






CATALOG
PRODUSE

bioveta



VETERINARY MEDICAMENTS PRODUCER

CATALOG PRODUSE

	VACCINURI PENTRU CÂINI
	VACCINURI PENTRU BOVINE
	VACCINURI PENTRU CAI
	VACCINURI PENTRU PISICI
	VACCINURI PENTRU PĂSĂRI ȘI IEPURI
	VACCINURI PENTRU SUINE
	PRODUSE HORMONALE
	ANTIPARAZITARE
	ANESTEZICE
	PRODUSE DERMATOLOGICE
	ALTE PRODUSE



WE *respect* **ANIMALS**

VETERINARY MEDICAMENTS PRODUCER

LISTA PRODUSELOR ÎN FUNCȚIE DE ARIA TERAPEUTICĂ

1. Vaccinuri pentru câini

Biocan NOVEL DHPPi	8
Biocan NOVEL DHPPi/L4	9
Biocan NOVEL DHPPi/L4R	10
Biocan NOVEL Pi/L4	11
Biocan NOVEL PUPPY	12
Biocan NOVEL R	13
Biocan NOVEL Respi	14
Biocan B	15
Biocan C	16
Biocan DHPPi	17
Biocan DHPPi + L	18
Biocan DHPPi + LR	19
Biocan DP	20
Biocan L	21
Biocan LR	22
Biocan M	23
Biocan P	24
Biocan Puppy	25
Biocan R	26
Borrelym 3	27

2. Vaccinuri pentru bovine

BioBos IBR marker inact.	30
BioBos IBR marker live	31
BioBos RCC	32
BoviBio RESPI 4	34
MORAXEBIN Neo	35
TRICHOBEN	36

3. Vaccinuri pentru cai

BioEquin FH	38
BioEquin H	39
CLOTEID 4	40

4. Vaccinuri pentru pisici

FELIBIO PCH	42
FELIBIO PCHR	43

5. Vaccinuri pentru păsări și iepuri

BioRabbit RHDV 1,2	46
PESTORIN MORMYX	47

6. Vaccinuri pentru suine

BIOSUIS M.hyo	50
BIOSUIS LEPTO P	51
ERYSIN SINGLE SHOT	52
KOLISIN Neo	53
PARVOERYSIN	54
POLYPLEUROSIN APX PLUS IM	55
ROKOVAC NEO	56

7. Produse hormonale

OESTROPHAN	58
OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	59
SERGON 1000 UI	60
SERGON PG 400+200 UI	61

8. Antiparazitare

BIOMEC	64
CANIVERM 0,7 g	65
CANIVERM 0,175 g	66
CANIVERM pastă orală	67
Equimoxin 18.92 mg/g	68
EQUIVERM DUO pastă orală	69
FIPRIN 50 mg/ml soluție spot on pisici	70
FIPRIN 67 mg/ml soluție spot on câini S	71
FIPRIN 134 mg/ml soluție spot on câini M	72
FIPRIN 268 mg/ml soluție spot on câini L	73
FIPRIN 402 mg/ml soluție spot on câini XL	74
SULFADIMIDIN BIOVETA	75
TOP SPOT ON STRONGER pentru cabaline	76
TOP SPOT ON STRONGER pentru câini	77

9. Anestezice

NALGOSED 10 mg/ml	80
NARKAMON BIO	81
SEDAN 35 mg/ml	82
XYLAZIN BIO 2%	83

10. Produse dermatologice

Alaptid	86
BIODEXIN loțiune auriculară	87
BIODEXIN șampon	88
OTIBIOVIN sol. ad us. vet.	89
OTOFIN soluție	90

11. Varia

BioBovitubal 28000	92
GAMARET	93
JODOUTER	94
LINEOMAM LC	95
REHYDROSOL BIO	96
SER CLOSTETAN	97
STREPTONAMID	98
Vitsel E	99

LISTA PRODUSELOR ÎN FUNCȚIE DE SPECIILE ȚINTĂ



CAINI

Alaptid	86
BioBovitubal 28000	92
Biocan B	15
Biocan C	16
Biocan DHPPi	17
Biocan DHPPi + L	18
Biocan DHPPi + LR	19
Biocan DP	20
Biocan L	21
Biocan LR	22
Biocan M	23
Biocan NOVEL DHPPi	8
Biocan NOVEL DHPPi/L4	9
Biocan NOVEL DHPPi/L4R	10
Biocan NOVEL Pi/L4	11
Biocan NOVEL PUPPY	12
Biocan NOVEL R	13
Biocan NOVEL Respi	14
Biocan P	24
Biocan Puppy	25
Biocan R	26
BIODEXIN loțiune auriculară	87
BIODEXIN șampon	88
Borrelym 3	27
CANIVERM 0,175 g	66
CANIVERM 0,7 g	65
CANIVERM pastă orală	67
CLOTEID 4	40
FIPRIN 134 mg/ml soluție spot on câini M	72
FIPRIN 268 mg/ml soluție spot on câini L	73
FIPRIN 402 mg/ml soluție spot on câini XL	74
FIPRIN 67 mg/ml soluție spot on câini S	71
NALGOSED 10 mg/ml	80
NARKAMON BIO	81
OTIBIOVIN sol. ad us. vet.	89
OTOFIN soluție	90
OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	59
SEDAN 35 mg/ml	82
SER CLOSTETAN	97
SERGON 1000 UI	60
STREPTONAMID	98
TOP SPOT ON STRONGER pentru câini	77
XYLAZIN BIO 2%	83



PISICI

Alaptid	86
Biocan M	23
Biocan R	26
BIODEXIN șampon	88
CANIVERM 0,175 g	66

CANIVERM 0,7 g	65
CANIVERM pastă orală	67
FELIBIO PCH	42
FELIBIO PCHR	43
FIPRIN 50 mg/ml soluție spot on pisici	70
NALGOSED 10 mg/ml	80
NARKAMON BIO	81
OTIBIOVIN sol. ad us. vet.	89
OTOFIN soluție	90
SER CLOSTETAN	97
XYLAZIN BIO 2%	83



CAI

Alaptid	86
BioBovitubal 28000	92
BioEquin FH	38
BioEquin H	39
CLOTEID 4	40
Equimoxin 18.92 mg/g	68
EQUIVERM DUO pastă orală	69
NALGOSED 10 mg/ml	80
NARKAMON BIO	81
OESTROPHAN	58
OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	59
SEDAN 35 mg/ml	82
SER CLOSTETAN	97
STREPTONAMID	98
TOP SPOT ON STRONGER pentru cabaline	76
XYLAZIN BIO 2%	83



IEPURI

Alaptid	86
BioRabbit RHDV 1,2	46
PESTORIN MORMYX	47
SER CLOSTETAN	97
SERGON 1000 UI	60
SULFADIMIDIN BIOVETA	75



BOVINE

Alaptid	86
BioBos IBR marker inact.	30
BioBos IBR marker live	31
BioBos RCC	32
BioBovitubal 28000	92
Biocan R	26
BIOMECC	64
BoviBio RESPI 4	34
CLOTEID 4	40
GAMARET	93

LISTA PRODUSELOR ÎN FUNCȚIE DE SPECIILE ȚINTĂ

JODOUTER	94	CLOTEID 4	40
MORAXEBIN Neo	35	OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	59
OESTROPHAN	58	SER CLOSTETAN	97
OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	59	SERGON 1000 UI	60
REHYDROSOL BIO	96	SULFADIMIDIN BIOVETA	75
SER CLOSTETAN	97	VITSEL E	99
SERGON 1000 UI	60		
STREPTONAMID	98		
SULFADIMIDIN BIOVETA	75		
TRICHOBEN	36		
VITSEL E	99		
XYLAZIN BIO 2%	83		



SUINE

Alaptid	86
BioBovitubal 28000	92
Biocan R	26
BIOMECC	64
BIOSUIS LEPTO P	51
BIOSUIS M.hyo	50
ERYSIN SINGLE SHOT	52
JODOUTER	94
LINEOMAM LC	95
OESTROPHAN	58
OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	59
PARVOERY SIN	53
POLYPLEUROSIN APX PLUS IM	54
ROKOVAC NEO	55
SER CLOSTETAN	97
SERGON 1000 UI	60
SERGON PG 400+200 UI	61
STREPTONAMID	98
SULFADIMIDIN BIOVETA	75
VITSEL E	99



CAPRINE

Alaptid	86
BioBovitubal 28000	92
Biocan R	26
CLOTEID 4	40
OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	59
SER CLOSTETAN	97
SERGON 1000 UI	60



OVINE

Alaptid	86
BioBovitubal 28000	92
Biocan R	26
BIOMECC	64



PĂSĂRI

Alaptid	86
SULFADIMIDIN BIOVETA	75



ANIMALE DE BLANĂ

Biocan R	26
----------	----



CAINI



PISICI



CAI



IEPURI



BOVINE



SUINE



CAPRINE



OVINE



PĂSĂRI



ANIMALE DE BLANĂ

LISTA PRODUSELOR ÎN ORDINE ALFABETICĂ

Alaptid	86	GAMARET	93
BioBos IBR marker inact.	30	JODOUTER	94
BioBos IBR marker live	31		
BioBos RCC	32	LINEOMAM LC	95
BioBovitubal 28000	92		
Biocan B	15	MORAXEBIN Neo	35
Biocan C	16		
Biocan DHPPi	17	NALGOSED 10 mg/ml	80
Biocan DHPPi + L	18	NARKAMON BIO	81
Biocan DHPPi + LR	19		
Biocan DP	20	OESTROPHAN	58
Biocan L	21	OTIBIOVIN sol. ad us. vet.	89
Biocan LR	22	OTOFIN soluție	90
Biocan M	23	OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	59
Biocan NOVEL DHPPi	8		
Biocan NOVEL DHPPi/L4	9	PARVOERYSIN	53
Biocan NOVEL DHPPi/L4R	10	PESTORIN MORMYX	47
Biocan NOVEL Pi/L4	11	POLYPLEUROSIN APX PLUS IM	54
Biocan NOVEL PUPPY	12		
Biocan NOVEL R	13	REHYDROSOL BIO	96
Biocan NOVEL Respi	14	ROKOVAC NEO	55
Biocan P	24		
Biocan Puppy	25	SEDAN 35 mg/ml	82
Biocan R	26	SER CLOSTETAN	97
BIODEXIN loțiune auriculară	87	SERGON 1000 UI	60
BIODEXIN șampon	88	SERGON PG 400+200 UI	61
BioEquin FH	38	STREPTONAMID	98
BioEquin H	39	SULFADIMIDIN BIOVETA	75
BIOMECC	64		
BioRabbit RHDV 1,2	46	TOP SPOT ON STRONGER pentru cabaline	76
BIOSUIS LEPTO P	51	TOP SPOT ON STRONGER pentru câini	77
BIOSUIS M.hyo	50	TRICHOBEN	36
Borrelym 3	27		
BoviBio RESPI 4	34	VITSEL E	99
CANIVERM 0,175 g	66	XYLAZIN BIO 2%	83
CANIVERM 0,7 g	65		
CANIVERM pastă orală	67		
CLOTEID 4	40		
Equimoxin 18.92 mg/g	68		
EQUIVERM DUO pastă orală	69		
ERYSIN SINGLE SHOT	52		
FELIBIO PCH	42		
FELIBIO PCHR	43		
FIPRIN 134 mg/ml soluție spot on câini M	72		
FIPRIN 268 mg/ml soluție spot on câini L	73		
FIPRIN 402 mg/ml soluție spot on câini XL	74		
FIPRIN 50 mg/ml soluție spot on pisici	70		
FIPRIN 67 mg/ml soluție spot on câini S	71		

VACCINURI PENTRU CÂINI

Biocan NOVEL DHPPi
Biocan NOVEL DHPPi/L4
Biocan NOVEL DHPPi/L4R
Biocan NOVEL Pi/L4
Biocan NOVEL PUPPY
Biocan NOVEL R
Biocan NOVEL Respi
Biocan B
Biocan C
Biocan DHPPi
Biocan DHPPi + L
Biocan DHPPi + LR
Biocan DP
Biocan L
Biocan LR
Biocan M
Biocan P
Biocan Puppy
Biocan R
Borrelym 3

1



Vaccin combinat
împotriva CPV,
CDV, CAV - 1,
CAV - 2 și CPiV



Biocan NOVEL DHPPi

LIOFILIZAT ȘI DILUANT PENTRU SUSPENSIE INJECTABILĂ PENTRU CÂINI

COMPOZIȚIA

Substanțe active: Liofilizat (viu, atenuat): Virusul bolii Carre, tulpina CDVBio 11/A, min. $10^{3.1}$ TCID₅₀*, max. $10^{5.1}$ TCID₅₀*
Adenovirus canin tip 2, tulpina CAV-2 Bio 13, min. $10^{3.6}$ TCID₅₀*, max. $10^{5.3}$ TCID₅₀*
Parvovirus canin tip 2b, tulpina CPV-2b Bio 12/B, min. $10^{4.3}$ TCID₅₀*, max. $10^{6.6}$ TCID₅₀*
Virusul parainfluenței canine tip 2, tulpina CPiV-2 Bio 15, min. $10^{3.1}$ TCID₅₀*, max. $10^{5.1}$ TCID₅₀*

* Doză infectantă pe culturi celulare - 50%

INDICAȚII

Imunizarea activă a câinilor în vârstă de cel puțin 6 săptămâni pentru:

- prevenirea mortalității și semnelor clinice de boală cauzate de virusul maladiei Carre
- prevenirea mortalității și semnelor clinice de boală cauzate de adenovirusul canin tip 1
- prevenirea semnelor clinice și reducerea excreției virale cauzate de adenovirusul canin tip 2
- prevenirea semnelor clinice, leucopeniei și excreției virale cauzate de parvovirusul canin

- prevenirea semnelor clinice (secreții oculare și nazale) și reducerea excreției virale cauzate de virusul parainfluenței canine

Instalarea imunității:

- 3 săptămâni după prima vaccinare pentru CDV, CAV, CPV și
- 3 săptămâni după finalizarea schemei de vaccinare primare pentru CPiV.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Calea subcutanată.

Doză și cale de administrare: Se reconstituie aseptice liofilizatului cu diluantul. Se agită bine și se injectează imediat întreg conținutul (1 ml) de vaccin reconstituit.

Schemă de vaccinare primară

Două doze de Biocan Novel DHPPi la interval de 3–4 săptămâni, începând cu vârsta de 6 săptămâni.

Dacă este necesară protecția

împotriva leptospirei, a II-a doză de vaccin poate fi de Biocan Novel DHPPi/L4 și ca urmare schema de vaccinare va fi planificată în consecință (vă rugăm să consultați SPC pentru Biocan Novel DHPPi/L4).

Schema de revaccinare:

O doză de Biocan Novel DHPPi va fi administrată la fiecare 3 ani. În cazul parainfluenței, revaccinarea trebuie efectuată anual, de aceea o doză de Biocan Novel DHPPi sau Biocan Novel Pi/L4 poate fi administrată anual dacă este necesar. Imunitatea completă pentru componenta leptospirozei a vaccinului Pi/L4, utilizat pentru revaccinarea anuală, se va instala numai după vaccinarea primară cu vaccinul Biocan Novel care conține componenta L4.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2–8 °C). A nu se congela. A se proteja de lumină. A se păstra în loc uscat.

