

**DODATAK I**  
**SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA**

## **1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

Nobivac DP PLUS liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju za pse (štenad)

## **2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV**

Svaka doza (1 ml) rekonstituiranog cjepiva sadrži:

### **Djelatne tvari:**

Živi atenuirani virus štenećaka soj Onderstepoort:  $10^{5,1} - 10^{6,5}$  TCID<sub>50</sub>\*

Živi rekombinantni parvovirus pasa soj 630a:  $10^{5,1} - 10^{6,7}$  TCID<sub>50</sub>\*

\* infektivna doza za 50% tkivne kulture

Potpuni popis pomoćnih tvari vidi u odjeljku 6.1.

## **3. FARMACEUTSKI OBLIK**

Liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju.

Liofilizat: bjelkaste ili krem boje.

Otapalo: bistra bezbojna otopina.

## **4. KLINIČKE POJEDINOSTI**

### **4.1 Ciljne vrste životinja**

Psi (štenad)

### **4.2 Indikacije za primjenu, navesti ciljne vrste životinja**

Za aktivnu imunizaciju štenadi u dobi od 4 tjedna nadalje kako bi se spriječili klinički znakovi i smrtnost zbog infekcije virusom štenećaka i parvovirusom pasa te kako bi se spriječilo izlučivanje virusa nakon infekcije virusom štenećaka i parvovirusom pasa.

Početak imunosti: za virus štenećaka: 7 dana;

za parvovirus pasa: 3 dana.

Trajanje imunosti: 8 tjedana.

### **4.3 Kontraindikacije**

Nema.

### **4.4 Posebna upozorenja za svaku od ciljnih vrsta životinja**

Cijepite samo zdrave životinje.

Umjerena do visoka razina majčinskih protutijela protiv virusa štenećaka može smanjiti učinkovitost proizvoda protiv štenećaka.

Obično se savjetuje da se svako štene cijepi ovim proizvodom u dobi od 6 tjedana. U slučajevima kada postoji visok rizik zaraze parvovirusom pasa i/ili virusom štenećaka, savjetuje se štenad cijepiti ranije, ali ne prije 4 tjedna starosti. Rutinsko cijepljenje osnovnim cijepivima protiv štenećaka, parvoviroze

pasa, zaraznog hepatitisa pasa i respiratornog oboljenja uzrokovanih infekcijom adenovirusa tipa 2 treba primijeniti prema naputcima iz uputa o VMP tih proizvoda.

#### **4.5 Posebne mjere opreza prilikom primjene**

##### Posebne mjere opreza prilikom primjene na životinjama

Kod neke štenadi, cjepni soj parvovirusa može se naći u izmetu do 8 dana nakon cijepljenja. Taj se virus povremeno može prenijeti na druge pse ili mačke, ali bez izazivanja kliničkih znakova bolesti. U mačaka se virus može izlučivati do 5 dana i prenosi na druge mačke bez izazivanja ikakvih znakova bolesti. Cijepljena štenad ne širi virus štenećaka.

##### Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod na životinjama

U slučaju nehotičnog samoinjiciranja, odmah potražiti pomoć liječnika i pokazati mu uputu o VMP ili etiketu.

#### **4.6 Nuspojave (učestalost i ozbiljnost)**

Unutar prvog tjedna nakon cijepljenja na mjestu injekcije se vrlo često zamjećuje mala, bezbolna oteklina (najvećeg promjera 1 cm). Oteklina će se u potpunosti povući za nekoliko dana. U rijetkim slučajevima može se javiti smanjena aktivnost unutar 4 sata nakon cijepljenja.

Učestalost nuspojava određena je sukladno sljedećim pravilima:

- vrlo česte (više od 1 na 10 tretiranih životinja pokazuju nuspojavu(e))
- česte (više od 1 ali manje od 10 životinja na 100 tretiranih životinja)
- manje česte (više od 1 ali manje od 10 životinja na 1.000 tretiranih životinja)
- rijetke (više od 1 ali manje od 10 životinja na 10.000 tretiranih životinja)
- vrlo rijetke (manje od 1 životinje na 10.000 tretiranih životinja, uključujući izolirane slučajeve).

