema.europa.eu/>).

ZÁKAZ PRODEJE, VÝDEJE A/NEBO POUŽITÍ

Neuplatňuje se.

PŘÍLOHA II

- A. VÝROBCE BIOLOGICKY ÚČINNÝCH LÁTEK A VÝROBCE ODPOVĚDNÝ ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE**
- B. PODMÍNKY REGISTRACE NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ**
- C. DEKLARACE HODNOT MRL**

A. VÝROBCE BIOLOGICKY ÚČINNÝCH LÁTEK A VÝROBCE ODPOVĚDNÝ ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE

Jméno a adresa výrobce biologicky účinných látek

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nizozemsko

Jméno a adresa výrobce odpovědného za uvolnění šarže

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nizozemsko

B. PODMÍNKY REGISTRACE NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

C. DEKLARACE HODNOT MRL

Neuplatňuje se.

PŘÍLOHA III
OZNAČENÍ NA OBALU A PŘÍBALOVÁ INFORMACE

A. OZNAČENÍ NA OBALU

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABIČKA

Plastová krabička obsahující 5 x 1 dávkovou injekční lahvičku s vakcínou a 5 injekčních lahviček obsahujících 1 ml rozpouštědla

Plastová krabička obsahující 25 x 1 dávkovou injekční lahvičku s vakcínou a 25 injekčních lahviček obsahujících 1 ml rozpouštědla

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Nobivac DP PLUS lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi pro psy (štěňata)

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Virus febris contagiosae canis, kmen Ondestepoort, živý, atenuovaný $10^{5,1} - 10^{6,5}$ TCID₅₀

Parvovirus enteritidis canis, kmen 630a, živý, rekombinantní $10^{5,1} - 10^{6,7}$ TCID₅₀

3. LÉKOVÁ FORMA

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi.

4. VELIKOST BALENÍ

5 x 1 dávka vakcíny včetně 1 ml rozpouštědla

25 x 1 dávka vakcíny včetně 1 ml rozpouštědla

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Psi (štěňata)

6. INDIKACE

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

7. ZPŮSOB A CESTA(Y) PODÁNÍ

Subkutánní podání.

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

8. OCHRANNÁ(É) LHŮTA(Y)

9. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

10. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

Po rekonstituci spotřebujte do 30 minut.

11. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte v chladničce.

Přepravujte při teplotě do 30°C.

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

12. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Zneškodňování odpadu: čtěte příbalovou informaci.

13. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA

Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ“

Uchovávat mimo dohled a dosah dětí.

15. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Nizozemsko

16. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

EU/2/20/265/001 (5 x 1 dávka; 5 x 1 ml)

EU/2/20/265/002 (25 x 1 dávka; 25 x 1 ml)

17. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE

Lot {číslo}

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI
ETIKETA LAHVIČKY VAKCÍNY (LYOFILIZÁT)**

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Nobivac DP PLUS

2. MNOŽSTVÍ LÉČIVÉ(ÝCH) LÁTKY(EK)

Virus febris contagiosae canis, živý, atenuovaný
Parvovirus enteritidis canis, živý, rekombinantní

3. OBSAH VYJÁDŘENÝ HMOTNOSTÍ, OBJEMEM NEBO POČTEM DÁVEK

1 dávka

4. CESTA(Y) PODÁNÍ

s.c.

5. OCHRANNÁ(É) LHŮTA(Y)

6. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

7. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

8. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“

Pouze pro zvířata.

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI
ETIKETA LAHVIČKY ROZPOUŠTĚDLA**

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Rozpouštědlo pro Nobivac DP PLUS

2. OBSAH VYJÁDŘENÝ HMOTNOSTÍ, OBJEMEM NEBO POČTEM DÁVEK

1 ml

3. CESTA(Y) PODÁNÍ

s.c.

4. PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Nejsou speciální požadavky pro uchovávání.

5. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

6. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

7. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“

Pouze pro zvířata.

B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE

PŘÍBALOVÁ INFORMACE:

Nobivac DP PLUS lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi pro psy (štěňata)

1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nizozemsko

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Nobivac DP PLUS lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi pro psy (štěňata)

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Každá dávka (1ml) rekonstituované vakcíny obsahuje:

Virus febris contagiosae canis, kmen Ondestepoort, živý, atenuovaný	$10^{5,1} - 10^{6,5}$ TCID ₅₀ *
Parvovirus enteritidis canis, kmen 630a, živý, rekombinantní	$10^{5,1} - 10^{6,7}$ TCID ₅₀ *

*50% infekční dávka pro tkáňové kultury.

Lyofilizát: téměř bílý nebo krémové barvy.
Rozpouštědlo: čirý, bezbarvý roztok.

4. INDIKACE

K aktivní imunizaci štěňat ve věku 4 týdnů a starších pro prevenci klinických příznaků a mortality při infekci virem psinky a infekci psím parvovirem a pro prevenci vylučování viru po infekci virem psinky a po infekci psím parvovirem.

Nástup imunity: pro virus psinky: 7 dní;
pro parvovirus psů: 3 dny.

Trvání imunity: 8 týdnů.

5. KONTRAINDIKACE

Nejsou.

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

V průběhu prvního týdne po vakcinaci je v místě injekčního podání velmi často pozorován malý, nebolestivý otok (maximálně 1 cm v průměru). Otok zcela vymizí do několika dní. Ve vzácných případech se po dobu 4 hodin po vakcinaci může objevit snížená aktivita.