AMBALAJ

10 × 1 ml.



**Vaccin combinat
împotriva CPV,
CDV, CAV - 1,
CAV - 2, CPIv și
a patru serotipuri
de leptospire**



Biocan NOVEL DHPPi/L4

LIOFILIZAT ȘI DILUANT PENTRU SUSPENSIE INJECTABILĂ PENTRU CÂINI

COMPOZIȚIA

Substanțe active: Liofilizat (vii, atenuat): Virusul bolii Carre, tulpina CDVBio 11/A, min. $10^{3.1}$ TCID₅₀*, max. $10^{5.1}$ TCID₅₀*, Adenovirus canin tip 2, tulpina CAV-2 Bio 13, min. $10^{3.6}$ TCID₅₀*, max. $10^{5.3}$ TCID₅₀*
Parvovirus canin tip 2b, tulpina CPV-2b Bio 12/B, min. $10^{4.2}$ TCID₅₀*, max. $10^{5.6}$ TCID₅₀*, Virusul parainfluenței canine tip 2, tulpina CPIv-2 Bio 15, min. $10^{3.1}$ TCID₅₀*, max. $10^{5.1}$ TCID₅₀*
Diluant (inactivat): Leptospira interrogans, serogrup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, tulpina MSLB 1089, GMT** $\geq 1:51$ ALR***
Leptospira interrogans, serogrup Canicola, serovar Canicola, tulpina MSLB 1090, GMT** $\geq 1:51$ ALR***
Leptospira kirschneri, serogrup Grippotyphosa, serovar Grippotyphosa, tulpina MSLB 1091, GMT** $\geq 1:40$ ALR***
Leptospira interrogans, serogrup Australis, serovar Bratislava, tulpina MSLB 1088, GMT** $\geq 1:51$ ALR***
** Media geometrică a titrurilor
*** Reacția de microaglutinare (serologie la iepuri)

INDICAȚII

Imunizarea activă a câinilor în vârstă de cel puțin 6 săptămâni pentru:
· prevenirea mortalității și semnelor clinice de boală cauzate de virusul maladiei Carre

- prevenirea mortalității și semnelor clinice de boală cauzate de adenovirusul canin tip 1
- prevenirea semnelor clinice și reducerea excreției virale cauzate de adenovirusul canin tip 2
- prevenirea semnelor clinice, leucopeniei și excreției virale cauzate de parvovirusul canin
- prevenirea semnelor clinice (secreții oculare și nazale) și reducerea excreției virale cauzate de virusul parainfluenței canine
- prevenirea semnelor clinice, infecției și excreției urinare cauzate de bacteria L. interrogans, serogrup Australis, serovar Bratislava
- prevenirea semnelor clinice și excreției urinare și reducerea infecțiilor cauzate de bacteria L. interrogans, serogrup Canicola, serovar Canicola și de bacteria L. interrogans, serogrup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae
- prevenirea semnelor clinice și reducerea infecțiilor și excreției urinare cauzate de bacteria L. kirschneri, serogrup Grippotyphosa, serovar Grippotyphosa

SPECII ȚINTĂ

Câini.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE

Precauții speciale pentru utilizare la

animale. Doar animalele sănătoase pot fi vaccinate. Câinii vaccinați pot excreta tulpinile virale vaccinale vii CAV-2, CPIv și CPV-2b timp de mai multe zile după vaccinare. Datorită unei patogenității reduse a acestor tulpini, nu este necesar ca animalele vaccinate să fie ținute separat de animalele nevaccinate. Întrucât tulpina vaccinală de virus CPV-2b nu a fost testată la pisici domestice și la alte carnivore (cu excepția câinilor) care sunt cunoscute a fi sensibile la parvovirusul canin, separarea câinilor vaccinați de alte specii canine și feline este recomandată după vaccinare. Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale: În caz de auto-injectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2–8 °C). A nu se congela. A se proteja de lumină. A se păstra în loc uscat.

AMBALAJ

10 × 1 ml.



**Vaccin combinat
împotriva CPV,
CDV, CAV - 1,
CAV - 2, CPIv și
a patru serotipuri
de leptospire și
rabiei**



Biocan NOVEL DHPPI/L4R

LIOFILIZAT ȘI DILUANT PENTRU SUSPENSIE INJECTABILĂ PENTRU CÂINI

COMPOZIȚIA

Fiecare doză de 1 ml conține:

Substanțe active: Liofilizat (viu, atenuat): Virusul bolii Carre, tulpina CDV Bio 11/A, min. $10^{3.1}$ TCID₅₀*, max. $10^{5.1}$ TCID₅₀*, Adenovirus canin tip 2, tulpina CAV-2 Bio 13, min. $10^{3.6}$ TCID₅₀*, max. $10^{5.3}$ TCID₅₀*, Parvovirus canin tip 2b, tulpina CPV-2b Bio 12/B, min. $10^{3.3}$ TCID₅₀*, max. $10^{6.6}$ TCID₅₀*
Virusul parainfluenței canine tip 2, tulpina CPIV-2 Bio 15, min. $10^{3.1}$ TCID₅₀*, max. $10^{5.1}$ TCID₅₀*
Diluant (inactivat): Leptospira interrogans, serogrup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, tulpina MSLB 1089, GMT** ≥ 1:51 ALR***, Leptospira interrogans, serogrup Canicola, serovar Canicola, tulpina MSLB 1090, GMT** ≥ 1:51 ALR***
Leptospira kirschneri, serogrup Grippotyphosa, serovar Grippotyphosa, tulpina MSLB 1091, GMT** ≥ 1:40 ALR***, Leptospira interrogans, serogrup Australis, serovar Bratislava, tulpina MSLB 1088, GMT** ≥ 1:51 ALR***
Virus rabic inactivat, tulpina SAD Vnukovo-32 > 2,0 IU****

INDICAȚII

Imunizarea activă a câinilor în vârstă de cel puțin 8–9 săptămâni pentru:

- prevenirea mortalității și semnelor clinice de boală cauzate de virusul maladiei Carre
- prevenirea mortalității și semnelor

clinice de boală cauzate de

- adenovirusul canin tip 1
- prevenirea semnelor clinice și reducerea excreției virale cauzate de adenovirusul canin tip 2
- prevenirea semnelor clinice, leucopeniei și excreției virale cauzate de parvovirusul canin
- prevenirea semnelor clinice (secreții oculare și nazale) și reducerea excreției virale cauzate de virusul parainfluenței canine
- prevenirea semnelor clinice, infecția și excreția urinară cauzate de bacteria L. interrogans, serogrup Australis, serovar Bratislava
- prevenirea semnelor clinice și excreția urinară și reducerea infecțiilor cauzate de bacteria L. interrogans, serogrup Canicola, serovar Canicola și de bacteria L. interrogans, serogrup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae
- prevenirea semnelor clinice și reducerea infecțiilor și excreției urinare cauzate de bacteria L. kirschneri, serogrup Grippotyphosa, serovar Grippotyphosa
- prevenirea mortalității, semnelor clinice și a infecțiilor cauzate de virusul rabic

Instalarea imunității:

- 2 săptămâni după o singură vaccinare, începând cu vârsta de 12 săptămâni pentru rabie,
- 3 săptămâni după prima vaccinare pentru CDV, CAV, CPV,

- 3 săptămâni după finalizarea schemei de vaccinare primare pentru CPIv și

- 4 săptămâni după finalizarea schemei de vaccinare primare pentru componentele Leptospira.

Durata imunității: Cel puțin trei ani de la ultima doză din schema de vaccinare primară pentru virusul bolii Carre, adenovirusul canin de tip 1, adenovirusul canin de tip 2, parvovirusul canin și rabie. Cel puțin un an de la ultima doză din schema de vaccinare primară, pentru virusul parainfluenței canine și componentelor de Leptospira. Durata imunității pentru rabie a fost demonstrată după o singură vaccinare la vârsta de 12 săptămâni. Durata imunității pentru adenovirusul canin de tip 2 (CAV-2) nu a fost confirmată de teste cu infecție de control. Prezența anticorpilor împotriva CAV-2 a fost dovedită chiar după 3 ani de la vaccinare. Se apreciază că imunitatea împotriva bolilor respiratorii cauzate de CAV-2 durează cel puțin 3 ani.

SPECII ȚINTĂ:

Câini.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2–8 °C). A nu se congela. A se proteja de lumină. A se păstra în loc uscat.

AMBALAJ

10 × 1 ml.



Vaccin combinat
împotriva a patru
serotipuri de
leptospire și
parainfluenței
canine



Biocan NOVEL Pi/L4

LIOFILIZAT ȘI DILUANT PENTRU SUSPENSIE INJECTABILĂ PENTRU CÂINI

COMPOZIȚIA

Fiecare doză de 1 ml conține:
Substanțe active: Liofilizat (viu, atenuat): Virusul parainfluenței canine tip 2, tulpina CPiV-2 Bio 15, min. $10^{3.1}$ TCID₅₀*, max. $10^{5.1}$ TCID₅₀*

Diluante (inactivat): Leptospira interrogans, serogrup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, tulpina MSLB 1089, GMT** $\geq 1:51$ ALR***, Leptospira interrogans, serogrup Canicola, serovar Canicola, tulpina MSLB 1090, GMT** $\geq 1:51$ ALR***, Leptospira kirschneri, serogrup Grippotyphosa, serovar Grippotyphosa, tulpina MSLB 1091, GMT** $\geq 1:40$ ALR***, Leptospira interrogans, serogrup Australis, serovar Bratislava, tulpina MSLB 1088, GMT** $\geq 1:51$ ALR***

Adjuvant: Hidroxid de aluminiu (cuantificat ca Al₂O₃), 1,8–2,2 mg

* Doză infectantă pe culturi celulare - 50%

** Media geometrică a titrurilor

*** Reacția de microaglutinare (serologie la iepuri)

INDICAȚII

Imunizarea activă a câinilor în vârstă de cel puțin 6 săptămâni pentru:

- prevenirea semnelor clinice (secreții oculare și nazale) și reducerea excreției virale cauzate de virusul parainfluenței canine
- prevenirea semnelor clinice și reducerea infecțiilor urinare cauzate de bacteria L. interrogans, serogrup Australis, serovar Bratislava
- prevenirea semnelor clinice și reducerea infecțiilor urinare cauzate de bacteria L. interrogans, serogrup Canicola, serovar Canicola și de bacteria L. interrogans, serogrup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae
- prevenirea semnelor clinice și reducerea infecțiilor urinare cauzate de bacteria L. kirschneri, serogrup Grippotyphosa, serovar Grippotyphosa

SPECII ȚINTĂ

Câini.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE

Cale de administrare: subcutană
Schema de vaccinare primară:
Două doze de Biocan Novel Pi/L4 la 3–4 săptămâni distanță începând cu vârsta de 6 săptămâni.

Schema de revaccinare:

O singură doză de Biocan Novel Pi/L4 va fi administrată anual.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2–8 °C).
A nu se congela. A se proteja de lumină. A se păstra în loc uscat.

AMBALAJ

10 × 1 ml.



Vaccin combinat
împotriva bolii
Carre și
parvovirozei la
căței



Biocan NOVEL PUPPY

LIOFILIZAT ȘI DILUANT PENTRU SUSPENSIE INJECTABILĂ PENTRU CÂINI

COMPOZIȚIA

Fiecare doză de 1 ml conține:

Substanțe active:

Liofilizat: Virusul bolii Carre,

tulpina CDV Bio 11/A, viu,

atenuat, min. $10^{4.1}$ TCID₅₀

max. $10^{5.5}$ TCID₅₀

Parvovirus canin tip 2b, tulpina

CPV-2b Bio 12/B, viu, atenuat

min. $10^{5.5}$ TCID₅₀, max. $10^{7.0}$ TCID₅₀

* Doză infecțioasă pentru culturi celulare – 50%

Solvent: Apă pentru preparate injectabile

1 ml

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă.

INDICAȚII

Imunizarea activă a câinilor de la vârsta de 6 săptămâni:

- prevenirea mortalității și semnelor clinice de boală cauzate de virusul bolii lui Carre

- prevenirea semnelor clinice, leucopeniei și excreției virale cauzate de parvovirusul canin de tip 2a, 2b a 2c

Instalarea imunității:

La cățeii fără anticorpi maternali imunitatea împotriva CDV și CPV se instalează în 14 zile după o singură vaccinare.

Durata imunității:

Durata imunității împotriva CDV și CPV la cățeii fără anticorpi maternali a fost stabilită la 12 luni după o singură doză de vaccin Biocan Novel Puppy. Durata imunității împotriva CDV și CPV tip 2b a fost demonstrată prin serologie și cu testul challenge, durata imunității împotriva CPV tip 2a și 2c prin serologie.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: a se folosi imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2–8 °C). A se proteja de lumină. A se feri de îngheț.

AMBALAJ

10 × 1 și 25 × 1 ml.



Vaccin antirabic
monovalent ce
conține tulpina
testată în timp SAD
Vnukovo – 32



Biocan NOVEL R

LIOFILIZAT ȘI DILUANT PENTRU SUSPENSIE INJECTABILĂ PENTRU CÂINI

COMPOZIȚIA

Fracție lichidă (inactivată):
Virus rabic inactivat, tulpina SAD
Vnukovo-32 ≥ 2.0 UI

Adjuvant:

Gel de hidroxid
de aluminiu 1.8–2.2 mg

INDICAȚII

Imunizarea activă a câinilor
de la vârsta de 12 săptămâni
pentru a preveni mortalitatea,
semnele clinice și infecțiile
cauzate de virusul rabic.
În caz de nevoie, pot fi vaccinați și
câinii cu vârsta mai mică de 12
săptămâni. În acest caz, vaccinul
poate fi administrat de la vârsta
de 6 săptămâni în două doze. Cea
de a doua doză nu trebuie
administrată înainte de vârsta de
12 săptămâni și nu mai devreme
de 3 săptămâni de la
administrarea primei doze.

DEBUTUL IMUNITĂȚII

După 2 săptămâni de la
administrarea unei singure doze
de vaccin începând cu vârsta de
12 săptămâni

DURATA IMUNITĂȚII

Cel puțin 3 ani după
administrarea primului vaccin.
Durata imunității a fost
demonstrată după o singură
vaccinare la vârsta de 12
săptămâni.

DOZARE

1ml administrare subcutanată.
A nu se utiliza seringi sau ace
sterilizate chimic, deoarece
acestea pot interfera cu
eficacitatea vaccinului. Agitați
bine înainte de administrare.

Schema de vaccinare de bază:

O doză de Biocan Novel R de la
vârsta de 12 săptămâni.

În studiile de laborator,
eficacitatea vaccinului a fost
dovedită după administrarea unei
singure doze de la vârsta de
12 săptămâni.