#### **4.7 Primjena tijekom graviditeta, laktacije ili nesenja**

Neškodljivost veterinarsko-medicinskog proizvoda nije utvrđena za vrijeme graviditeta.

#### **4.8 Interakcije s drugim medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcija**

Dostupni su podaci o neškodljivosti koji pokazuju da se ovo cjepivo može primijeniti istog dana, ali ne i pomiješano s cjepivom iz Nobivac assortimana koje kao komponente sadrži *Bordetella bronchiseptica* i virus pseće parainfluence za intranasalnu primjenu. Učinkovitost nakon istodobne primjene nije ispitana. Stoga, iako je dokazana neškodljivost istodobne primjene, veterinar to treba uzeti u obzir kod odluke o primjeni proizvoda u isto vrijeme.

Ne postoje dostupni podaci o neškodljivosti i učinkovitosti ovog cjepiva kada se primjenjuje s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom, osim s gore navedenim. Odluku o primjeni ovog cjepiva prije, odnosno poslije primjene bilo kojeg drugog veterinarsko-medicinskog proizvoda treba donositi od slučaja do slučaja.

#### **4.9 Količine koje se primjenjuju i put primjene**

Supkutana primjena.

Primijenite jednu dozu (1 ml) na štenadi u dobi od 4 tjedna nadalje.

Rekonstituirajte bočicu koja sadrži liofilizat s priloženim otapalom.

Provjerite je li liofilizat prije upotrebe u potpunosti rekonstituiran.

Primijenite cijeli sadržaj bočice.

Rekonstituirani proizvod: prljavo ružičasto ili ružičasto obojena suspenzija.

#### **4.10 Predoziranje (simptomi, hitni postupci, antidoti), ako je nužno**

Nakon primjene 10 puta veće doze cjepiva nisu zamijećeni drugi štetni učinci osim onih navedenih u odjeljku 4.6.

#### **4.11 Karcinogen**

Nije primjenjivo.

### **5. IMUNOLOŠKA SVOJSTVA**

Farmakoterapijska grupa: živo virusno cjepivo za pse, virus štenećaka i parvovirus pasa.  
ATCvet kod: QI07AD03.

Cjepivo u štenadi potiče aktivnu imunost protiv infekcije parvovirusom pasa i virusom štenećaka. Majčinska protutijela protiv parvovirusa pasa neće utjecati na učinkovitost ovog proizvoda. Imunost protiv virusa štenećaka postiže se kod životinja u dobi od 4 tjedna s niskom do umjerenom razinom majčinskih protutijela.

### **6. FARMACEUTSKI PODACI**

#### **6.1 Popis pomoćnih tvari**

##### Liofilizat:

Hidrolizirana želatina  
Pankreasni digest kazeina  
Sorbitol  
Dinatrijev fosfat dihidrat

##### Otapalo:

Dinatrijev fosfat dihidrat  
Kalijev dihidrogen fosfat  
Voda za injekcije

#### **6.2 Glavne inkompatibilnosti**

Ne miješati s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom, osim s otapalom priloženim za primjenu s veterinarsko-medicinskim proizvodom.

#### **6.3 Rok valjanosti**

Rok valjanosti veterinarsko-medicinskog proizvoda (liofilizat) kad je zapakiran za prodaju: 2 godine.

Rok valjanosti otapala kad je zapakiran za prodaju: 4 godine.

Rok valjanosti poslije rekonstitucije prema uputi: 30 minuta.

#### **6.4 Posebne mjere pri čuvanju**

##### Liofilizat:

Čuvati u hladnjaku (2 °C – 8 °C).  
Nemojte prevoziti pri temperaturi iznad 30 °C.  
Ne zamrzavati.  
Zaštititi od svjetla.

Otapalo:

Nema nikakve posebne uvjete čuvanja.

