

**PŘÍLOHA I**  
**SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU**

## 1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

ReproCyc ParvoFLEX injekční suspenze pro prasata

## 2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

Každá dávka (2 ml) obsahuje:

### Léčivá látka:

Prasečí parvovirus kmen 27a, VP2 podjednotkový antigen  $\geq 1,0$  RP\*

\* Relativní účinnost (ELISA)

### Adjuvans:

Karbomery 2 mg

Úplný seznam pomocných látek viz bod 6.1.

## 3. LÉKOVÁ FORMA

Injekční suspenze.

Bezbarvá až nahnědlá opalescentní suspenze.

## 4. KLINICKÉ ÚDAJE

### 4.1 Cílové druhy zvířat

Prasata

### 4.2 Indikace s upřesněním pro cílový druh zvířat

K aktivní imunizaci prasnic a prasniček od věku 5 měsíců za účelem ochrany potomstva před transplacentární infekcí způsobenou prasečím parvovirem.

Nástup imunity: od počátku gestačního období

Trvání imunity: 6 měsíců

### 4.3 Kontraindikace

Nejsou.

### 4.4 Zvláštní upozornění pro každý cílový druh

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

### 4.5 Zvláštní opatření pro použití

Zvláštní opatření pro použití u zvířat

Neuplatňuje se.

Zvláštní opatření určené osobám, které podávají veterinární léčivý přípravek zvířatům

Neuplatňuje se.

#### 4.6 Nežádoucí účinky (frekvence a závažnost)

Velmi časté je přechodné zarudnutí nebo otok (až 4 cm) způsobený aplikací injekce. Lokální reakce odezní do dvou až pěti dnů bez léčby. Zvýšení tělesné teploty po vakcinaci je běžné a spontánně odezní do 24 až 48 hodin.

Četnost nežádoucích účinků je charakterizována podle následujících pravidel:

- velmi časté (nežádoucí účinek(nky) se projevily 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 10 000 ošetřených zvířat),
- velmi vzácné (u méně než 1 z 10 000 ošetřených zvířat, včetně ojedinělých hlášení).

#### 4.7 Použití v průběhu březosti, laktace nebo snášky

Lze použít během březosti a laktace.

#### 4.8 Interakce s dalšími léčivými přípravky a další formy interakce

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti dokládají, že vakcínu lze mísit s ReproCyc PRRS EU a injekčně podávat do jednoho místa.

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny, pokud je podávána zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem, vyjma výše zmíněného přípravku. 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

Před použitím řádně protřepat.

Během používání dbejte na to, aby nedošlo ke kontaminaci.

##### Primární vakcinační schéma:

Pro prasata, která nebyla dříve vakcinována proti prasečímu parvoviru:

Dvě intramuskulární injekce jedné dávky v odstupu 3 týdnů.

Druhá dávka se podává alespoň 3 týdny před připuštěním.

##### Revakcinační schéma:

V programu pro celé stádo se doporučuje jedna intramuskulární injekce jedné dávky nejméně každých 6 měsíců (viz bod 4.2).

##### Míchání s ReproCyc PRRS EU:

Plný obsah jedné lahvičky ReproCyc ParvoFLEX by se měl použít k rekonstituci lyofilizátu jedné lahvičky ReproCyc PRRS EU. ReproCyc ParvoFLEX tak nahrazuje rozpouštědlo ReproCyc PRRS EU.

Před použitím ověřte, že došlo k úplné rekonstituci lyofilizátu.

Podávejte jednu dávku (2 ml) směsi intramuskulárně.

Následující odpovídající velikosti balení (dávky) lze mísit:

<b>ReproCyc ParvoFLEX</b>	<b>ReproCyc PRRS EU (lyofilizát)</b>
10 dávek (20 ml)	10 dávek
50 dávek (100 ml)	50 dávek
100 dávek (200 ml)	100 dávek

Před podáváním smíšeného produktu je také zapotřebí si prostudovat příbalovou informaci přípravku ReproCyc PRRS EU.

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

Údaje nejsou k dispozici.

#### **4.11 Ochranná lhůta**

Bez ochranných lhůt.