Cu toate acestea, în studiile
realizate pe teren 10% dintre
câinii seronegativi nu au
prezentat seroconversie (> 0.1
UI/ml) la 3-4 săptămâni de la

administrarea primară a
vaccinului antirabic. Alți 17% nu
au prezentat titru de anticorpi
antirabic de 0.5 UI/ml impus de
unele țări din afara UE pentru
călătorii. În caz de călătorie în
zonele de risc sau în caz de
călătorie în țările din afara UE,
medicii veterinari pot opta pentru
utilizarea unei scheme primare de
2 doze incluzând antirabic, sau să
ofere o vaccinare antirabică
suplimentară după 12 săptămâni.

Schema de revaccinare:

O singură doză de Biocan Novel R
ar trebui să fie administrată la
interval de 3 ani.

Termen de valabilitate:

24 de luni, după reconstituirea
conform indicațiilor: administrați
imediat vaccinul.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU PĂSTRAREA VACCINULUI

Păstrați și transportați refrigerat
(2 °C – 8 °C). Nu congelați.

AMBALAJ

10 × 1 doză, 25 × 1 doză.



Vaccin viu atenuat
pentru imunizarea
activă a câinilor
împotriva
parainfluenței și a
bordetelozei care
se administrează
pe cale intranasală



Biocan NOVEL Respi

PICĂTURI NAZALE, LIOFILIZAT ȘI SOLVENT PENTRU SUSPENSIE PENTRU CÂINI

COMPOZIȚIA

Fiecare doză de 0,5 ml conține:

Substanțe active:

Bordetella bronchiseptica,
tulpina vie atenuată MSLB 3096
 $10^{8,0} - 10^{9,8}$ UFC*
Virusul parainfluenței canine tip
2, viu, atenuat, tulpina CPiV-2 Bio
 $15 \cdot 10^{3,5} - 10^{5,8}$ DICC50**

* UFC: Unități formatoare de colonii

** DICC50: 50% doza infecțioasă pe culturi
celulare

Solvent:

Apă pentru preparate
injectabile – 0,5 ml
Liofilizat și solvent pentru
suspensie intranasală.

INDICAȚII

Pentru imunizarea activă
a câinilor de la vârsta de
3 săptămâni:
pentru reducerea semnelor
clinice și excreției bacteriene
cauzate de infecția cu Bordetella
bronchiseptica și
pentru reducerea semnelor
clinice și excreției virale cauzate
de infecția cu virusul
parainfluenței canine.

Instalarea imunității:

- 3 zile după vaccinarea primară
pentru Bordetella
bronchiseptica.
- 7 zile după vaccinarea primară
pentru Virusul parainfluenței
canine.

Durata imunității: 1 an

Precauții speciale pentru utilizare la animale

După vaccinare câinii pot excreta
tulpina vaccinală Bordetella
bronchiseptica până la 11
săptămâni, tulpina vaccinală a
virusului parainfluenței canine
până la 8 zile. După contactul cu
câinii vaccinați, câinii nevaccinați
pot prezenta simptome clinice
ușoare cum ar fi strănutul și
secreții nazale și oculare.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

DOZARE

0.5 ml administrare intranasala
Schemă de vaccinare primară:
O doză de la vârsta
de 3 săptămâni.

Schemă de revaccinare:

O doză anual.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Pastrati si transportati refrigerat
(2 °C – 8 °C). A se proteja de
lumina si inghet.

AMBALAJ

5 doze: 5 fl. × 0.5 ml solvent
10 doze: 10 fl. × 0.5 ml solvent



Protecție excelentă
împotriva celor mai
întâlnite 2 serv.
de *Borelia* spp.
din Europa



Biocan B suspensie injectabilă

Vaccin inactivat pentru câini împotriva bolii de Lyme

COMPOZIȚIE – 1ML:

Borrelia burgdorferi inactivată:
Borrelia garinii RP † 1*
Borrelia afzelii RP † 1*

(* Potența relativă (RP) este determinată prin comparație cu preparatul de referință testat prin infecție de control pe specia țintă)

Adjuvant: algeidrat 2%.

INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru imunizarea activă a câinilor începând cu vârsta de 12 săptămâni împotriva boreliozei (boala Lyme). După prima vaccinare titrul anticorpilor crește, iar nivelul maxim este atins în 2–3 săptămâni după revaccinare. Imunitatea dezvoltată se menține timp de un an.

REAȚII ADVERSE

Nu au fost constatate reacții adverse în timpul testării vaccinului Biocan B. După vaccinarea cu vaccinul Biocan B, reacțiile locale (umflături mici de dimensiunea unui bob de mazăre) vor dispărea în decurs de maxim 3 săptămâni de la vaccinare. Nu pot fi excluse la un număr limitat de indivizi reacții individuale de hipersensibilitate

care pot fi tratate printr-un tratament general conservator.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

1 ml indiferent de vârsta, greutatea și rasa indivizilor, dar nu mai înainte de împlinirea vârstei de 12 săptămâni la căței. Cățelele gestante nu vor fi vaccinate.

Administrare:

- subcutanat, preferabil în regiunea omoplatului.
- intramuscular, preferabil în partea extremă a musculaturii pelvisului.

După vaccinarea primară, revaccinarea trebuie efectuată la un interval de 14 – 21 zile. Revaccinarea anuală este recomandată pentru menținerea imunității. Schema de vaccinare trebuie stabilită de către medicul veterinar conform contextului epidemiologic caracteristic ariei geografice.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Subcutanat sau intramuscular. A se agita înainte de utilizare.

După vaccinarea primară, revaccinarea trebuie efectuată la un interval de 14–21 zile. Revaccinarea anuală este recomandată pentru menținerea unei imunități permanente. Schema de vaccinare trebuie stabilită de către medicul veterinar conform situației infecțioase.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor. A se păstra în loc uscat și întunecos la temperatura de 2–8 °C! A nu se congela! A nu se utiliza produsul după data de expirare înscrisă pe ambalaj. Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se va utiliza imediat.

AMBALAJ

10 × 1 ml.



Vaccin unic ce asigură protecție împotriva Coronavirozei canine



Biocan C suspensie injectabilă

Vaccin inactivat împotriva coronavirusului canin

COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 doză (1 ml) conține coronavirus gastroenteric infecțios canin, tulpina Bio 17, înainte de inactivare
 min. $10^{6.5}$ TCID₅₀
 max. $10^{7.2}$ TCID₅₀

Adjuvant:

Algeldrat suspensie (2%)

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă începând cu săptămâna a 5 a de viață împotriva coronavirusului canin. Imunitatea după revaccinare se dezvoltă în 7 până la 14 zile și durează timp de șase luni.

ATENȚIONĂRI SPECIALE

Vaccinați numai indivizi clinic sănătoși aflați într-o stare de întreținere adecvată. Posibilele tratamente anti-parazitare trebuie efectuate cu cel puțin 10 zile înainte de vaccinare. O săptămână după vaccinare, nu se recomandă efectuarea de antrenamente sau orice alte proceduri stresante cu animalele vaccinate.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Conținutul flaconului trebuie agitat bine înainte de utilizare și adus la o temperatură de 15 până la 25 °C.

Utilizare în perioada de gestație. În general, nu se recomandă vaccinarea cățelelor gestante cu două săptămâni înainte de fătare (datorită stresului mecanic cauzat de manipularea animalelor gestante).

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

1 ml indiferent de vârstă,, greutatea corporală și rasa individului. Vaccinul se administrează subcutanat începând cu vârsta de 5 săptămâni și mai mare. Revaccinarea se efectuează în 14 până la 21 zile după prima vaccinare. Pentru menținerea permanentă a imunității, se recomandă revaccinarea la interval de șase luni.

TIMP DE AȘTEPTARE

Produsul nu este destinat animalelor de interes economic.

PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani. După deschiderea flaconului vaccinul se utilizează imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU PĂSTRARE

A se păstra la frigider (2–8 °C). A nu se congela. A se proteja de lumină. A se păstra într-un loc uscat.

AMBALAJ

10 × 1 ml.



Vaccin viu care
poate fi utilizat
de la vârsta de
6 săptămâni



Biocan DHPPi

liofilizat pentru prepararea de soluție injectabilă

Vaccin viu împotriva bolii Carré (CDV), laringotraheitei infecțioase (CAV-2), hepatitei infecțioase (CAV-1), parvovirozei (CPV-2), parainfluenței (CPIV-2) la câini.

COMPOZIȚIA

Substanțe active:

a) Componenta liofilizată:

Virusul bolii Carré (febra
infecțioasă canină), tulpina C
DVÚ 39 min. $10^{3.0}$ TCID₅₀
max. $10^{4.5}$ TCID₅₀

Virusul laringotraheitei
infecțioase canine,
tulpina CAV-2 min. $10^{3.5}$ TCID₅₀
max. $10^{4.5}$ TCID₅₀

Virusul parvovirozei canine,
tulpina, CPV OP-1/81
min. $10^{4.5}$ TCID₅₀
max. $10^{5.5}$ TCID₅₀

Virusul parainfluenței canine,
tulpina CPIV-2 min. $10^{3.0}$ TCID₅₀
max. $10^{4.2}$ TCID₅₀

b) Diluant
Apă pentru preparate
injectabile 1 ml

FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat pentru prepararea de
soluție injectabilă.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă a
câinilor împotriva bolii Carré,
hepatitei infecțioase,
laringotraheitei infecțioase,
parvovirozei și parainfluenței.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE

Nu sunt restricții privind
administrarea în perioada de
gestație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Vaccinul Biocan DHPPi poate fi
folosit separat sau simultan cu
alte vaccinuri din gama Biocan în
concordanță cu schema de
vaccinare recomandată sau în
asociere cu alte vaccinuri lichide
din gama Biocan (LR, L, C, R).

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Doza este de 1 ml indiferent de
vârsta, greutatea și rasa
individului; prima vaccinare poate
fi efectuată în a șasea săptămână
de viață.

Mod de administrare -
subcutanat, de preferință în zona
scapulară.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este destinat animalelor de
interes economic.

PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani.
După reconstituire vaccinul se
utilizează imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2–8 °C).
A se proteja de lumină. A se
păstra într-un loc uscat.

AMBALAJ

10 × 1 ml



Combinăție de
antigene virale
și 3 serov. de
Leptospira spp.
pentru
revaccinarea
câșteilor de la vârsta
de 8 săptămâni



Biocan DHPPi + L

liofilizat și suspensie injectabilă

Vaccin viu împotriva bolii Carré (CDV), laringotraheitei infecțioase (CAV-2), hepatitei infecțioase (CAV-1), parvovirozei (CPV-2), parainfluenței (CPIV-2) și vaccin inactivat împotriva leptospirozei la câini

COMPOZIȚIE:

a) Componenta liofilizată
(Biocan DHPPi): Substanțe active:

Virusul bolii Carré (febra
infecțioasă canină), tulpina
CDVÚ 39 min. $10^{5.0}$ TCID₅₀
max. $10^{4.5}$ TCID₅₀

Virusul laringotraheitei
infecțioase canine,
tulpina CAV-2 min. $10^{3.5}$ TCID₅₀
max. $10^{4.5}$ TCID₅₀

Virusul parvovirozei canine,
tulpina, CPV OP-1/81
min. $10^{4.5}$ TCID₅₀
max. $10^{5.5}$ TCID₅₀

Virusul parainfluenței canine,
tulpina CPiV-2 min. $10^{5.0}$ TCID₅₀
max. $10^{4.2}$ TCID₅₀

b) Diluant (Biocan L):

Substanțe active:
Leptospira icterohaemorrhagiae
inactivată, tulpina MSLB1008 titru
min. 1/32 MAT*)
Leptospira canicola inactivată,
tulpina MSLB 1010
titru min. 1/32 MAT*)
Leptospira grippotyphosa

inactivată, tulpina MSLB1009
titru min. 1/32 MAT*)

*) Medie geometrică a titrurilor de anticorpi
specifici determinați prin testul de micro-
aglutinare

Adjuvant: Algeldrat suspensie

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă a
câinilor împotriva bolii Carré,
hepatitei infecțioase,
laringotraheitei infecțioase,
parvovirozei, parainfluenței și
serotipurilor de *Leptospira*
conținute în vaccin. Instalarea
imunității se realizează la 14 zile
după vaccinare și durează cel
puțin 12 luni.

VACCINUL POATE FI UTILIZAT ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE SAU LACTAȚIE.

În general, nu este oportună
vaccinarea căștelelor aflate în
ultimele două săptămâni de

gestație (pentru a se evita stresul
cauzat de manipularea acestora).

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Doza este de 1 ml indiferent
de vârsta, greutatea și rasa
individului; prima vaccinare
se poate efectua la vârsta de 8
săptămâni. Mod de administrare -
subcutanat, de preferință în zona
scapulară.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este destinat animalelor de
interes economic.

PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani iar după reconstituire
vaccinul se utilizează imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2–8 °C).
A se proteja de lumină. A se
păstra într-un loc uscat.
A nu se congela.

AMBALAJ

10 × 1 ml.



Pentru finalizarea
eficientă a
vaccinării la căței
de 12 săptămâni



Biocan DHPPi + LR

liofilizat și suspensie injectabilă

Vaccin viu împotriva bolii Carré (CDV), laringotraheitei infecțioase (CAV-2), hepatitei infecțioase (CAV-1), parvovirozei (CPV-2), parainfluenței (CPIV-2) și vaccin inactivat împotriva leptospirozei și a rabiei pentru câini

COMPOZIȚIE:

a) Componenta liofilizată (Biocan DHPPi): Substanțe active:

Virusul bolii Carré (febra infecțioasă canină), tulpina CDV_U 39 min. 10^{3.0} TCID₅₀, max. 10^{4.5} TCID₅₀

Virusul laringotraheitei infecțioase canine, tulpina CAV-2 min. 10^{3.5} TCID₅₀, max. 10^{4.5} TCID₅₀

Virusul parvovirozei canine, tulpina, CPV OP-I/81 min. 10^{4.5} TCID₅₀, max. 10^{5.5} TCID₅₀

Virusul parainfluenței canine, tulpina CPIV-2 min. 10^{3.0} TCID₅₀, max. 10^{4.2} TCID₅₀

Excipient: Mediu nutritiv pentru liofilizare până la 1 ml

b) Diluant (Biocan LR):

Substanțe active: Virusul rabic inactivat, tulpina SAD Vnukovo-32 min. 2 UI Leptospira icterohaemorrhagiae inactivată, tulpina MSLB1008 titru min. 32 definit de către MAT*)

Leptospira canicola inactivată, tulpina MSLB 1010 titru min. 32

definit de către MAT*)

Leptospira grippotyphosa inactivată, tulpina MSLB1009 titru min. 32 definit de către MAT*)

*) Media geometrică a titrurilor de anticorpi specifici definită de către testul de micro-aglutinare

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă a câinilor împotriva bolii Carré, hepatitei infecțioase, laringotraheitei infecțioase, parvovirozei, parainfluenței, rabiei și serotipurilor de Leptospira conținute în vaccin. Instalarea imunității se realizează la 14 zile după vaccinare și durează cel puțin 12 luni.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE

Vaccinul poate fi utilizat în perioada de gestație sau lactație. În general, nu este oportună

vaccinarea cățelelor aflate în ultimele două săptămâni de gestație (pentru a se evita stresul cauzat de manipularea acestora).

