

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Pneumodog

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, NEVE ÉS CÍME, A KÉPVISELŐ NEVE TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, 29 avenue Tony Garnier 69007 Lyon, Franciaország

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Laboratoire Porte des Alpes, rue de l'Aviation 69800 Saint Priest, Franciaország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Pneumodog vakcina

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Adagonként (1 ml) tartalmaz:

Inaktivált <i>Bordetella bronchiseptica</i>	$\geq 1,6 \log_{10}^*$
Inaktivált parainfluenza 2 vírus	$\geq 1,6 \log_{10}^*$
Alumínium-hidroxid	0,6 mg
Vivóanyag	ad 1 adag / 1 ml

*ellenanyag-titer oltott kutyában

4. JAVALLAT(OK)

Aktív immunizálás a *Bordetella bronchiseptica* és parainfluenza 2 vírus által okozott légzőszervi megbetegedés (ún. kennel köhögés) ellen kutyákban.

5. ELLENJAVALLATOK

Nincs.

6. MELLÉKHATÁSOK

A vakcina oltásának helyén nagyon ritkán muló csomó, fájdalom és ödéma keletkezhet.

A vakcina nagyon ritkán túlérzékenységi reakciót válthat ki, mint például (de nem kizárólagosan) allergiás ödéma, hányás, letargia, viszketés és alacsony vérnyomás. Ezekben az esetekben tüneti kezelést kell alkalmazni.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)

Kutya

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

1 ml/állat, bőr alá

Alapimmunizálás:

Első oltás: nem vakcinázott szukák kölykeit 4 hetes kortól, vakcinázott szukák kölykeit 6 hetes kortól oltjuk.

Második oltás: 2-3 héttel később

Emlékeztető oltás:

Tenyézállatokat évente a pároztatás előtt oltjuk. Ha az állat veszélyeztetett környezetbe kerül (kennel, kiállítás, stb.), legalább 7 nappal előbb (1-3 hét között) egyszer oltunk.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Fiatal kölyökkutyákban az anyai eredetű ellenanyagok jelenléte zavarhatja a vakcinázás utáni immunválaszt.

Csak egészséges állatok vakcinázhatók, melyeket legalább tíz nappal az oltást megelőzően féregtelenítettek.

Az immunitás kialakulásának időszakában (az oltástól számított megközelítően 3 hét) óvjuk az állatokat a fizikai túlterheléstől.

A fentiek betartására vemhes szukák oltása esetén fokozottan ügyeljünk.

Tartsuk be az aszepszis szabályait.

Csak steril, fertőtlenítő anyagoktól mentes eszközöket használjunk.

Használat előtt felrázandó.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Hűtve (2°C - 8°C) tárolandó és szállítandó. Fénytől védve tartandó. Fagyástól óvni kell. Gyermeknek elől gondosan el kell zárni! Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a dobozon feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni!

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Az általános munkavédelmi óvórendszabályokat be kell tartani.

Véletlen öninjekciózás esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

Vemhesség és szoptatás alatt vakcinázott szukákon nem észleltek nemkívánatos hatásokat.

Nem áll rendelkezésre információ a vakcina más állatgyógyászati készítménnyel történő egyidejű alkalmazásának hatékonyságára és ártalmatlanságra vonatkozóan. A vakcina használata előtt vagy után más állatgyógyászati készítmény alkalmazását az eset megítélésétől függően szükséges eldönteni.

Nem keverhető más állatgyógyászati készítménnyel.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2020. január 1.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK**15.1. Rendelhetőség**

Vényköteles. Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

15.2. Forgalmazhatóság

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

15.3. Kiszerezési egységek

10x1 adag injekciós üvegben, dobozban.

15.4. Törzskönyvi szám

2884/1/11 MgSzH ÁTI (1 adag)