

**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 cjepivima protiv štenećaka, parvoviroze

pasa, zaraznog hepatitisa pasa i respiratornog oboljenja uzrokovanog 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 cijepjenja. 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 šteneca.

##### 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 cijepjenja 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 cijepjenja.

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 asortimana koje kao komponente sadrži *Bordetella bronchiseptica* i virus pseće parainfluence za intranazalnu 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 Karencija**

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

Plastična kutija s 25 bočica od 1 doze cjeviva i 25 bočica 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 cjeviva uključujući 1 ml otapala

25 x 1 doza cjeviva 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 DOSEGA 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 cjepiva 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 životinja 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 bočice.

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. Zaštititi 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 štene cijepiti ranije, ali ne prije 4 tjedna starosti. Rutinsko cijepjenje osnovnim cjepivima protiv štenećaka, parvoviroze pasa, zaraznog hepatitisa pasa i respiratornog oboljenja uzrokovanog infekcijom adenovirusa tipa 2 treba primijeniti prema naputcima iz uputa o VMP tih proizvoda.

#### Posebne mjere opreza prilikom primjene na životinjama

Kod neke šteneadi, cjepni soj parvovirusa može se naći u izmetu do 8 dana nakon cijepjenja. 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 štenead 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 parainfluence za intranazalnu 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 miješati 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 bočica od 1 doze cjepiva i 5 bočica koje sadrže 1 ml otapala.
- Plastična kutija s 25 bočica od 1 doze cjepiva i 25 bočica 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.