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Doza este de 1 ml indiferent de vârsta, greutatea și rasa individului; prima vaccinare se poate efectua la vârsta de 12 săptămâni.

Mod de administrare – subcutanat, de preferință în zona scapulară.

PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani iar după reconstituire vaccinul se utilizează imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2–8 °C).
A se proteja de lumină.
A se păstra într-un loc uscat.
A nu se congela.

AMBALAJ

10 × 1 ml



Vaccin ce conține
o tulpină de
parvovirus vie,
foarte imunogenă
pentru inducerea
unei imunități
rapide



Biocan DP inj. sic. ad-ne. vet.

Vaccin viu împotriva bolii Carré (CDV) și parvovirozei (CPV-2) la câini.

COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

a) componenta liofilizată

Virus febris contagiosae canis,
tulpina CDVU 39 min. $10^{3.0}$ TCID₅₀
max. $10^{4.5}$ TCID₅₀

Parvovirus enteritidis canis,
tulpina OP-1/81 min. $10^{4.5}$ TCID₅₀
max. $10^{5.5}$ TCID₅₀

b) diluant

Liofilizat pentru prepararea
de soluție injectabilă.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă
împotriva bolii Carré și a
parvovirozei la câini, începând
cu vârsta de 6 săptămâni.
Instalarea imunității a fost
înregistrată la 14 până la 28 zile
după vaccinare și are o durată
de minim 12 luni.
Utilizare în perioada de gestație.

Nu sunt cunoscute efecte
negative la femele gestante sau
care alăptează.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Vaccinul Biocan DP poate fi
folosit separat sau simultan
cu alte vaccinuri Biocan în
concordanță cu schema de
vaccinare recomandată sau în
grup cu alte vaccinuri lichide
Biocan (LR, L, C, R).
Cantități de administrat și calea
de administrare
Doza este de 1 ml indiferent de
vârsta, greutatea și rasa
individului, prima vaccinare poate
fi efectuată în a șasea săptămână
de viață.
Mod de administrare -
subcutanat, de preferință în zona
scapulară.

SUPRADOZARE (SIMPTOME, PROCEDURI DE URGENȚĂ, ANTIDOTURI), DUPĂ CAZ

Zece doze de vaccin nu au nici un
efect secundar pentru speciile
țintă.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2–8 °C).
A se proteja de lumină.
A se păstra în loc uscat.

AMBALAJ

10 × 1 ml.



Conține 3 serov.
foarte întâlnite
de *Leptospira* spp.



Biocan L suspensie injectabilă

Vaccin inactivat împotriva leptospirozei la câini

COMPOZIȚIA

Compoziție 1 ml: *Leptospira icterohaemorrhagiae* inact. titru min. 1/32 MAT*)

Leptospira canicola inact. titru min. 1/32 MAT*)

Leptospira grippityphosa inact. titru min. 1/32 MAT*)

*) Medie geometrică a titrurilor de anticorpi specifici determinați prin testul de micro-aglutinare

Adjuvant: Algeldrat suspensie

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă a câinilor începând de la vârsta de 8 săptămâni împotriva serotipurilor de leptospira conținute în vaccin.

ATENȚIONĂRI SPECIALE

Conținutul flaconului trebuie să fie agitat înainte de utilizare și adus la o temperatură de 15 până la 25 °C.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Vaccinați numai indivizi clinic sănătoși într-o stare nutrițională adecvată. Posibilele tratamente anti-parazitare trebuie să fie efectuate înainte de vaccinare cu cel puțin 10 zile. O săptămână după vaccinare, nu este recomandat a se efectua antrenamente cu animalele vaccinate sau orice alte proceduri stresante.

INTERACȚIUNI CU ALTE MEDICAMENTE ȘI ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Vaccinul Biocan L poate fi utilizat separat, simultan sau în asociere cu alte vaccinuri Biocan:

A / Vaccinul Biocan L poate fi utilizat ca diluant pentru alte vaccinuri Biocan liofilizate (de exemplu Biocan DHPPi, DP, P).

B / Vaccinul Biocan L poate fi administrat simultan, de asemenea, cu vaccinuri lichide Biocan: Biocan C, Biocan B, Biocan M și Biocan R (sau cu vaccin liofilizat Biocan DHPPi).

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

1 ml începând cu vârsta de 8 săptămâni, indiferent de greutatea și rasa individului. Vaccinul se administrează subcutanat, la vârsta de 8 săptămâni sau peste, revaccinarea se efectuează în 14 la 28 zile după prima vaccinare, astfel că revaccinarea câșteilor să fie efectuată cel puțin la vârsta de 12 săptămâni. Revaccinarea anuală este recomandată pentru a menține imunitatea permanentă.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

PERIOADA DE VALABILITATE

24 de luni. Folosiți vaccinul imediat după deschidere.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2–8 °C). A nu se congela.

AMBALAJ

10 × 1 ml.



Combinăție
de 3 serov.
de *Leptospira* spp.
și virusul
rabiei



Biocan LR suspensie injectabilă

Vaccin inactivat împotriva leptospirozei și a rabiei pentru câini

COMPOZIȚIA

Substanțe active: Virusul rabic inactivat, tulpina SAD Vnukovo-32 min. 2 UI
Leptospira icterohaemorrhagiae inactivată, tulpina MSLB1008 titru min. 32 definit de către MAT*)

Leptospira canicola inactivată, tulpina MSLB 1010 titru min. 32 definit de către MAT*)

Leptospira grippotyphosa inactivată, tulpina MSLB1009 titru min. 32 definit de către MAT*)

*) Media geometrică a titrurilor de anticorpi specifici definită de către testul de micro-aglutinare

Adjuvant: Gel de hidroxid de aluminiu.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă a câinilor contra rabiei și serotipurilor de *Leptospira* conținute în vaccin. Instalarea imunității se realizează la 14 zile după vaccinare și durează cel puțin 12 luni.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE

Vaccinul poate fi utilizat în perioada de gestație sau lactație. În general, nu este oportună vaccinarea cățelelor aflate în ultimele două săptămâni de gestație (pentru a se evita stresul cauzat de manipularea acestora).

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

1 ml subcutanat, indiferent de vârsta, greutatea și rasa individului.

Dacă este necesar, este posibil să se vaccineze puii la vârsta de 8 săptămâni cu Biocan L sau cu vaccin Biocan LR (în caz de rabie în zonă). Revaccinarea în acest caz se efectuează la vârsta de 12 săptămâni cu vaccin Biocan LR. Pentru menținerea imunității împotriva leptospirozei și rabiei, este recomandat să se revaccineze anual cu vaccin Biocan LR.

Prima vaccinare la vârsta de 12 săptămâni: Vaccinarea cu vaccinul Biocan LR și revaccinarea ulterioară cu vaccinul Biocan L într-un interval de 14–28 de zile. Pentru menținerea imunității împotriva leptospirozei și rabiei este recomandat să se revaccineze anual cu vaccin Biocan LR.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

2 ani. După deschiderea flaconului vaccinul se folosește imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2–8 °C). A nu se congela. A se proteja de lumină. A se păstra în loc uscat.

AMBALAJ

10 × 1 ml.

Vaccin unic pentru
profilaxia și
tratamentul
dermatofitozei
la câini și pisici



Biocan M suspensie injectabilă

Vaccin inactivat împotriva *Microsporium canis* la câini și pisici

COMPOZIȚIA

Microsporium canis inactivat
minim 5×10^5 forme vegetative*
*- Numărul formelor vegetative
după inactivare
Suspensie injectabilă.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici ≥ 12 săptămâni.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru profilaxia și tratamentul
micozelor cutanate la câini și
pisici cauzate de dermatofiți.
Microsporium canis din
săptămâna a 12-a de viață.
Imunitatea se dezvoltă în termen
de 1 lună după revaccinare și
durează cel puțin 1 an.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

A se agita energic conținutul
flaconului înainte de utilizare.
Interferența cu anticorpi derivați
maternal (MDA): nu a fost
studiată.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE

Nu se utilizează la animalele în
perioada de gestație sau lactație.
Interacțiuni cu alte produse
medicinale sau alte forme de
interacțiune
Administrați întotdeauna Biocan
M separat (nu se utilizează ca
diluante pentru vaccinurile
liofilizate și/sau se amestecă cu
vaccinuri lichide Biocan).
Orice alt vaccin Biocan (Puppy, P,
PD, DH, DHP, DHPi, L, R, LR, C)
poate fi administrat simultan cu
Biocan M într-un alt loc (de
preferință pe cealaltă parte a
animalului).

Nu există informații disponibile
privind siguranța și eficacitatea
acestui vaccin când este utilizat
cu orice alt produs medicinal
veterinar, cu excepția produselor
menționate mai sus. Decizia de a
utiliza acest vaccin înainte sau
după oricare alt produs medicinal
veterinar, prin urmare, trebuie să
se facă de la caz la caz.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a
produsului medicinal veterinar
așa cum este ambalat pentru
vânzare este de 2 ani.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2–8 °C).
A nu se congela.
A se proteja de lumină.

AMBALAJ

10 × 1 ml.



Vaccin monovalent împotriva parvovirozei



Biocan P inj. sicc. ad-ne. vet.

Vaccin viu împotriva parvovirozei (CPV-2) la câini

COMPOZIȚIA

Substanțe active:

a) componenta liofilizată

Substanța activă:

Parvovirus enteritidis canis -
tulpina OP-1/81 min. $10^{5.0}$ TCID₅₀
max. $10^{6.2}$ TCID₅₀

b) diluant

Apă pentru preparate
injectabile

1 ml

Liofilizat pentru soluție
injectabilă.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă a
câinilor contra parvovirozei.

Instalarea imunității a fost
înregistrată la 14 până la 28 zile
după vaccinare și are o durată de
minim 12 luni.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE

Nu sunt cunoscute efecte
negative la femele gestante sau
care alăptează.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Doza este de 1 ml indiferent de
vârsta, greutatea și rasa
individului, prima vaccinare poate
fi efectuată în a șasea săptămână
de viață.

Mod de administrare –
subcutanat, de preferință în zona
scapulară.

SCHEMA RECOMANDATĂ DE VACCINARE

Schema de vaccinare ar trebui să
fie specificată de către medicul
veterinar în funcție de situația
infecțioasă și nivelul imunității
pasive obținute ca urmare a
anticorpilor colostrali de la
indivizii vaccinați. Animalele care
au fost vaccinate pentru prima
dată la vârsta de sub
12 săptămâni trebuie să fie
revaccinate la interval de
14–21 zile, în timp ce ultima
revaccinare ar trebui să fie
efectuată la vârsta de
13 săptămâni.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a
produsului medicinal veterinar
așa cum este ambalat pentru
vânzare: 2 ani.
După diluare vaccinul va fi utilizat
imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2–8 °C).
A se proteja de lumină.
A se păstra în loc uscat.

AMBALAJ

10 × 1 ml.



Vaccin eficace
pentru vaccinarea
câșteilor de la vârsta
de 5 săptămâni



Biocan Puppy

liofilizat pentru prepararea de suspensie injectabilă cu diluant

Vaccin viu împotriva bolii Carré și vaccin inactivat împotriva parvovirozei canine

COMPOZIȚIA

Substanțe active:

a) componenta liofilizată D
(congelare - uscare)

Virus febris contagiosae canis
tulpina CDVU 39 min. $10^{4.2}$ TCID₅₀
– max. $10^{5.0}$ TCID₅₀

b) componenta lichidă P (lichid)

Parvovirus enteritidis canis

inactivat tulpina OP-1/81

min. 1024 HAU – max. 4096 HAU

Gel de hidroxid

de aluminiu 2% 10%

Liofilizat pentru prepararea de
suspensie injectabilă cu diluant.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru o imunizare activă a
câinilor contra bolii Carré și
parvovirozei din săptămâna a 5 a
de viață. Instalarea imunității a
fost înregistrată la 14 până la
28 zile după vaccinare și are
o durată de minim 12 luni.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE

Nu sunt cunoscute efecte
negative la femelele gestante sau
care alăptează.

Interacțiuni cu alte produse
medicinale sau alte forme de
interacțiune

Vaccinul Biocan Puppy poate fi
utilizat în monoterapie, simultan
sau în asociere cu alte vaccinuri
din seria Biocan.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Doza - 1 ml de suspensie
injectabilă, care este preparată
prin diluarea componentei
liofilizate cu componenta lichidă
a vaccinului, indiferent de vârsta,
greutatea și rasa animalului, dar
cel mai devreme în a cincea
săptămână de viață.

Mod de administrare -
subcutanat, de preferință în zona
din spatelul omoplatului.

Animalele care au fost vaccinate

pentru prima dată, trebuie
să fie revaccinate la interval de
14–21 zile. Pentru a menține
o imunitate permanentă este
recomandată revaccinarea
anuală.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a
produsului medicinal veterinar
așa cum este ambalat pentru
vânzare: 2 ani.

După diluare vaccinul va fi
utilizat imediat.

AMBALAJ

10 × 1 ml.

**Vaccin monovalent
antirabic.
Conține tulpina
SAD Vnukovo-32**



Biocan R suspensie injectabilă Vaccin inactivat împotriva rabiei

COMPOZIȚIA

Virusul rabiei inactivat, tulpina
SAD Vnukovo-32 min. 2 UI
Suspensie injectabilă.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici, dihori, bovine,
cabaline, ovine, caprine, porcine.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă a
speciilor de animale țintă
împotriva rabiei.

Debutul imunității este în termen
de 14 zile de la imunizare.

Animale vaccinate mai devreme
de vârsta de 3 luni trebuie să fie
revaccinate după ce ajung la
această vârstă (un interval de
minim 14 zile între vaccinări
trebuie să fie respectat).

Animalele vaccinate pentru prima
dată, la vârsta de 3–12 luni,
trebuie să fie revaccinate la 1 an
după prima vaccinare.

Revaccinarea efectuată la un an
după primul vaccin protejează
animalele împotriva rabiei cel
puțin 2 ani.

În scopul menținerii imunității,

se recomandă să fie revaccinate
în conformitate cu reglementările
sanitar-veterinare din fiecare
țară.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE

În general, nu este oportună
vaccinarea cățelele gestante în
ultimele două săptămâni înainte
de fătare (manipularea
animalelor gestante, neliniște,
debut de anticorpi etc.).

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Dozare – 1 ml din a 12-a
săptămâna de viață, indiferent de
greutatea și rasa individului.

Mod de administrare:

- Subcutanat, cel mai bine în
regiunea din spatele omoplatului.
- Intramuscular, cel mai bine în
musculatura membrilor
posteroare.

Animalele sunt vaccinate de la
vârsta de 3 luni. Animalele
vaccinate mai devreme de vârsta
de 3 luni trebuie să fie
revaccinate după ce ajung la
această vârstă (un interval de
minim 14 zile între vaccinări

trebuie să fie respectat).

Animalele vaccinate pentru prima
dată, la vârsta de 3–12 luni,
trebuie să fie revaccinate la 1 an
după prima vaccinare.