### **5. IMUNOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

Farmakoterapeutická skupina: Imunologika pro prasatovitě, inaktivované virové vakcíny, prasečí parvovirus  
ATCvet kód: QI09AA02

Tato vakcína je určena ke stimulaci vývoje aktivní imunitní odpovědi u prasat proti prasečímu parvoviru.

### **6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

#### **6.1 Seznam pomocných látek**

Karbomery  
Chlorid sodný  
Voda pro injekci  
Chlorid draselný  
Dihydrogenfosforečnan draselný  
Bezvodý fosforečnan sodný

#### **6.2 Hlavní inkompatibility**

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem vyjma ReproCyc PRRS EU.

#### **6.3 Doba použitelnosti**

Doba použitelnosti veterinárního léčivého přípravku v neporušeném obalu: 2 roky  
Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 8 hodin  
Doba použitelnosti po smíchání s ReproCyc PRRS EU: 8 hodin

#### **6.4 Zvláštní opatření pro uchovávání**

Uchovávejte a přepravujte chlazené (2 °C – 8 °C).  
Chraňte před mrazem.  
Lahvičku uchovávejte ve vnější krabičce, aby byla chráněna před světlem.

#### **6.5 Druh a složení vnitřního obalu**

Lahvičky z polyethylenu s vysokou hustotou obsahující 20 ml (10 dávek), 100 ml (50 dávek) a 200 ml (100 dávek). Každá lahvička je uzavřena gumovou zátkou a hliníkovým víčkem.

1 lahvička s 20 ml (10 dávek), 100 ml (50 dávek) nebo 200 ml (100 dávek) zabalená v kartonové krabičce.

12 lahviček s 20 ml (10 dávek), 100 ml (50 dávek) nebo 200 ml (100 dávek) zabalených v kartonové krabičce.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

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

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpady, které pocházejí z tohoto přípravku, musí být likvidovány podle místních právních předpisů.

**7. DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
NĚMECKO

**8. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)**

EU/2/19/237/001-006

**9. DATUM REGISTRACE/PRODLOUŽENÍ REGISTRACE**

Datum první registrace: 26/04/2019.

**10. DATUM REVIZE TEXTU**

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

## **A. VÝROBCE BIOLOGICKY ÚČINNÉ LÁTKY A VÝROBCE ODPOVĚDNÝ ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE**

### Jméno a adresa výrobce biologicky účinné látky

Boehringer Ingelheim Animal Health USA Inc.  
2621 North Belt Highway  
St. Joseph  
Missouri, 64506-2002  
USA

### Jméno a adresa výrobců odpovědných za uvolnění šarže

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
NĚMECKO

## **B. PODMÍNKY REGISTRACE NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE NEBO POUŽITÍ**

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Podle článku 71 směrnice Evropského parlamentu a Rady 2001/82/ES, ve znění pozdějších předpisů členský stát může, v souladu s národní legislativou, zakázat výrobu, držení, dovoz, prodej, výdej a/nebo použití imunologických veterinárních léčivých přípravků na celém svém území nebo jeho části, je-li prokázáno, že

- a) podání veterinárního léčivého přípravku zvířatům naruší provádění národního programu pro diagnostiku, ochranu či zdolávání nákaz zvířat, nebo způsobí potíže při potvrzování nepřítomnosti infekce u živých zvířat, v potravinách nebo jiných produktech získaných z léčených zvířat;
- b) choroba, proti níž má veterinární léčivý přípravek zajistit nástup imunity, se na daném území nevyskytuje.

## **C. DEKLARACE HODNOT MRL**

Léčivé látky biologického původu určené k vytvoření aktivní imunity nespádají do působnosti nařízení (ES) č. 470/2009.

Pomocné látky (včetně adjuvans) uvedené v SPC v bodě 6.1 jsou povolenými látkami, pro které buď tabulka 1 přílohy nařízení Komise (EU) č. 37/2010 uvádí, že nejsou požadovány MRL, nebo nespádají do působnosti nařízení (ES) č. 470/2009, pokud jsou použity pro tento veterinární léčivý přípravek.

