

Uputstvo za upotrebu lijeka PRIMODOG

Suspencija za injekciju, za pse.

Kvalitativno – kvantitativni sastav:

Atenuirani parvovirus pasa, soj C-780916 $\geq 10^{5.5}$ CCID50*

Aktivna tvar qs 1 doza od 1 ml

*: količina virusa koja zarazi 50 % ćelija kulture u koju je dodan virus

Indikacije za primjenu, navedene ciljne vrste

Aktivna imunizacija pasa protiv parvovirusa.

Kontraindikacije

Nije poznato

Posebna upozorenja za svaku od ciljnih vrsta

Kao i kod svih atenuiranih vakcina protiv parvovirusa, postoji mogućnost da se soj vakcine raširi. Kod mladih štenaca, majčina antitijela mogu ometati imunološku reakciju nakon vakcinacije.

Posebne mjere opreza za primjenu na životinjama

Vakcinisati samo sasvim zdrave životinje, propisno očišćene od crijevnih parazita najmanje 10 dana prije vakcinacije.

Neželjene reakcije (učestalost i ozbiljnost)

U izuzetnim okolnostima, može doći do reakcije hiperenzitivnosti. Treba primijeniti odgovarajuće simptomatično liječenje.

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene na ovom uputstvu veterinar mora biti informiran i postupiti u skladu sa odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu („Službene novine Federacije BiH“ br. 15/98 i 70/08).

Primjena tokom graviditeta, laktacije

Vakcina se može koristiti tokom graviditeta.

Interakcije s drugim medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcija

Nisu dostupne informacije o sigurnosti i efikasnosti vakcine kada se koristi s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom. Stoga, odluka o upotrebi vakcine prije ili nakon nekog drugog veterinarsko-medicinskog proizvoda treba biti donesena na osnovu pojedinačnih slučajeva.

Količine koje se primjenjuju i način primjene

Injicirati supkutano dozu od 1 ml prema sljedećem rasporedu:

- **Prva vakcinacija:**
- Prva injekcija: od 6 sedmica starosti (u rizičnom okruženju preporučuje se primijeniti dodatnu injekciju 2 do 3 sedmice kasnije).

- Druga injekcija: od 12 sedmica starosti sa klasičnom vakcinom iz asortimana koja sadrži soj parvovirusa (monovalentni ili kombinirani).
- **Dovakcinacije:**
- Prva dovakcinacija: godinu dana nakon prve vakcinacije vakcinom iz asortimana koja sadrži soj parvovirusa (monovalentni ili kombinirani).
- Naknadne dovakcinacije: svake 2 godine (monovalentne ili kombinirane). Godišnje dovakcinacije preporučuju se u jako kontaminiranom okruženju.

Aplikaciju može vršiti samo veterinar

Predoziranje (simptomi, hitni postupci, antidoti), po potrebi

Nisu primijećene nikakve druge nuspojave osim onih spomenutih u odjeljku „Neželjene reakcije“ nakon primjene 10 doza vakcine.

Spisak pomoćnih tvari

Stabilizator (saharoza, dekstran, kazein pepton, kolagen hidrolizat, monokalij fosfat, dikalij fosfat, kalij hidroksid) PBS (kalij hlorid, natrij hlorid, monokalij fosfat, dinatrij fosfat dihidrat)

Voda za injekciju

Inkompatibilnosti

Ne miješati s drugim medicinskim proizvodom.

Rok trajanja

3 godine

Otpadni materijali koji nastaju iz korištenja tih proizvoda

Bilo kakav neiskorišteni veterinarski medicinski proizvod ili otpadni materijal nastao od tog veterinarskog medicinskog proizvoda se treba odlagati u skladu sa Zakonom o upravljanju otpadom („Službene novine Federacije BiH“ broj 33/03

Posebne mjere opreza za čuvanje

Čuvati i prevoziti na temperaturi između 2 °C - 8 °C), zaštićeno od svjetlosti.

Pakovanje

- Kutija od 1 bočice s dozom od 1 vakcine
- Kutija od 10 bočica s dozom od 1 vakcine
- Kutija od 50 bočica s dozom od 1 vakcine
- Kutija od 100 bočica s dozom od 1 vakcine
- Kutija od 1 bočice s dozom od 10 vakcina

Način izdavanja

Izdaje se na veterinarski recept

Proizvođač

BOEHRINGER INGELHEIM, Saint Priest, R. Francuska.

Zastupnik

Arnika Veterina SA d.o.o.
Ismeta Alajbegovića Šerbe 7
71000 Sarajevo