Revaccinarea efectuată la un an
după primul vaccin protejează
animalele împotriva rabiei cel
puțin 2 ani. În scopul menținerii
imunității, se recomandă să fie
revaccinate în conformitate cu
reglementările sanitar-veterinare
din fiecare țară.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate așa cum
este ambalat pentru vânzare:
24 de luni. Perioada de
valabilitate după prima
deschidere - 10 ore.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2–8 °C).
A nu se congela. A se proteja de
lumină. A se păstra în loc uscat.

AMBALAJ

10 × 1 ml, 10 × 10 ml, 20 × 1 ml.



Vaccin nou care oferă protecție împotriva celor mai patogene serov. de *Borrelia* spp.



Borrelym 3 suspensie injectabilă pentru câini

Pentru imunizarea activă a câinilor începând cu vârsta de 12 săptămâni împotriva *Borrelia* spp.

COMPOZIȚIA

O doză de vaccin (1 ml) conține: *Borrelia burgdorferi* sensu lato inactivată

Borrelia garinii PR † 1*

Borrelia afzelii PR † 1*

Borrelia burgdorferi sensu stricto PR † 1*

*PR = Potenta relativă (test ELISA) este determinată prin comparație cu serul de referință obținut după vaccinarea șoarecilor cu o serie de vaccin care este conform cu testul infecției de control, efectuat pe specia țintă.

Suspensie injectabilă.

Lichid de culoare roz albicioasă ce conține mici sedimente albe care în momentul agitării se dispersează ușor.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă a câinilor începând cu vârsta de 12 săptămâni împotriva *Borrelia* spp. (*B. burgdorferi* sensu stricto, *B. garinii* și *B. afzelii*).

Instalarea imunității: O lună după prima vaccinare.

Durata imunității: Un an de la prima vaccinare.

Nu este cazul.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită în timpul gestației sau lactației.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Doză: 1 ml începând cu vârsta de 12 săptămâni

Cale de administrare:

Subcutanată.

A se agita înainte de administrare.

Prima vaccinare: Administrarea a două doze la interval de trei săptămâni.

Revaccinare: Revaccinarea anuală cu o singură doză este recomandată pentru menținerea imunității chiar dacă acest lucru nu a fost investigat.

Vaccinarea se recomandă înainte de perioada cu risc de infecție ridicat, permițând instalarea imunității după vaccinare, înainte de apariția căpușelor.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: trebuie folosit imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se proteja de lumină.
A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2–8 °C).

AMBALAJ

2 × 1 ml, 10 × 1 ml.

VACCINURI PENTRU BOVINE

2

BioBos IBR marker inact.

BioBos IBR marker live

BioBos RCC

BoviBio RESPI 4

MORAXEBIN Neo

TRICHOBEN

Vaccin marker inactivat împotriva IBR



BioBos IBR marker inactivat. suspensie injectabilă pentru bovine

COMPOZIȚIA

O doză de vaccin (2 ml) conține herpesvirus bovin tip 1 (BHV-1) inactivat, tulpina Bio-27: IBR gE - RP $\geq 1^*$

*) RP = Eficacitatea relativă (test ELISA) comparată cu serul de referință obținut după vaccinarea porcilor de Guineea cu lotul de vaccin care a trecut testul infecției de control efectuat la speciile țintă.

Adjuvanți:

Hidroxid de aluminiu hidratat, pentru absorbție 6 mg
Saponină Quillaja (Quil A) 0.4 mg
Suspensie injectabilă. Lichid roșiatic cu sediment.

SPECII ȚINTĂ

Bovine.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă a bovinelor pentru a reduce intensitatea și durata simptomelor clinice cauzate de infecția cu virus BHV-1 (IBR) și pentru reducerea excreției virusului sălbatic.

Instalarea imunității: 3 săptămâni după vaccinarea de bază. Durata imunității: 6 luni după vaccinarea de bază

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE SAU LACTAȚIE

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Înainte de utilizare lăsați vaccinul să ajungă la temperatura de 15–25 °C. Agitați bine înainte de utilizare.

Administrare intramusculară, 2 ml per animal.

Bovinele pot fi vaccinate începând cu vârsta de 3 luni.

Vaccinarea de bază:

Două administrări la interval de 3 săptămâni

Revaccinarea:

O administrare la fiecare 6 luni.

TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2–8 °C). A se feri de îngheț.

AMBALAJ

10 ml, 50 ml, 100 ml.



Vaccin intranasal pentru imunizarea bovinelor, pentru reducerea intensității și duratei simptomelor clinice inițiate de infecția cu virusul BHV-1 (IBR) și pentru reducerea eliminării virusului.



BioBos IBR marker live

liofilizat și solvent pentru bovine

COMPOZIȚIA

Compoziție

1 doză (2 ml) conține: Herpesvirus bovine tip 1 (BHV-1), tulpina Bio-27: IBR gE - negativ, atenuat $10^{5.7} - 10^{7.5}$ TCID₅₀ TCID₅₀ - 50% doză infecțioasă pentru culturile de țesut.

SPECII ȚINTĂ

Bovine.

PENTRU SPECIA DE ANIMALE ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă a bovinelor și pentru reducerea intensității și duratei simptomelor clinice inițiate de infecția cu virusul BHV-1 (IBR) și pentru reducerea eliminării virusului.

Începerea imunității a fost dovedită după 7 zile de la vaccinarea intranasală și 14 zile după vaccinarea intramusculară a animalelor negative serologic.

Durata imunității 6 luni după vaccinarea de bază. Durata imunității după aplicarea intranasală începând cu vârsta de 2 săptămâni a fost dovedită prin testul challenge doar la animalele fără anticorpi maternali, fiind de 10 săptămâni, adică până la aplicarea celei de-a 2-a doze intramusculare la vârsta de 3 luni.

CANTITATEA ADMINISTRATĂ ȘI MODUL DE ADMINISTRARE

În cazul administrării intranasale, volumul cerut al vaccinului diluat (1 ml de vaccin diluat în fiecare nară) se trage din flacon în seringă cu ajutorul acului apoi, în loc de ac se introduce aplicatorul și se aplică vaccinul.

Dozare:

2 ml vaccin diluat pentru un animal.

Mod de administrare:

Intranazal: la vârsta de la 2 săptămâni până la atingerea vârstei de 3 luni

Intramuscular: începând cu vârsta de 3 luni

Pentru aplicarea intranasală se administrează o doză (2 ml) de vaccin diluat, intranasal, cu utilizarea aplicatorului intranasal, la vârsta având vârsta de 14 zile. Se recomandă utilizarea unui aplicator nou pentru fiecare animal pentru evitarea transmiterii infecției.

Schemă de vaccinare:

Vaccinarea de bază:

Vițeii de la vârsta de 2 săptămâni fără anticorpi maternali până la atingerea vârstei de 3 luni
Aplicarea primei doze a vaccinului de la vârsta de 2 săptămâni

(intranazal), a doua aplicare la vârsta de 3 luni, intramuscular. Bovine de la vârsta de 3 luni
Vaccinarea de bază a animalelor
Aplicarea unei doze unui animal în vârstă de 3 luni intramuscular.

Revaccinare:

Se revaccinează întotdeauna intramuscular, o doză la fiecare 6 luni de la terminarea vaccinării de bază. Pentru vaccinare este necesar a utiliza instrumente sterile de dezinfecție, deoarece pot reduce eficiența vaccinării.

MĂSURI SPECIALE PENTRU PĂSTRARE

Păstrați în frigider la temperaturi de 2 °C - 8 °C. Protejați contra luminii. Vaccinul după reconstituire (timp de 8 ore) trebuie păstrat la temperaturi de sub 25 °C.

TERMEN DE VALABILITATE

Termenul de valabilitate al preparatului veterinar curativ (liofilizat) în ambalaj intact: 2 ani
Termen de valabilitate solvent (Solvent A) în ambalaj intact 4 ani
Termen de valabilitate după dizolvare potrivit instrucțiunilor: 8 ore

AMBALARE

5 × 5 doze, 1 × 25 doze, cu diluant A în flacoane de 10 și 50 ml.

Noul vaccin
unidoză fără ulei
împotriva
diareei
neonatale
la vițel



BioBos RCC

COMPOZIȚIA

Substanțe active:

E. coli inactivat care exprimă

adhesin F5 (K99),

tulpina O8:K35 RP ≤ 1*

Rotavirus bovin inactivat, serotip

G6P1, tulpina TM-91 RP ≤ 1*

Coronavirus bovin inactivat,

tulpina C-197 RP ≤ 1*

* Eficacitate relativă: nivelul anticorpilor din serul cobailor vaccinați, determinat prin metoda ELISA, comparativ cu serul de referință obținut după vaccinarea cobailor cu lotul de vaccin care a trecut testul infecției de control pe animalele țintă.

Adjuvant:

Hidroxid de aluminiu 6 mg

Saponină de Quillaja
(Quil A) ≥ 0,4 mg

INDICAȚII DE UTILIZARE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Imunizarea activă a junincilor și vacilor gestante pentru a stimula producerea de anticorpi împotriva rotavirusului bovin, coronavirusului bovin și *E. coli* care exprimă adhesin F5 (K99) și pentru a crește nivelul imunității pasive a vițelilor împotriva diareei neonatale cauzate de rotavirusul bovin, coronavirusul bovin și *E. coli* care exprimă adhesin F5 (K99).

La vițelii hrăniți cu colostru și lapte de la vacile vaccinate în prima săptămână de viață, studiile de laborator efectuate cu tulpini de infecție heterologe (tulpina BRV G6, tulpina BCV și tulpina *E. coli* K99) au demonstrat că următorii anticorpi:

- previn diareea neonatală cauzată de rotavirusul bovin și de *E. coli* care exprimă adhesin F5 (K99),
- reduc incidența și severitatea diareei neonatale cauzate de coronavirusul bovin,

- reduc excreția virusului prin fecale la vițelii infectați cu rotavirus bovin și coronavirus bovin.

Instalarea imunității:

La vițelii hrăniți cu colostru de la juninci sau vaci vaccinate, imunitatea pasivă începe atunci când se aceștia se hrănesc cu colostru și depinde de faptul dacă vițelii primesc o cantitate suficientă de colostru după naștere.

Durata imunității:

Vițelii hrăniți în prima săptămână de viață cu colostru și lapte de la vacile vaccinate, sunt protejați împotriva rotavirusului bovin timp de 7 zile și împotriva coronavirusului bovin timp de 14 zile.

Durata imunității împotriva infecțiilor cauzate de *E. coli* care exprimă adhesin F5 (K99) nu a fost studiată, deoarece această boală este de obicei observată la vițelii cu vârsta mai mică de 3 zile și predispoziția la *E. coli* enterotoxigenic este dependentă de vârstă.



SPECII ȚINTĂ

Bovine (juninci și vaci gestante).

ADMINISTRARE

O doză de 2 ml prin injecție intramusculară.

În timpul fiecărei gestații trebuie administrată o singură injecție între 12 și 3 săptămâni înainte de data preconizată a fătării.

Hrănirea cu colostru: Vițeii se nasc fără protecția anticorpilor. Imunitatea la diaree la vițeii este asigurată de aportul rapid de anticorpi colostrali de la vacile vaccinate. Prima administrare a colostrului unui vițel ar trebui să aibă loc cât mai curând posibil, în mod ideal în decurs de 2 ore și maxim 6 ore după naștere. La vițeii de lapte volumul administrat trebuie să corespundă unui procent de aproximativ 10% din greutatea corporală, iar un volum similar trebuie să urmeze

TERMEN DE VALABILITATE

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani

Termen de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C – 8 °C). După deschidere, flacoanele nu trebuie depozitate la peste 25 °C.

AMBALAJ

10 ml, 50 ml

**Vaccin inactivat
împotriva
Sindromului
Respirator Bovin**



BoviBio RESPI 4

suspensie injectabilă pentru bovine

COMPOZIȚIA

Doză de vaccin (2 ml) ce conține:

Virus respiratoris syncytialis
bovis inactivatum, tulpina

BIO-24, RP † 1*

Virus parainfluenzae 3 bovis
inactivatum,

tulpina BIO-23, RP † 1*

Virus diarrhoeae bovis
inactivatum,

tulpina BIO-25, RP † 1*

Mannheimia (Pasteurella)

haemolytica inactivata, tulpina
DSM 5283, serovar 1A, RP † 1*

* Eficacitatea relativă (RP) este dată de
comparația dintre titrurile serice de anticorpi
în cazul lotului imunizat cu un vaccin de
referință și lotul imunizat cu vaccinul
propriu-zis, în baza testului cu infecție de
control la animalele din specia țintă.

Adjuvanți: Hidroxid de aluminiu
hidratat 2 % 0,4 ml

Saponină Quillaja

(Quil A) 1 % 0,04 ml

Suspensie injectabilă. Lichid
roșiatic cu sediment

SPECII ȚINTĂ

Bovine.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă a

bovinelor împotriva:

- virusului parainfluenza 3, pentru
reducerea infecției

- virusului sincițial respirator

bovin, pentru a reduce infecția și
simptomele clinice ale acesteia

- virusului diareei bovine, pentru
reducerea infecției

- Mannheimia (Pasteurella)

haemolytica serotipul A1, pentru
a reduce simptomele clinice și
leziunile pulmonare

Instalarea imunității: Producerea
de anticorpi împotriva virusului
BRS, virusului PI3, virusului BVD
și Mannheimia haemolytica
atinge cel mai ridicat nivel la 3
săptămâni după programul
complet de imunizare. Se
recomandă o revaccinare la un
interval de 6 luni după efectuarea
imunizării de bază.

Durata imunității: După
revaccinare, imunitatea persistă
cel puțin 6 luni.

**Cantități de administrat și calea
de administrare**

Doza de vaccin – 2 ml. Vaccinul se
administrează subcutanat.

Imunizarea de bază (vaccinarea
urmată de o revaccinare):

Se recomandă vaccinarea vițelor
de la vârsta de 8 săptămâni cu o
revaccinare după 2 – 4 săptămâni
(e posibilă vaccinarea vițelor de
vârsta de 2 săptămâni).

TIMP DE AȘTEPTARE

0 zile.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a
produsului medicinal veterinar
așa cum este ambalat pentru
vânzare: 2 ani

Perioada de valabilitate după
prima deschidere a ambalajului
primar: 10 ore

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în condiții de
refrigerare (2–8 °C).

AMBALAJ

10 ml, 20 ml, 50 ml, 100 ml.