**6.5 Osobine i sastav unutarnjeg pakovanja**

Liofilizat:

Staklena prozirna bočica tipa I s 1 dozom, zatvorena čepom od klorobutilne gume i aluminijskom kapicom.

Otapalo:

Staklena prozirna bočica tipa I od 1 ml, zatvorena čepom od brombutilne gume i aluminijskom kapicom.

Pakiranja:

- Plastična kutija s 5 boćica od 1 doze cijepiva i 5 boćica koje sadrže 1 ml otapala.
- Plastična kutija s 25 boćica od 1 doze cijepiva i 25 boćica koje sadrže 1 ml otapala.

Ne moraju sve veličine pakovanja biti u prometu.

**6.6 Posebne mjere opreza prilikom odlaganja neupotrebljenog veterinarsko-medicinskog proizvoda ili otpadnih materijala dobivenih primjenom tih proizvoda**

Bilo koji neupotrebljeni veterinarsko-medicinski proizvod ili otpadni materijali dobiveni primjenom tih veterinarsko-medicinskih proizvoda trebaju se odlagati u skladu s lokalnim propisima.

**7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

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

**8. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

EU/2/20/265/001-002

**9. DATUM PRVOG ODOBRENJA/PRODULJENJA ODOBRENJA**

Datum prvog odobrenja: {DD/MM/GGGG}

**10 DATUM REVIZIJE TEKSTA**

{MM/GGGG}

Detaljne informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu dostupne su na web stranici Europske agencije za lijekove (<http://www.ema.europa.eu/>).

**ZABRANA PRODAJE, OPSKRBE I/ILI PRIMJENE**

Nije primjenjivo.

## **DODATAK II**

- A. PROIZVOĐAČ BIOLOŠKI DJELATNE TVARI I PROIZVOĐAČ ODGOVORAN ZA PUŠTANJE SERIJE U PROMET**
- B. UVJETI ILI OGRANIČENJA U POGLEDU OPSKRBE I PRIMJENE**
- C. IZVJEŠĆE O MRL**

**A. PROIZVOĐAČ BIOLOŠKI DJELATNE TVARI I PROIZVOĐAČ ODGOVORAN ZA PUŠTANJE SERIJE U PROMET**

Naziv i adresa proizvođača biološki djelatne tvari:

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

Naziv i adresa proizvođača odgovornog za puštanje serije u promet:

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

**B. UVJETI ILI OGRANIČENJA U POGLEDU OPSKRBE I PRIMJENE**

Veterinarsko-medicinski proizvod se izdaje na veterinarski recept.

**C. IZVJEŠĆE O MRL**

Nije primjenjivo.

**DODATAK III**  
**OZNAČAVANJE I UPUTA O VMP**

**A. OZNAČAVANJE**

## **PODACI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA VANJSKOM PAKOVANJU**

### **Kutija**

Plastična kutija s 5 boćica od 1 doze cjepiva i 5 boćica koje sadrže 1 ml otapala  
Plastična kutija s 25 boćica od 1 doze cjepiva i 25 boćica koje sadrže 1 ml otapala

## **1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

Nobivac DP PLUS liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju za pse (štenad)

## **2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV DJELATNIH I DRUGIH TVARI**

Živi atenuirani virus štenećaka soj Onderstepoort:  $10^{5,1} - 10^{6,5}$  TCID<sub>50</sub>  
Živi rekombinantni parvovirus pasa soj 630a:  $10^{5,1} - 10^{6,7}$  TCID<sub>50</sub>

## **3. FARMACEUTSKI OBLIK**

Liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju.

## **4. VELIČINA PAKOVANJA**

5 x 1 doza cjepiva uključujući 1 ml otapala  
25 x 1 doza cjepiva uključujući 1 ml otapala

## **5. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA**

Psi (štenad)

## **6. INDIKACIJA(E)**

Pročitati uputu o VMP prije primjene.

## **7. NAČIN I PUT(EVI) PRIMJENE**

Supkutana primjena.  
Pročitati uputu o VMP prije primjene.