**PŘÍLOHA III**  
**OZNAČENÍ NA OBALU A PŘÍBALOVÁ INFORMACE**



## **A. OZNAČENÍ NA OBALU**

## PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička s lahvičkami o objemu 20 ml, 100 ml, 200 ml

### 1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

ReproCyc ParvoFLEX injekční suspenze pro prasata

### 2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna dávka (2 ml) obsahuje:

Prasečí parvovirus VP2 podjednotkový antigen :  $\geq 1,0$  RP\*

\* Relativní účinnost (ELISA)

Karbomery 2 mg.

### 3. LÉKOVÁ FORMA

Injekční suspenze

### 4. VELIKOST BALENÍ

20 ml (10 dávek)

100 ml (50 dávek)

200 ml (100 dávek)

12 × 20 ml (12 × 10 dávek)

12 × 100 ml (12 × 50 dávek)

12 × 200 ml (12 × 100 dávek)

### 5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Prasata

### 6. INDIKACE

### 7. ZPŮSOB A CESTA(Y) PODÁNÍ

Před použitím řádně protřepat.

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

Intramuskulární použití.

### 8. OCHRANNÁ(É) LHŮTA(Y)

Ochranná lhůta: Bez ochranných lhůt.

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

**10. DATUM EXSPIRACE**

EXP: {měsíc/rok}

Po prvním otevření spotřebujte do 8 hodin.

**11. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte a přepravujte chlazené.

Chraňte před mrazem.

Lahvičku uchovávejte ve vnější krabičce, aby byla chráněna 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**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
NĚMECKO

**16. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)**

EU/2/19/237/001  
EU/2/19/237/002  
EU/2/19/237/003  
EU/2/19/237/004  
EU/2/19/237/005  
EU/2/19/237/006

**17. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE**

Šarže: {číslo}

**PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**

Lahvička 100 ml, 200 ml

**1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

ReproCyc ParvoFLEX injekční suspenze pro prasata

**2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK**

Jedna dávka (2 ml) obsahuje:  
Prasečí parvovirus VP2 podjednotkový antigen:  $\geq 1,0$  RP\*  
\* Relativní účinnost (ELISA)  
Karbomery 2 mg.

**3. LÉKOVÁ FORMA**

Injekční suspenze

**4. VELIKOST BALENÍ**

100 ml (50 dávek)  
200 ml (100 dávek)

**5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT**

Prasata

**6. INDIKACE****7. ZPŮSOB A CESTA(Y) PODÁNÍ**

Před použitím čtěte příbalovou informaci.  
Intramuskulární použití.

**8. OCHRANNÁ(É) LHŮTA(Y)**

Ochranná lhůta: Bez ochranných lhůt.

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

**10. DATUM EXSPIRACE**

EXP: {měsíc/rok}

Po prvním otevření spotřebujte do 8 hodin.

**11. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte a přepravujte chlazené.

Chraňte před mrazem.

Lahvičku uchovávejte ve vnější krabičce, aby byla chráněna před světlem.

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
NĚMECKO

**16. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)**

EU/2/19/237/002

EU/2/19/237/003

EU/2/19/237/005

EU/2/19/237/006

**17. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE**

Šarže: {číslo}

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI**

Lahvička 20 ml

**1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

ReproCyc ParvoFLEX injekční suspenze



**2. MNOŽSTVÍ LÉČIVÉ(ÝCH) LÁTKY(EK)**

Jedna dávka (2 ml): Prasečí parvovirus kmen VP2 podjednotkový antigen  
Karbomery

**3. OBSAH VYJÁDŘENÝ HMOTNOSTÍ, OBJEMEM NEBO POČTEM DÁVEK**

20 ml (10 dávek)

**4. CESTA(Y) PODÁNÍ**

i.m.

**5. OCHRANNÁ(É) LHŮTA(Y)**

Ochranná lhůta: Bez ochranných lhůt.

**6. ČÍSLO ŠARŽE**

Šarže: {číslo}

**7. DATUM EXSPIRACE**

EXP: {měsíc/rok}

Po prvním otevření spotřebujte do 8 hodin.

**8. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“**

Pouze pro zvířata.