Vaccin inactivat împotriva keratoconjuncti- vitei la bovine



MORAXEBIN Neo

suspensie injectabilă

COMPOZIȚIA

Compoziție per doză (2 ml)
Moraxella bovis inactivată –
tulpinile CAPM 6334
(tulpina 1 Kálnice), CAMP 6335
(tulpina 2 Polerady), CAMP 6336
(tulpina 3 Karlov):
min. 5×10^8 UFC*,
max. 5×10^{10} UFC*
* UFC = Unități formatoare de colonii

SPECII ȚINTĂ

Bovine

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Imunoprofilaxia
keratoconjunctivitei la bovine cu
vârsta de o lună și peste o lună.
Vaccinarea în masă trebuie
efectuată la toate animalele
sensibile înainte de sezonul de
pășunat.
Imunitatea se instalează după
14 zile de la vaccinare și durează
9 luni.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Administrarea vaccinului nu are
efect asupra gestației și lactației.
Animalele care sunt în ultimele
luni de gestație nu trebuie
vaccinate din considerente
generale (operațiuni de
manipulare, neliniște, creșterea
nivelului de anticorpi)
Cantități de administrat și calea
de administrare:
Se administrează intramuscular
în musculatura gâtului în zona
cuprinsă între ganglionul limfatic
și spată, în doza de 2 ml vaccin,
de două ori la interval de 14 zile.
TIMP DE AȘTEPTARE
Zero zile.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a
produsului medicinal veterinar
așa cum este ambalat pentru
vânzare: 18 luni.
Perioada de valabilitate după
prima deschidere a ambalajului
primar: 10 ore.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2–8 °C).
A se feri de îngheț. A se proteja
de lumină.

AMBALAJ

100 ml.



Vaccin viu pentru
prevenția și
tratamentul
tricoftiției bovine
cauzată de
trichophyton
verrucosum



TRICHOBEN

Vaccin viu liofilizat și diluant pentru suspensie injectabilă, împotriva tricoftiției bovine

COMPOZIȚIA

Linia de *Trichophyton verrucosum*, Bodin 1902, – min. $3,125 \times 10^6$ UFC, max. $18,75 \times 10^6$ UFC Liofilizat și diluant pentru suspensie injectabilă. După reconstituire cu cantitatea corespunzătoare de diluant se realizează o suspensie lăptoasă cu sediment maro-cenușiu care se dispersează uniform după ce flaconul este agitat.

SPECII ȚINTĂ

Bovine de la vârsta de o zi
Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă
Pentru prevenirea și tratamentul tricoftiției bovine. Instalarea imunității se realizează în 30 de zile și durează un an.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU SPECIA ȚINTĂ

Înainte de utilizare liofilizatului va fi dizolvat cu Diluantul A care însoțește produsul
După dizolvare vaccinul trebuie să fie utilizat în interval de 2 ore.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

CANTITĂȚI ADMINISTRATE ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Metoda de administrare:

Intramuscular în zona lombară sau gluteală. Vaccinarea și revaccinarea trebuie efectuată în partea stângă respectiv partea dreaptă a corpului.

Dozare:

Profilactic și terapeutic
- Viței cu vârsta de la o zi până la trei luni: 2×2 ml
- Bovine peste vârsta de trei luni: 2×4 ml
Intervalul dintre vaccinare și revaccinare trebuie să fie de 5 – 14 zile.

A treia revaccinare poate fi efectuată la 2 – 4 săptămâni după revaccinare, la animalele cu forme mai grave de tricoftiție și de asemenea la animalele cahectice.
Timp de așteptare
Carne: 14 zile.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.
Perioada de valabilitate după reconstituire: 2 ore.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare ($2-8^{\circ}\text{C}$).
A se feri de îngheț. A se proteja de lumină.

AMBALAJ

40 ml.

VACCINURI PENTRU CAI

3

BioEquin FH
BioEquin H
CLOTEID 4



Vaccin împotriva gripei ecvine, infecției cauzate de virusul herpetic ecvin și pentru imunizarea activă a iepelor gestante împotriva apariției avorturilor



BioEquin FH

emulsie injectabilă pentru cai

COMPOZIȚIE

Substanțe active – 1 ml (o doză):

Virusul influenței ecvine, inactivat, tulpinile:

A/Equi 2/Brno 08 (American type) H3N8 min. 6.0 log₂ HIT1
A/Equi 2/ Morava 95 (European type) H3N8 min. 6.0 log₂ HIT1
Herpesvirus ecvin inactivat, tipul 1, (EHV-1) min. 2.1 log₁₀ VNI2

(1) Media geometrică a anticorpilor specifici determinată prin testul de inhibare a hemaglutinării în ser de cobai

(2) Indicele de neutralizare a virusului în ser hamster

INDICAȚII

Imunizarea activă a cailor pentru a reduce apariția de infecții respiratorii și a semnelor clinice cauzate de virusul gripal ecvin și virusul herpetic cabalin (EHV-1). Imunizarea activă reduce apariția de avorturi la iepelle gestante cauzate de infecția cu virusul herpetic cabalin (EHV-1). Apariția imunității a fost demonstrată prin provocarea virulentă pentru tulpina gripei ecvine Brno 08, și prin serologie pentru tulpina Morava 95.

Durata imunității a fost demonstrată prin serologie pentru ambele tulpini gripale de vaccin.

Influența ecvină:

Instalarea imunității active:

14 zile după vaccinarea primară

Durata imunității active:

6 luni după revaccinare

Herpes virusul:

Instalarea imunității active:

14 zile după vaccinarea primară

Durata imunității active: 6 luni după revaccinare.

SPECII ȚINTĂ

Cai.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE

SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Doza de vaccin – 1 ml.

Vaccinul (1 ml) este aplicat intramuscular profund.

Înainte de utilizare, vaccinul trebuie să ajungă la o temperatură de 15–25 °C și se agită bine.

Schema de vaccinare:

Vaccinarea primară împotriva influenței ecvine și herpesvirusului ecvin:

Prima vaccinare la vârsta de 6 luni; a doua vaccinare după 4 săptămâni.

Revaccinarea împotriva influenței ecvine și herpesvirusului ecvin:

Prima revaccinare (a treia doză) se administrează la 3 luni după vaccinarea primară și următoarea revaccinare se efectuează o dată la 6 luni.

Vaccinarea la iepelle gestante:

Pentru a reduce incidența avorturilor provocate de infecția cu virus herpetic ecvin o doză de vaccin se administrează la iepelle gestante în luna a doua după împerechere și apoi în luna a cincea (sau a șasea) și în a noua lună de gestație.

MĂRIMEA AMBALAJULUI:

2 × 1 doză, 10 × 1 doză.



Vaccin inactivat împotriva herpesvirusului equin EHV-1



BioEquin H, emulsie injectabilă pentru cai

Vaccin inactivat împotriva herpesvirusului equin EHV-1

COMPOZIȚIE

Substanțe active într-o singură doză:

Herpesvirus equorum inactivat (EHV-1) min. 2.1 log₁₀ VN11

Adjuvanți:

Adjuvant pe bază de ulei (Montanide ISA 35 VG) 0,25 ml
Emulsie injectabilă.

Vaccinul este un lichid uleios, de culoare alb cremos, gălbui sau roz pal, cu un sediment care se agită cu ușurință.

SPECII ȚINTĂ

Cai.

INDICAȚII

Pentru imunizarea activă a cailor pentru a reduce apariția infecției respiratorii și a simptomelor clinice cauzate de herpesvirusul equin (EHV-1) și pentru a reduce producerea avorturilor la iepele gestante cauzate de infecția cu herpesvirusul equin (EHV-1).
Debutul imunității active:

14 zile de la vaccinarea primară

Durata imunității active:

6 luni după revaccinare

Utilizarea în timpul gestației,

lactației sau post-partu

Poate fi utilizat în timpul

gestației. Nu s-a demonstrat

siguranța produsului medical veterinar în timpul lactației.

POSOLOGIE

Doza de vaccinare – 1 ml.

Vaccinul (1 ml) se aplică intramuscular profund. Înainte

de utilizare, încălziți conținutul

flaconului la temperatura de

15–25 °C și agitați bine.

Schema de vaccinare –

Vaccinarea primară:

Se recomandă vaccinarea primară

începând cu vârsta de 6 luni;

a doua vaccinare după

4 săptămâni.

Revaccinare:

Prima revaccinare (a treia doză)

se administrează la 3 luni după

vaccinarea primară și următoarea

revaccinare se efectuează la

interval de 6 luni.

Vaccinarea iepelor gestante:

Pentru a reduce incidența avorturilor cauzate de infecția cu herpesvirusul equin, se administrează o doză de vaccin iepelor gestante în a doua lună după împerechere și apoi în a cincea sau a șasea lună și în luna a noua de gestație.

VALABILITATE

Valabilitatea produsului medical

veterinar în ambalajul pentru

comercializare: 18 luni.

Valabilitate după prima deschidere a ambalajului: 10 ore.

DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2–8 °C).

A se feri de lumină. A se păstra într-un loc ferit de umezeală.

MĂRIMEA AMBALAJULUI

2 × 1 doză, 10 × 1 doză.

Anatoxină tetanică
purificată 30 UI,
suspensie
injectabilă



CLOTEID 4 inj. ad us. vet.

Vaccin împotriva tetanosului

COMPOZIȚIA (1 ML)

Anatoxină tetanică
purificată 30 UI
Suspensie injectabilă

SPECII ȚINTĂ

Cai, bovine, ovine, caprine și
câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, PENTRU SPECIILE ȚINTĂ

Cloteid 4 este un vaccin destinat
pentru imunizarea activă a cailor,
bovinelor, ovinelor, caprinelor și
câinilor împotriva tetanosului
începând de la vârsta de 3 luni.
Imunitatea începe după 14 până
la 21 zile de la revaccinare și
persistă timp de cel puțin 2 ani
(4 ani la cai)

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Administrați 1 ml intramuscular
în mușchii gluteali. Revaccinarea
în același mod după trei
săptămâni. Următoarea doză de
rapel va fi aplicată după doi ani
de la vaccinare (după patru ani
la cai).

La cai, vaccinul poate fi
administrat folosind așa-numita
metoda de ac uscat, de preferință
la mușchii fesieri. În cazuri
particulare la cai deosebit de
reticenți, vaccinul poate fi
administrat în mușchii cervicali
sau pectorali.

A se agita conținutul flaconului
înainte de utilizare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Caini: Nu este cazul.
Cai, bovine, ovine, caprine:
Zero zile.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a
produsului medicinal veterinar
asa cum este ambalat pentru
vanzare: 3 ani.
Perioada de valabilitate după
prima deschidere – 10 ore.

AMBALAJ

2 × 1 ml, 10 × 1 ml.

VACCINURI PENTRU PISICI

4

FeliBio PCH
FeliBio PCHR



Vaccin inactivat
împotriva virusului
panleucopeniei
feline,
calicivirusului și
herpesvirusului
felin



FeliBio PCH emulsie injectabilă pentru pisici

Vaccin împotriva infecției cu virusul panleucopeniei feline, calicivirusului și herpesvirusului felin

COMPOZIȚIA

O doză de vaccin (1 ml) conține:
Virusul panleucopeniei
contagioase feline, inactivat,
tulpina FPV Bio-7 RP ≥ 1
Calicivirusul felin inactivat,
tulpina FCV F9 Bio-8 RP ≥ 1
Herpesvirusul felin inactivat,
tulpina FHV-1 Bio-9 RP ≥ 1
RP = Potența relativă (test ELISA) prin
comparație cu serul de referință obținut de
la purcelușii de Guineea după vaccinare cu
vaccinul propriu-zis, în baza testului cu
infecție de control la animalele din specia
țintă.

Emulsie injectabilă.

SPECII ȚINTĂ

Pisici.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă a
pisicilor împotriva infecției cu
virusul panleucopeniei feline,
calicivirusului și herpesvirusului
felin. Imunitatea se instalează la
2–4 săptămâni de la revaccinare.
Durata imunității este de 12 luni.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE SAU LACTAȚIE

Se recomandă ca produsul să fie
utilizat doar în prima jumătate
a perioadei de gestație.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Doza de vaccin: 1 ml indiferent de
rasă, greutate sau vârstă (dar nu
la pisici cu vârstă mai mică
de 8 săptămâni)

Mod de administrare:
subcutanat.

Înainte de utilizare, flaconul
trebuie agitat bine.

Schema de vaccinare:

Vaccinarea de bază:

Două vaccinări la interval de
3–4 săptămâni la pisici cu vârstă
cuprinsă între 8 și 10 săptămâni.
Revaccinarea:

Revaccinări regulate se vor face
apoi la intervale de 12 luni.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a
produsului medicinal veterinar
așa cum este ambalat pentru
vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după
prima deschidere a ambalajului
primar: 8 ore (doar în cazul
ambalajelor de 5 doze).

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în condiții
de refrigerare (2–8 °C).

A se proteja de lumină.

A se proteja de îngheț.

AMBALAJ

10 × 1 doză.



Vaccin împotriva
infecției cu virusul
panleucopeniei
feline,
calicivirusului,
herpesvirusului
felin și rabiei



FeliBio PCHR emulsie injectabilă pentru pisici

Vaccin împotriva infecției cu virusul panleucopeniei feline, calicivirusului, herpesvirusului felin și rabiei

COMPOZIȚIE:

O doză de vaccin (1 ml) conține:

Substanțe active:

Virusul panleucopeniei contagioase feline, inactivat, tulpina FPV RP ≥ 1

Calicivirus felin, inactivat, tulpina FCV F9 RP ≥ 1

Herpesvirus felin, inactivat, tulpina FHV-1 RP ≥ 1

Virusul rabiei inactivat, tulpina SAD VNUKOVO 32 min 1UI

RP = Potența relativă (test ELISA) prin comparație cu serul de referință obținut de la purcelușii de Guinea după vaccinare cu vaccinul propriu-zis, în baza testului cu infecție de control la animalele din specia țintă.

INDICAȚII

Pentru imunizarea activă a pisicilor împotriva infecției cu virusul panleucopeniei feline, calicivirusului, herpesvirusului felin și rabiei.

Imunitatea împotriva panleucopeniei se instalează la 3 săptămâni de la vaccinarea de

bază și imunitatea împotriva infecției cu calicivirus, herpesvirus și rabie se instalează la 4 săptămâni de la vaccinarea de bază.

Durata imunității este de 12 luni.

SPECII ȚINTĂ

Pisici.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Doza de vaccin: 1 ml indiferent de rasă, greutate sau vârstă (dar nu la pisici cu vârstă mică de 8 săptămâni)

Mod de administrare: subcutanat.

Înainte de utilizare, flaconul trebuie agitat bine.

Schema de vaccinare:

Vaccinarea de bază:

Două vaccinări la interval de 3–4 săptămâni la pisici cu vârstă cuprinsă între 8 și 10 săptămâni.

Se administrează o doză vaccin FeliBio PCHR în primele 3 luni, după administrarea de la vârsta de 8–10 săptămâni a unei doze de vaccin FeliBio PCHR.

Revaccinarea:

Revaccinări regulate cu FeliBio PCHR se vor face apoi la intervale de 12 luni.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în condiții de refrigerare (2–8 °C). Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani

DIMENSIUNI DE AMBALAJE

10 × 1 doză.