## **8. KARENCIJA**

## **9. POSEBNO(A) UPOZORENJE(A), UKOLIKO JE POTREBNO**

Pročitati uputu o VMP prije primjene.

**10. ROK VALJANOSTI**

EXP {mjesec/godina}  
Jednom rekonstituiran upotrijebiti unutar 30 minuta.

**11. POSEBNI UVJETI ČUVANJA**

Čuvati u hladnjaku.  
Nemojte prevoziti pri temperaturi iznad 30 °C.  
Ne zamrzavati.  
Zaštititi od svjetla.

**12. POSEBNE MJERE OPREZA PRI ODLAGANJU NEUPOTREBLJENIH PROIZVODA  
ILI OTPADNIH MATERIJALA, AKO IH IMA**

Odlaganje: pročitati uputu o VMP.

**13. RIJEČI “SAMO ZA PRIMJENU NA ŽIVOTINJAMA” I UVJETI ILI OGRANIČENJA  
U POGLEDU OPSKRBE I PRIMJENE, AKO JE PRIMJENJIVO**

Samo za primjenu na životinjama. Izdaje se samo na veterinarski recept.

**14. RIJEČI “ČUVATI IZVAN POGLEDA I DOSEGА DJECE”**

Čuvati izvan pogleda i dosega djece.

**15. NAZIV I ADRESA NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

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

**16. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

EU/2/20/265/001 (5 x 1 doza; 5 x 1 ml)  
EU/2/20/265/002 (25 x 1 doza; 25 x 1 ml)

**17. BROJ PROIZVODNE SERIJE PROIZVOĐAČA**

Lot {broj}

**OSNOVNI PODACI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA MALIM UNUTARNJIM  
PAKOVANJIMA  
ETIKETA BOČICE SA CJEPIVOM (LIOFILIZAT)**

**1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

Nobivac DP PLUS

**2. KOLIČINA DJELATNE(IH) TVARI**

Živi atenuirani virus štenećaka  
Živi rekombinantni parvovirus pasa

**3. SADRŽAJ PO TEŽINI, VOLUMENU ILI BROJU DOZA**

1 doza

**4. PUT(EVI) PRIMJENE**

S.C.

**5. KARENCIJA**

**6. BROJ PROIZVODNE SERIJE**

Lot {broj}

**7. ROK VALJANOSTI**

EXP {mjesec/godina}

**8. RIJEČI "SAMO ZA PRIMJENU NA ŽIVOTINJAMA"**

Samo za primjenu na životinjama.

**OSNOVNI PODACI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA MALIM UNUTARNJIM  
PAKOVANJIMA  
ETIKETA BOČICE S OTAPALOM**

**1. NAZIV OTAPALA**

Otapalo za Nobivac DP PLUS

**2. SADRŽAJ PO TEŽINI, VOLUMENU ILI BROJU DOZA**

1 ml

**3. PUT(EVI) PRIMJENE**

s.c.

**4. POSEBNI UVJETI ČUVANJA**

Nema nikakve posebne uvjete čuvanja.

**5. BROJ PROIZVODNE SERIJE**

Lot {broj}

**6. ROK VALJANOSTI**

EXP {mjesec/godina}

**7. RIJEČI “SAMO ZA PRIMJENU NA ŽIVOTINJAMA”**

Samo za primjenu na životinjama.

**B. UPUTA O VMP**

## UPUTA O VMP ZA:

**Nobivac DP PLUS liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju za pse (štenad)**

**1. NAZIV I ADRESA NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET I  
NOSITELJA ODOBRENJA ZA PROIZVODNJU ODGOVORNOG ZA PUŠTANJE  
SERIJE U PROMET, AKO JE RAZLIČITO**

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

**2. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

Nobivac DP PLUS liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju za pse (štenad)

**3. NAVOĐENJE DJELATNE(IH) TVARI I DRUGIH SASTOJAKA**

Svaka doza (1 ml) rekonstituiranog cjepliva sadrži:

Živi atenuirani virus štenećaka soj Onderstepoort:  $10^{5.1} - 10^{6.5}$  TCID<sub>50</sub>\*  
Živi rekombinantni parvovirus pasa soj 630a:  $10^{5.1} - 10^{6.7}$  TCID<sub>50</sub>\*

\* infektivna doza za 50% tkivne kulture

Liofilizat: bjelkaste ili krem boje.  
Otapalo: bistra bezbojna otopina.