Četnost nežádoucích účinků je charakterizována podle následujících pravidel:

- velmi časté (nežádoucí účinek(nky) se projevil(y) u více než 1 z 10 ošetřených zvířat)
- časté (u více než 1, ale méně než 10 ze 100 ošetřených zvířat)
- neobvyklé (u více než 1, ale méně než 10 z 1000 ošetřených zvířat)
- vzácné (u více než 1, ale méně než 10 z 10000 ošetřených zvířat)
- velmi vzácné (u méně než 1 z 10000 ošetřených zvířat, včetně ojedinělých hlášení).

Jestliže zaznamenáte kterýkoliv z nežádoucích účinků a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, oznamte to, prosím, vašemu veterinárnímu lékaři.

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Psi (štěňata)

8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ

Subkutánní podání.

Aplikujte jednu dávku (1 ml) štěňatům od 4 týdnů věku.

Rekonstituujte obsah lahvičky s lyofilizátem pomocí dodaného rozpouštědla.

Podejte celý obsah lahvičky.

Vzhled rekonstituovaného přípravku: suspenze téměř růžové anebo růžové barvy.

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Ujistěte se, že lyofilizát je před aplikací úplně rozpuštěn.

10. OCHRANNÁ(É) LHŮTA(Y)

Není určeno pro potravinová zvířata.

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávat mimo dohled a dosah dětí.

Lyofilizát: Uchovávejte v chladničce (2°C – 8°C). Přeppravujte při teplotě do 30°C. Chraňte před mrazem. Chraňte před světlem.

Rozpouštědlo: Tento veterinární léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky pro uchovávání.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na etiketě.

Doba použitelnosti po rekonstituci podle návodu: 30 minut.

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Zvláštní upozornění pro každý cílový druh:

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

Střední až vysoké hladiny mateřských protilátek proti viru psinky mohou snížit účinnost přípravku proti psince.

Všeobecně je doporučována vakcinace štěňat tímto přípravkem ve věku 6 týdnů. V případech, kdy je vysoké riziko parvovirové infekce a/nebo infekce virem psinky, doporučuje se časnější vakcinace štěňat, ale ne dříve než před dosažením 4 týdnů věku. Rutinní vakcinace základními vakcínami proti psince, parvoviróze psů, infekční hepatitidě a respiračnímu onemocnění způsobenému adenovirem typu 2 by měla být aplikována v souladu s příbalovou informací těchto přípravků.

Zvláštní opatření pro použití u zvířat:

U některých štěňat může být vakcinační kmen parvoviru nalezen ve výkalech až do 8 dnů po vakcinaci. Příležitostně se tento virus může šířit na jiné psy nebo kočky, ale nepůsobuje žádné klinické příznaky onemocnění. U koček se virus může vylučovat do 5 dnů a šířit se na jiné kočky bez vyvolání jakýchkoliv klinických příznaků onemocnění. Virus psinky se vakcinovanými štěňaty nešíří.

Zvláštní opatření určené osobám, které podávají veterinární léčivý přípravek zvířatům:

V případě náhodného sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem, vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Březost:

Nebyla stanovena bezpečnost veterinárního léčivého přípravku pro použití během březosti.

Interakce s dalšími léčivými přípravky a další formy interakce:

Dostupné údaje o bezpečnosti dokládají, že vakcínu lze podávat ve stejný den, ale nemísit, s vakcínou řady Nobivac pro intranazální podání, obsahující komponenty *Bordetella bronchiseptica* a virus parainfluenzy psů. Účinnost po souběžném podání nebyla testována. Přestože byla prokázána bezpečnost při souběžném podání, měl by veterinární lékař tento fakt vzít v úvahu při rozhodování o podání těchto přípravků ve stejný den.

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny, pokud je podávána zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem, vyjma výše zmíněných přípravků. Rozhodnutí o použití této vakcíny před nebo po jakémkoliv jiném veterinárním léčivém přípravku musí být provedeno na základě zvážení jednotlivých případů.

Předávkování (symptomy, první pomoc, antidota):

Při 10násobném předávkování vakcíny nebyly pozorovány jiné reakce, kromě těch již zmíněných v sekci „Nežádoucí účinky“.

Inkompatibility:

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem, vyjma rozpouštědla dodaného pro použití s veterinárním léčivým přípravkem.

13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

O možnostech likvidace nepotřebných léčivých přípravků se poraďte s vaším veterinárním lékařem. Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí.

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky (<http://www.ema.europa.eu/>).

15. DALŠÍ INFORMACE

Velikost balení:

- Plastová krabička obsahující 5 x 1 dávkovou injekční lahvičku s vakcínou a 5 injekčních lahviček obsahujících 1 ml rozpouštědla.
- Plastová krabička obsahující 25 x 1 dávkovou injekční lahvičku s vakcínou a 25 injekčních lahviček obsahujících 1 ml rozpouštědla.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Vakcína u štěňat stimuluje aktivní imunitu proti infekci psím parvovirem a virem psinky. Mateřské protilátky proti psímu parvoviru neinterferují s účinností tohoto přípravku. Imunita proti viru psinky je u zvířat od 4 týdnů věku dosažena v případě, že mají nízké až střední hladiny mateřských protilátek.