VACCINURI PENTRU IEPURI

5

BioRabbit RHDV 1,2
PESTORIN MORMYX



Vaccin bivalent inactivat pentru imunoprofilaxia eficientă a bolii hemoragice doar cu o singură injecție • Doză mică de aplicare de 0,5 ml • Debut rapid al imunității - 7 zile • Protecție timp de un an după o singură aplicare • Vaccinul este potrivit și pentru femele gestante și pentru iepuri de șase săptămâni



BioRabbit RHDV 1, 2

suspensie injectabilă pentru iepuri

COMPOZIȚIE

Fiecare doză (0,5 ml) conține:
Substanțe active:

Virusul inactivat al bolii hemoragice a iepurelui, tip 1a, (RHDVa), tulpina Bio 89 min. 60*
Virusul inactivat al bolii hemoragice a iepurelui, tip 2 (RHDV2), tulpina Bio 88 min. 80*

*Titrul de anticorpi inhibitori ai hemaglutinării după administrarea vaccinului la animale de laborator (iepuri)

INDICAȚII DE UTILIZARE

Pentru imunizarea activă a iepurilor de la vârsta de 6 săptămâni pentru a preveni mortalitatea cauzată de virusul bolii hemoragice a iepurilor tip RHDV/RHDVa și tip RHDV 2.

Instalarea imunității: 7 zile după vaccinare

Durata imunității: 12 luni

DOZE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂI DE ADMINISTRARE ȘI METODE DE ADMINISTRARE

Doza de vaccinare – o doză (0,5 ml) administrată subcutanat.

Animalele pot fi vaccinate de la vârsta de 6 săptămâni.

Revaccinările anuale se efectuează în cel mult 12 luni de la ultima vaccinare.

Dacă acest vaccin este utilizat pentru a dilua vaccinul Bioveta cu virusul mixomatozei viu, poate fi combinat doar vaccinul cu același număr de doze, iar o doză este de asemenea de 0,5 ml (adică de exemplu: 10 doze de vaccin Bioveta cu virusul mixomatozei viu pot fi diluate cu 10 doze de acest vaccin). Se administrează subcutanat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C – 8 °C). A se feri de îngheț. A se feri de lumină.

Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore

Termenul de valabilitate după amestecarea vaccinului BioRabbit RHDV 1, 2 cu vaccinul Bioveta cu virusul mixomatozei viu: a se utiliza imediat.

AMBALAJ

1 x 1 doză, 1 x 10 doze, 10 x 10 doze



Protejează
împotriva
mixomatozei și
bolii hemoragice
la iepure



PESTORIN MORMYX

liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă la iepuri

Vaccin împotriva bolii hemoragice a iepurelui și mixomatozei

COMPOZIȚIA

1 ml (1 doză):

Componenta lichidă

Calicivirusul bolii hemoragice inactivat (tulpina CAMP V-351), min. 128 HA – max. 1024 HA

Componenta liofilizată

Virusul mixomatozei atenuat (tulpina CAMP V-219),

min. $10^{3.3}$ TCID₅₀ – max. $10^{5.8}$ TCID₅₀

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru iepuri.

Aspectul componentei lichide:

Lichid alb sau alb-gri, care conține sedimente fine.

Aspectul componentei liofilizate:

Vaccinul liofilizat este de culoare gălbuie și structură spongioasă.

Vaccinul reconstituit este lichid de culoare alb sau alb-gri, cu sedimente fine de culoare rozalie.

SPECII ȚINTĂ

Iepure domestic.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea preventivă a iepurilor sănătoși din punct de vedere clinic împotriva bolii hemoragice a iepurelui și mixomatozei.

Imunitatea completă post-vaccinare se dezvoltă în 9 zile pentru mixomatoză și în 10 zile pentru boala hemoragică.

Durata imunității este de un an, pentru boala hemoragică și de șase luni, pentru mixomatoză.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Doza: 1 ml .

Administrare: injectare subcutanată

Se agită energic conținutul componentei lichide. Se diluează liofilizatul în componenta lichidă.

Se recomandă următoarea schemă de imunizare:

Iepurii ar trebui să fie vaccinați la vârsta de 10 săptămâni.

Revaccinările următoare cu

Pestorin Mormyx sunt recomandate să fie efectuate la intervale de 6 luni.

Având în vedere incidența sezonieră a bolilor, animalele ar trebui să fie vaccinate (revaccinate), din timp pentru a se asigura imunitatea deplină în timpul perioadei critice de apariție a infecției.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: 7 zile.

Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru

vânzare: 24 luni

Valabilitatea după

reconstituire: 2 ore.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în loc uscat și

întunecat. A se păstra la frigider (2–8 °C). A nu se congela.

AMBALAJ

5 × 1 doze, 10 × 1 doze,

5 × 10 doze.

VACCINURI PENTRU SUINE

6

BIOSUIS M.hyo
BIOSUIS LEPTO P
ERYSIN SINGLE SHOT
PARVOERYSIN
POLYPLEUROSIN APX PLUS IM
ROKOVAC NEO



Vaccin inactivat
împotriva
pneumoniei
enzootice porcine
cu posibilitatea
administrării unei
doze unice după
vârsta de 10 zile



BIOSUIS M.hyo

emulsie injectabila pentru suine

COMPOZITIA

O doza de vaccin (2 ml) contine Mycoplasma hyopneumoniae inact. $RP \geq 1^*$

* Eficacitatea relativa (RP) este data de comparatia dintre titrurile serice de anticorpi in cazul lotului imunizat cu un vaccin de referinta si lotul imunizat cu vaccinul propriu-zis, in baza testului cu infectie de control la animalele din specia tinta.

Adjuvanti:

Montanide ISA 35 VG 0.2 ml

Emulsie injectabila

Emulsie laptoasa, alb-galbui spre roz, lipsita de sediment sau cu putin sediment care dispare dupa agitare.

SPECII TINTA

Suine (porcii destinati ingrasarii)

INDICATII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR TINTA

Pentru imunizarea activa a porcilor la ingrasat, impotriva micoplasmozei produsa de Mycoplasma hyopneumoniae. Instalarea imunitatii a fost demonstrata la porcii vaccinati la 14 zile dupa vaccinare sau dupa revaccinare, daca sunt administrate 2 doze.

Vaccinul asigura imunitate pe toata perioada ingrasarii.

UTILIZAREA IN PERIOADA DE GESTATIE, LACTATIE

Nu se recomanda utilizarea vaccinului in timpul gestatiei si lactatiei.

Interactiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interactiune

CANTITATI DE ADMINISTRAT SI CALEA DE ADMINISTRARE

Administrare: O doza de 2 ml vaccin se administreaza astfel: 1 doza se va administra de la varsta de 10 zile.

In fermele in care exista presiune infectioasa ridicata fata de Mycoplasma hyopneumoniae se vor administra 2 doze la un interval de 3 saptamani incepand cu varsta de 7 zile.

Mod de administrare: intramuscular, preferabil in zona din spatele urechii.

Inainte de a administra vaccinul, lasati flaconul sa ajunga la temperatura camerei (15–25 °C) si agitati bine.

TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar asa cum este ambalat pentru vanzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate dupa prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.

PRECAUTII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se pastra in conditii de refrigerare (2–8 °C). A se feri de lumina. A nu se congela.

AMBALAJULUI PRIMAR

100 ml, 250 ml.



Vaccin inactivat împotriva parvovirozei porcine și leptospirozei



BioSuis LEPTO P

emulsie injectabilă pentru suine

COMPOZIȚIA

2 ml (o doză) conțin:

Substanțe active: Parvovirus suis inact. – HIT $\geq 4 \log_2^*$

Leptospira pomona inact. – ALR $\geq 32^{**}$

Leptospira Hardjo inact. – ALR $\geq 32^{**}$

Leptospira Bratislava inact. – ALR $\geq 32^{**}$

Leptospira grippotyphosa inact. – ALR $\geq 32^{**}$

Leptospira icterohaemorrhagiae inact. – ALR $\geq 32^{**}$

Leptospira canicola inact. – ALR $\geq 32^{**}$

*HIT = test de inhibare a hemaglutinării

**ALR = reacția de microaglutinare-liză a anticorpilor

Emulsie injectabilă

SPECII ȚINTĂ

Porci (scroafe, scrofițe și vieri).

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru vaccinarea preventivă a scroafelor, scrofițelor și vierilor împotriva parvovirozei porcine și leptospirozei. Dezvoltarea și durata imunității: Nivelul maxim

de anticorpi post-vaccinare este detectat după 14 – 28 de zile, iar acești anticorpi persistă timp de cel puțin 6 luni de la vaccinare. Scroafe și scrofițe:

Prima vaccinare: două doze de vaccin – vaccinare și rapel. Vaccinarea se recomandă la scroafe cu 4–5 săptămâni înainte de monta naturală sau inseminare artificială, iar rapelul la 2–3 săptămâni de la vaccinare, cu 2–3 săptămâni înainte de monta naturală sau inseminare. Următoarele vaccinări se vor efectua cu o singură doză de vaccin administrată cu 2–4 săptămâni înainte de montă sau inseminare. Vieri: Prima vaccinare: 2 doze de vaccin - vaccinare și rapel. Vaccinarea se recomandă la vieri cu patru 4–5 săptămâni înainte de monta naturală sau recoltare de material seminal pentru inseminare și rapel la

2–3 săptămâni de la vaccinare, cu 2–3 săptămâni înainte de monta naturală sau recoltare de material seminal pentru inseminare.

Pentru menținerea imunității, se va face revaccinare cu o singură doză de vaccin în interval de 6 luni.

Următoarele vaccinări se vor efectua regulat cu o singură doză de vaccin BioSuis Lepto P, emulsie injectabilă, administrată la scroafe și scrofițe cu 2–4 săptămâni înainte de montă sau inseminare și la vieri folosind de fiecare dată o singură doză o dată la 6 luni.

TIMP DE AȘTEPTARE

0 zile

Perioadă de valabilitate
Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în condiții de refrigerare (2–8 °C). A se feri de lumină. A se păstra la loc uscat.

AMBALAJ

20 ml.



Vaccin inactivat împotriva rujetului la suine



ERY SIN SINGLE SHOT

emulsie injectabilă pentru suine

COMPOZIȚIE

1 doză (2 ml): Erysipelothrix rhusiopathiae inactivat (3 tulpini – tip 2, 1 tulpina – tip 1) PR 1 în 2 ml de vaccin*)

*) Potența relativă (RP) este determinată prin comparație cu serul de referință obținut după vaccinarea pe șoareci cu vaccin care este conform cu testarea prin infecția de control pe specia țintă.

Emulsie injectabilă.

SPECII ȚINTĂ

Suine.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea porcilor împotriva rujetului. Instalarea imunității – 21 de zile după vaccinare. Durata imunității cel puțin 6 luni.

Precauții speciale pentru utilizare
În mușchi la locul de inoculare pot apărea sporadic noduli fibroși. Acest țesut modificat trebuie îndepărtat în timpul inspectării carni animalului sacrificat.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Nu sunt disponibile alte informații referitoare la siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu alte produse medicinale veterinare. Decizia de a se utiliza acest vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi asumată de la caz la caz.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Doza este de 2 ml, se va administra pe cale subcutanată. Prima vaccinare: porci la vârsta de peste 8 săptămâni. Porci de reproducție: o altă vaccinare și revaccinările se vor efectua, întotdeauna, după 6 luni.

TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în loc uscat și la întuneric, la temperatura de 2–8 °C! A nu se congela!

AMBALAJ

50 ml, 100 ml.



**Vaccin inactivat
polivalent
împotriva
parvovirozei și
rujetului la suine
care poate fi folosit
pentru imunizare
primară și în doză
unică**



PARVOERY SIN inj. ad us. vet.

Vaccin inactivat împotriva parvovirozei și rujetului la suine

COMPOZIȚIA

Compoziție – 2 ml (1 doză):

Parvovirus suis

inactivat $\geq 4 \log_2^*$)

Erysipelothrix rhusiopathiae
inactivat., RP ≥ 1 în 2 ml doză
vaccinală**)

(3 tulpini de tipul 2, 1 tulpina
de tipul 1)

*) Titrul anticorpilor HI în serul porcilor de
guineea după administrarea unui volum
de ¼ doză vaccinală

**) Potența relativă (RP) este deteminată
prin comparație cu un preparat de referință,
testat prin infecție de control pe specia țintă
conform cerințelor monografiei
Farmacopeea Europene.

Emulsie injectabilă.

SPECII ȚINTĂ

Suine.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă
a porcilor împotriva parvovirozei
și rujetului.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Vaccinul nu are efecte adverse
asupra gestației sau lactației.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Doza vaccinală: 2 ml,

întotdeauna, intramuscular.

Scroafe și scroafe: Vaccinarea de

bază: O doză vaccinală cu

2–3 săptămâni înainte de montă.

Vaccinare suplimentară regulată:

O doză vaccinală, întotdeauna,

cu 2–3 săptămâni înainte de

fiecare montă.

Vieri: Vaccinarea de bază:

O doză vaccinală nu mai târziu

de 2 săptămâni înainte de montă.

Animalele trebuie revaccinate la

fiecare 6 luni cu o doză vaccinală

pentru menținerea imunității lor.

TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

AMBALAJ

50 ml, 100 ml.



Vaccin împotriva pleuropneumoniei suine, pentru administrarea intramusculară



POLYPLEUROSIN APX PLUS IM

emulsie injectabilă

COMPOZIȚIE

1,0 ml:

Actinobacillus pleuropneumoniae serotipul 9	PR> 1 *
Actinobacillus pleuropneumoniae serotipul 2	PR> 1 *
Pasteurella multocida serotipul A	PR> 1 *
Pasteurella multocida serotipul D	PR> 1 *
Bordetella bronchiseptica	PR> 1 *
Toxină APX I	PR> 1 *
Toxină APX II	PR> 1 *
Toxină APX III	PR> 1 *

* Potența relativă (PR) este determinată prin comparație cu un preparat de referință, testat prin infecție de control pe specia țintă conform cerințelor monografiei Farmacopeea Europene

INDICAȚII

Pentru imunizarea purceilor și scroafelor împotriva pneumoniei determinată de: Actinobacillus pleuropneumoniae, Pasteurella multocida, Bordetella bronchiseptica. (pot fi vaccinate atât animalele sănătoase cât și cele bolnave de pleuropneumonie)

Imunitatea se instalează la 14 zile după revaccinare și durează timp de 6 luni.

SPECII ȚINTĂ

Suine.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Imunizarea purceilor:

purceii se vaccinează cu o doză de 1,0 ml i.m.

Prima vaccinare: de la vârsta

de 6 săptămâni

Revaccinare: după 2–3 săptămâni

Imunizarea scroafelor: scroafele

se vaccinează cu o doză

de 1,0 ml i.m.

Vaccinare inițială: 6–4 săptămâni

înainte de fătare.

Revaccinarea în 2–3 săptămâni, dar nu mai târziu de 2 săptămâni înainte de fătare.

Revaccinări suplimentare: de

regulă cu 2–3 săptămâni înainte

de următoarea fătare.

În cazul în care perioada dintre

două fătări depășește 8 luni, un alt ciclu de vaccinare inițială și

revaccinare va fi necesar.

Calea de administrare: intramuscular, preferabil în musculatura gâtului, înapoia urechii.

TIMP DE AȘTEPTARE

Fără timp de așteptare.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra la frigider (2–8 °C). A

se proteja de lumină. A se păstra

în loc uscat.

A nu se congela. A nu se utiliza

după data expirării marcată pe

cutie. Perioada de valabilitate

după prima deschidere - 10 ore.

AMBALAJ

50 ml, 100 ml, 250 ml.