## **B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

**PŘÍBALOVÁ INFORMACE:**  
**ReproCyc ParvoFLEX injekční suspenze pro prasata**

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

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
NĚMECKO

**2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

ReproCyc ParvoFLEX injekční suspenze pro prasata

**3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK**

Každá dávka (2 ml) obsahuje:

Prasečí parvovirus kmen 27a, VP2 podjednotkový antigen:  $\geq 1,0$  RP\*

\* Relativní účinnost (ELISA).

Adjuvans: Karbomery 2 mg.

Bezbarvá až nahnědlá opalescentní injekční suspenze.

**4. INDIKACE**

K aktivní imunizaci prasnic a prasniček od věku 5 měsíců za účelem ochrany potomstva před transplacentární infekcí způsobenou prasečím parvovirem.

Nástup imunity: od počátku gestačního období

Trvání imunity: 6 měsíců

**5. KONTRAINDIKACE**

Nejsou.

**6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY**

Velmi časté je přechodné zarudnutí nebo otok (až 4 cm) způsobený aplikací injekce. Lokální reakce odezní do dvou až pěti dnů bez léčby. Zvýšení tělesné teploty po vakcinaci je běžné a spontánně odezní do 24 až 48 hodin.

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 10 000 ošetřených zvířat),
- velmi vzácné (u méně než 1 z 10 000 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**

Prasata

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

### Primární vakcinační schéma:

Pro prasata, která nebyla dříve vakcinována proti prasečímu parvoviru:

Dvě intramuskulární injekce jedné dávky v odstupu 3 týdnů.

Druhá dávka se podává alespoň 3 týdny před připuštěním.

### Revakcinační schéma:

V programu pro celé stádo se doporučuje jedna intramuskulární injekce jedné dávky nejméně každých šest měsíců (viz bod „Indikace“).

### Míchání s ReproCyc PRRS EU:

Plný obsah jedné lahvičky ReproCyc ParvoFLEX by se měl použít k rekonstituci lyofilizátu jedné lahvičky ReproCyc PRRS EU. ReproCyc ParvoFLEX tak nahrazuje rozpouštědlo ReproCyc PRRS EU.

Před použitím ověřte, že došlo k úplné rekonstituci lyofilizátu.

Podávejte jednu dávku (2 ml) směsi intramuskulárně.

Následující odpovídající velikosti balení (dávky) lze mísit:

<b>ReproCyc ParvoFLEX</b>	<b>ReproCyc PRRS EU (lyofilizát)</b>
10 dávek (20 ml)	10 dávek
50 dávek (100 ml)	50 dávek
100 dávek (200 ml)	100 dávek

Před podáváním smíšeného produktu je také zapotřebí si prostudovat příbalovou informaci přípravku ReproCyc PRRS EU.

## **9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ**

Před použitím řádně protřepat.

Během používání dbejte na to, aby nedošlo ke kontaminaci.

## **10. OCHRANNÁ(É) LHŮTA(Y)**

Bez ochranných lhůt.

## **11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávat mimo dohled a dosah dětí.

Uchovávejte a přepravujte chlazené (2 °C – 8 °C).

Chraňte před mrazem.

Lahvičku uchovávejte ve vnější krabičce, aby byla chráněna před světlem.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce a lahvičce po „EXP“.

Doba použitelnosti po prvním otevření lahvičky: spotřebujte do 8 hodin.

## **12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ**

### Zvláštní upozornění pro každý cílový druh:

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

### Zvláštní opatření pro použití u zvířat:

Neuplatňuje se.

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

Neuplatňuje se.

### Březost a laktace:

Lze použít během březosti a laktace.

### Interakce s dalšími léčivými přípravky a další formy interakce:

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti dokládají, že vakcínu lze mísit s ReproCyc PRRS EU a injekčně podávat do jednoho místa.

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny, pokud je podávána zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem, vyjma výše zmíněného přípravku. 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):

Údaje nejsou k dispozici.

### Inkompatibility:

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem vyjma ReproCyc PRRS EU.

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

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu. 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**

Tato vakcína je určena ke stimulaci vývoje aktivní imunitní odpovědi u prasat proti prasečímu parvoviru.

1 lahvička s 20 ml (10 dávek), 100 ml (50 dávek) nebo 200 ml (100 dávek).  
12 lahviček s 20 ml (10 dávek), 100 ml (50 dávek) nebo 200 ml (100 dávek).  
Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.