**4. INDIKACIJE**

Za aktivnu imunizaciju štenadi u dobi od 4 tjedna nadalje kako bi se spriječili klinički znakovi i smrtnost zbog infekcije virusom štenećaka i parvovirusom pasa te kako bi se spriječilo izlučivanje virusa nakon infekcije virusom štenećaka i parvovirusom pasa.

Početak imunosti:                    za virus štenećaka: 7 dana;  
    za parvovirus pasa: 3 dana.

Trajanje imunosti:                    8 tjedana.

**5. KONTRAINDIKACIJE**

Nema.

**6. NUSPOJAVE**

Unutar prvog tjedna nakon cijepljenja na mjestu injekcije se vrlo često zamjećuje mala, bezbolna oteklina (najvećeg promjera 1 cm). Oteklina će se u potpunosti povući za nekoliko dana. U rijetkim slučajevima može se javiti smanjena aktivnost unutar 4 sata nakon cijepljenja.

Učestalost nuspojava određena je sukladno sljedećim pravilima:  
- vrlo česte (više od 1 na 10 tretiranih životinja pokazuju nuspojavu(e))  
- česte (više od 1 ali manje od 10 životinja na 100 tretiranih životinja)

- manje česte (više od 1 ali manje od 10 životinja na 1.000 tretiranih životinja)
- rijetke (više od 1 ali manje od 10 životinja na 10.000 tretiranih životinja)
- vrlo rijetke (manje od 1 životinje na 10.000 tretiranih životinja, uključujući izolirane slučajeve).

Ako zamijetite bilo koju nuspojavu, čak i one koje nisu opisane u uputi o VMP, ili mislite da lijek ne djeluje, molimo obavijestite svog veterinara.

## **7. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA**

Psi (štenad)

## **8. DOZIRANJE ZA SVAKU CILJNU VRSTU ŽIVOTINJA, NAČIN I PUT(EVI) PRIMJENE**

Supkutana primjena.

Primijenite jednu dozu (1 ml) na štenadi u dobi od 4 tjedna nadalje.

Rekonstituirajte bočicu koja sadrži liofilizat s priloženim otapalom.

Primijenite cijeli sadržaj boćice.

Rekonstituirani proizvod: svijetlo ružičasto ili ružičasto obojena suspenzija.

## **9. SAVJETI ZA ISPRAVNU PRIMJENU**

Provjerite je li liofilizat prije upotrebe u potpunosti rekonstituiran.

## **10. KARENCIJA**

Nije primjenjivo.

## **11. POSEBNE MJERE PRI ČUVANJU**

Čuvati izvan pogleda i dosega djece.

Liofilizat: Čuvati u hladnjaku (2 °C – 8 °C). Nemojte prevoziti pri temperaturi iznad 30 °C. Ne zamrzavati. Zaštiti od svjetla.

Otapalo: Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod ne zahtijeva nikakve posebne temperaturne uvjete čuvanja.

Ne koristite veterinarsko-medicinski proizvod poslije isteka roka valjanosti naznačenog na etiketi.

Rok valjanosti poslije rekonstitucije prema uputi: 30 minuta.

## **12. POSEBNO(A) UPOZORENJE(A)**

Posebna upozorenja za svaku od ciljnih vrsta životinja:  
Cijepite samo zdrave životinje.

Umjerena do visoka razina majčinskih protutijela protiv virusa štenećaka može smanjiti učinkovitost proizvoda protiv štenećaka.

Obično se savjetuje da se svako štene cijepi ovim proizvodom u dobi od 6 tjedana. U slučajevima kada postoji visok rizik od zaraze parvovirusom pasa i/ili zaraze virusom štenećaka, savjetuje se štenad cijepiti ranije, ali ne prije 4 tjedna starosti. Rutinsko cijepljenje osnovnim cjepivima protiv štenećaka, parvoviroze pasa, zaraznog hepatitisa pasa i respiratornog oboljenja uzrokovanih infekcijom adenovirusa tipa 2 treba primijeniti prema naputcima iz uputa o VMP tih proizvoda.

#### Posebne mjere opreza prilikom primjene na životinjama

Kod neke štenadi, cjepni soj parvovirusa može se naći u izmetu do 8 dana nakon cijepljenja. Taj se virus povremeno može prenijeti na druge pse ili mačke, ali bez izazivanja kliničkih znakova bolesti. U mačaka se virus može izlučivati do 5 dana i prenositi na druge mačke bez izazivanja ikakvih znakova bolesti. Cijepljena štenad ne širi virus štenećaka.

#### Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod na životinjama

U slučaju nehotičnog samoinjiciranja, odmah potražiti pomoć liječnika i pokazati mu uputu o VMP ili etiketu.

#### Graviditet:

Neškodljivost veterinarsko-medicinskog proizvoda nije utvrđena za vrijeme graviditeta.

#### Interakcije s drugim medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcija:

Dostupni su podaci o neškodljivosti koji pokazuju da se ovo cjepivo može primijeniti istog dana, ali ne i pomiješano s cjepivom iz Nobivac asortimana koje kao komponente sadrži *Bordetella bronchiseptica* i virus pseće para-influence za intranasalnu primjenu. Učinkovitost nakon istodobne primjene nije ispitana. Stoga, iako je dokazana neškodljivost istodobne primjene, veterinar to treba uzeti u obzir kod odluke o primjeni proizvoda u isto vrijeme.

Ne postoje dostupni podaci o neškodljivosti i učinkovitosti ovog cjepiva kada se primjenjuje s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom, osim s gore navedenim. Odluku o primjeni ovog cjepiva prije, odnosno poslije primjene bilo kojeg drugog veterinarsko-medicinskog proizvoda treba donositi od slučaja do slučaja.

#### Predoziranje (simptomi, hitni postupci, antidoti):

Nakon primjene 10 puta veće doze cjepiva nisu zamijećeni drugi štetni učinci osim onih navedenih u odjeljku „Nuspojave“.

#### Inkompatibilnosti:

Ne mijesati s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom, osim s otapalom priloženim za primjenu s veterinarsko-medicinskim proizvodom.

### **13. POSEBNE MJERE OPREZA PRILIKOM ODLAGANJA NEUPOTREBLJENOG PROIZVODA ILI OTPADNIH MATERIJALA, AKO IH IMA**

Pitajte vašeg veterinara kako odlagati lijekove koji vam više nisu potrebni. Te mjere pomažu u zaštiti okoliša.

### **14. DATUM KADA JE UPUTA O VMP ZADNJI PUTA ODOBRENA**

Detaljne informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu su dostupne na web stranici Europske agencije za lijekove (<http://www.ema.europa.eu/>).

## **15. OSTALE INFORMACIJE**

### **Veličine pakiranja:**

- Plastična kutija s 5 boćica od 1 doze cjepiva i 5 boćica koje sadrže 1 ml otapala.
- Plastična kutija s 25 boćica od 1 doze cjepiva i 25 boćica koje sadrže 1 ml otapala.

Ne moraju sve veličine pakovanja biti u prometu.

Cjepivo u štenadi potiče aktivnu imunost protiv infekcije parvovirusom pasa i virusom štenećaka. Majčinska protutijela protiv parvovirusa pasa neće utjecati na učinkovitost ovog proizvoda. Imunost protiv virusa štenećaka postiže se kod životinja u dobi od 4 tjedna s niskom do umjerenom razinom majčinska protutijela.