Formulă unică de
vaccin împotriva
enteritelor produse
de rotavirus și
cele mai întâlnite
serovariante
enterotoxigene
de *E Coli*



ROKOVAC NEO

emulsie injectabilă pentru suine

COMPOZIȚIA

Substanțe active

Rotavirus suis inact. OSU 6

RP ≥ 1*

Escherichia coli inact.

O101:K99 (F5)

RP ≥ 1*

Escherichia coli inact.

O147:K88 (F4)

RP ≥ 1*

Escherichia coli inact.

O149:K88 (F4)

RP ≥ 1*

Escherichia coli inact.

K85:987P (F6)

RP ≥ 1*

Escherichia coli inact.

O101:K99:F41 (F5, F41)

RP ≥ 1*

SPECII ȚINTĂ

Suine (scrofițe și scroafe
gestante)

INDICAȚII

Pentru imunizarea scroafelor și a scrofițelor gestante împotriva infecțiilor enterale cu rotavirus și *E. coli*, și pentru inducerea imunității colostrale și lactogene și pentru a proteja astfel purceii după înțărare.

Scroafele vaccinate transmit imunitatea colostrală purceilor, care sunt la rândul lor protejați împotriva antigenelor conținute de vaccin pe perioada alăptării de la mamele vaccinate.

MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Dozare - 2 ml; intramuscular.
Citiți prospectul înainte de utilizare.

Vaccinarea de bază:

Scroafe și scrofițe – se administrează 2 injecții la un interval de 2–4 săptămâni, a doua injecție administrându-se cu cel puțin 2 săptămâni înainte de fătare.

Revaccinarea:

Administrați o injecție (2 ml) cu 4 până la 2 săptămâni înaintea fiecărei fătări planificate.
A se agita bine flaconul înainte de utilizare.

Scroafele vaccinate transmit imunitatea colostrală purceilor, care sunt la rândul lor protejați împotriva antigenelor conținute de vaccin pe perioada alăptării de la mamele vaccinate.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în condiții de refrigerare (2–8 °C).
A se feri de lumina.
A se păstra la loc uscat.

AMBALAJ

10 ml, 50 ml, 100 ml, 250 ml.

PRODUSE HORMONALE

7

OESTROPHAN 0,25 mg/ml
OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml
SERGON 1000 UI
SERGON PG 400+200 UI

Produsul conține cloprostenol, având funcția analogă a prostaglandinei F2 alfa



OESTROPHAN 0,25 mg/ml

soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, suine

COMPOZIȚIA

1 ml soluție injectabilă conține Cloprostenol (ca sare de sodiu)

0,25 mg

Soluție injectabilă, limpede, incolora

SPECII ȚINTĂ

lepe, vaci, juninci, scroafe

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Produsul este indicat în biotehnologie pentru:

- sincronizarea și inducerea căldurilor la vaci și juninci
 - inducerea parturirii la scroafe
- Indicațiile terapeutice la iepe, vaci, juninci, scroafe sunt: tulburări funcționale ovariene, anestrus post-partum și post-service; călduri liniștite, ciclu neregulat, corp galben persistent, chist luteal, endometrită cronică post puerperală, piometru; întreruperea gestației normale sau patologice (prima jumătate a gestației); terapie combinată în cazul chiștilor foliculare din ziua 10 după tratamentul cu HCG sau LHRH (după un răspuns pozitiv ovarian detectat)

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale intramusculară

La vaci: Se administrează doza de 2 ml produs/animal (0,5 mg substanță activă).

Pentru inducerea și sincronizarea căldurilor (vacii și juninci) produsul se

va administra de 2 ori la interval de 10 zile. Prima doză se va administra în orice fază a ciclului sexual (la vaci în perioada cuprinsă între a 40 a zi și a 60 a zi după fătare). În ziua a 11 a de la prima administrare se administrează a doua doză.

Inseminarea se va face indiferent de semnele căldurilor aparente, în ziua 14 (adică la 72–76 ore de la al doilea tratament). Inseminarea se va repeta în ziua a 15 -a.

În cazul tulburărilor funcționale ale ovarelor se administrează doza de 2 ml produs/animal. Inseminarea se va face după prima apariție a căldurilor. Dacă nu se declanșează căldurile se repetă administrarea produsului cu aceeași doză după 11 zile de la prima administrare urmată de o nouă inseminare la 72–76 ore și/sau reinseminare.

Pentru tratamentul chiștilor foliculare se administrează 2 ml produs/animal, după 10 zile de la administrarea anterioară de HCG sau LHRH, când corpul galben a fost detectat. Căldurile se vor declanșa la 3 zile de la administrarea de Oestrophan.

Pentru tratamentul infecțiilor postpuerperale se administrează doza de 2 ml produs / animal. Repetarea administrării se face în ziua a 11 a, inseminarea în ziua a 14 a iar reinseminarea în ziua a 15 a.

În cazul întreruperii gestației sau inducerea fătării, dozele sunt:

- la bovine: o singură doză de 2 ml produs /animal (tratament în continuare în funcție de starea clinică)
- la scroafe: o singură doză de 0,7 ml produs / animal, (0,175 mg substanță activă), începând din ziua 111 a de gestație. Parturiția se produce în cel mult 40 de ore după administrare, cu un maxim de efect la 24–35 ore.
- la iepe: o doza unică de 1 ml produs /animal (0,250 mg substanță activă) În cazul iepelor cu activitate ciclică, tratamentul se aplică între ziua 5–13 după estru; efectul optim se obține în ziua 4–6 după administrare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Vaci, scroafe, iepe: carne și organe: 1 zi. Vaci, iepe: lapte – 0 zile

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani. Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar de 10 ml: 28 zile.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU PĂSTRARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C. A se proteja de lumină.

AMBALAJ

10 fiole × 2 ml, 1 flacon × 10 ml.

Oxitocina este folosită în managementul distociei, complicațiilor puerperale și disfuncțiile producției de lapte la speciile țintă



OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml

soluție injectabilă pentru vaci, iepe, oi, capre, scroafe și cățele

COMPOZIȚIA

1 ml produs conține oxitocină 5 UI
Soluție injectabilă. Soluție limpede, incoloră, fără particule vizibile.

SPECII ȚINTĂ

Vaci, iepe, oi, capre, scroafe și cățele

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru facilitarea parturii, în caz de diminuare primară și secundară a contracțiilor și pentru accelerarea fazei de expulzie din timpul parturii. În timpul perioadei puerperale: în caz de diminuare a contractilității musculare uterine. Pentru stimularea involuției în caz de retenție placentară și exometru (produsul se administrează imediat după parturii sau cezariană și la 2–4 ore mai târziu), pentru eliminarea conținutului patologic al uterului, endometrita, piometru. Agalaxie, ca urmare a tulburărilor de lactație la toate speciile țintă. Pentru eliminarea laptelui rezidual și a materiilor toxice din uger după parturii și în timpul tratamentului mastitelor infecțioase la vaci.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE SAU LACTAȚIE

Oxitocina nu are efecte teratogene. Produsul nu se va utiliza în perioada

gestației, cu excepția parturii.

Produsul poate fi utilizat în timpul lactației, doar în cazurile indicate (de ex. agalaxie ca urmare a tulburărilor de lactație, pentru a elimina laptele rezidual și materialele toxice de la nivelul ugerului după parturii și în timpul tratamentului mastitelor infecțioase la vaci).

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Oxitocina nu este eficientă dacă se administrează la timp scurt după agoniștii beta 2-adrenergici. Prostaglandinele F2-alfa și oxitocina își potențează reciproc efectele asupra uterului.

Canțități de administrat și calea de administrare

Vaci – Atonie uterină, eliminarea laptelui, mastite, involuție uterină: 20 – 40 UI (i.m. sau s.c.), 2,5 – 10 UI (i.v.).

Iepe – Atonie uterină: 20 – 40 UI (i.m. sau s.c.), 2,5 – 10 UI (i.v.).

Retenție placentară: 10 – 20 UI (i.m. sau s.c.).

Eliminarea laptelui, involuție uterină: 40 UI (i.m. sau s.c.), 10 UI (i.v.).

Oi, capre – Atonie uterină: 10 UI

(i.m. sau s.c.), 0,5 – 2,5 UI (i.v.).

Eliminarea laptelui, involuție uterină: 10 – 20 UI (i.m. sau s.c.), 0,5 – 2,5 UI (i.v.).

Scroafe – Atonie uterină, involuție uterină, retenție placentară, eliminarea laptelui: 10 – 30 UI (i.m. sau s.c.), 0,5 – 2,5 UI (i.v.).

Cățele – Atonie uterină, involuție uterină, retenție placentară, eliminarea laptelui: 2 – 10 UI (i.m. sau s.c.), 0,5 UI (i.v.).

Mod de administrare:

Produsul se poate administra s.c. – subcutanat; i.m. – intramuscular sau i.v. – intravenos. Pentru administrare intravenoasă, produsul se va dilua cu ser fiziologic sau soluție de glucoză 5%.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 de zile

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în condiții de refrigerare (2–8 °C). A se feri de îngheț.

AMBALAJ

100 ml.

Produs hormonal
foliculostimulator
folosit la toate
animalele
domestice și de
rentă cu excepția
iepelor



SERGON 1000 UI

liofilizat și solvent pentru soluție injectabilă pentru bovine, ovine, caprine, porcine, câini și iepuri

COMPOZIȚIA

Flaconul de liofilizat conține gonadotropină serică ecvină 1000 UI

Flaconul de solvent conține: clorura de sodiu, clorura de potasiu, dihidrogen fosfat de sodiu dihidrat, dihidrogen fosfat de potasiu, apă pentru preparate injectabile

Soluția reconstituită conține: Substanță activă:

gonadotropină serică ecvină 500 UI/ml

Excipienți:
metilparahidroxibenzoat

1,8 mg/ml
propilparahidroxibenzoat

0,2 mg/ml

Liofilizat și solvent pentru soluție injectabilă

SPECII ȚINTĂ

Bovine, suine, ovine, caprine, câini, iepuri.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Produsul este recomandat la vaci, oi, capre, scroafe, cățele, iepuroaice în tratamentul anestrului, căldurilor liniștite, inducerea și sincronizarea estrului și creșterea numărului de purcei la scroafe.

Utilizare în perioada de gestație, sau lactație:

Nu se utilizează în perioada de gestație.

Se poate administra în perioada de lactație.

Cantități de administrat și calea de administrare

Reconstituiți liofilizatul cu 2 ml de solvent. Agitați flaconul până la dizolvarea completă pentru a obține o soluție omogenă.

1 ml de soluție reconstituită conține 500 UI substanță activă. Se administrează intramuscular sau subcutanat.

Doze:

Vaci, juninci: 1000 – 3000 U.I./animal

Oi și capre: 500 U.I./ animal

Cățele: 250 – 500 U.I. /animal

Iepuroaice: 25 – 50 U.I./animal

TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.
Perioada de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 24 de ore.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2–8 °C). A se proteja de lumină.

AMBALAJ

1000 UI, 5 × 1000 UI



Produs hormonal
foliculostimulator
și luteinizant folosit
în inducerea
estrului fertil
la scroafe și
scrofițe



SERGON PG 400+200 UI

liofilizat și solvent pentru soluție injectabilă pentru scroafe și scrofițe

COMPOZIȚIA

Flaconul de liofilizat conține:

Gonadotropină serică
ecvina 400 UI

Gonadotropină corionică 200 UI
liofilizat și solvent pentru soluție
injectabilă.

Liofilizat alb sau aproape alb fără
miros, ușor solubil în solvent
formându-se o soluție incoloră,
limpede sau ușor opalescentă.
Solventul : soluție limpede
incoloră

SPECII ȚINTĂ

Scroafe, scrofițe.

INDICAȚII

Tratamentul anestrului, inducerea
estrului, sincronizarea gestației la
scroafe și la scrofițe.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Produsul medicinal veterinar nu
afectează gestația și nici lactația.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Atât pentru utilizarea dozelor
unice cât și a celor multidoze, se

amestecă solventul cu conținutul liofilizat într-o seringă. Agitați
amestecul până la dizolvarea completă. Administrați apoi o doză (2 ml)
înăpoia urechii, intramuscular sau subcutanat.

Schema de administrare:

Speciile țintă	Indicații	Momentul administrării
Scroafe	Inducerea ciclului Creșterea numărului de purcei fătați Anestru/subestru	0 – 2 zile după înțârcare
		0 – 2 zile după înțârcare La aprox. 10 zile după înțârcare
Scrofițe	Anestru/subestru Inducerea estrului	La vârsta de 8 – 10 luni La vârsta de 5,5 – 6,5 luni sau la greutatea corporală de 85 – 100 kg. Scrofițele pot fi inseminate în timpul primului estru consecutiv administrării. Dacă inseminarea are loc doar după al doilea estru consecutiv administrării, ne putem aștepta la o fătare cu un număr mare de purcei.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 0 zile

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a
produsului medicinal veterinar
așa cum este ambalat pentru
vânzare 3 ani.

Perioada de valabilitate după
reconstituire conform indicațiilor:
soluția preparată trebuie
administrată în 12 ore.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Depozitați la întuneric și în loc
uscalt, la temperatură de 2 °C
până la 15 °C.
A se proteja de lumină. Soluția
reconstituită se va păstra la
temperatura de 2 °C până la 8 °C.

AMBALAJ

5 × 1 doză de liofilizat + 5 × 2 ml
de solvent, 5 × 5 doze de liofilizat
+ 5 × 10 ml de solvent

ANTIPARAZITARE

BIOMEC 10 mg/ml

CANIVERM 0,7 g

CANIVERM 0,175 g

CANIVERM pasta orala

EQUIMOXIN 18,92 mg/g

EQUIVERM DUO pasta orala

FIPRIN 50 mg/ml soluție spot on pisici

FIPRIN 67 mg/ml soluție spot on câini S

FIPRIN 134 mg/ml soluție spot on câini M

FIPRIN 268 mg/ml soluție spot on câini L

FIPRIN 402 mg/ml soluție spot on câini XL

SULFADIMIDIN BIOVETA

TOP SPOT ON STRONGER pentru cabaline

TOP SPOT ON STRONGER pentru câini



Antiparazitar
eficient cu
administrare
injectabilă la
animale



BIOMEC 10 mg/ml

soluție injectabilă pentru bovine, suine, ovine

COMPOZIȚIA

Substanță activă:

Ivermectină: 10 mg/ml

FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă. Soluție sterilă, limpede.

SPECII ȚINTĂ

Bovine, suine, ovine.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Produsul este recomandat în tratamentul parazitozelor care se dezvoltă la bovine, ovine și suine: nematode ale tubului digestiv (inclusiv larve) viermi pulmonari, păduchi, râie, căpușe și în tratamentul miazelor.

Bovine: - nematodoze gastrice și intestinale determinate de *Haemonchus* spp., *Ostertagia* spp., *Trichostrongylus* spp., *Mecistocirrus* spp., *Oesophagostomum* spp., *Strongyloides* spp., *Nematodirus* spp., *Trichuris* spp., *Toxocara* spp., *Bunostomum* spp. și *Cooperia* spp.
- nematodoze pulmonare provocate de *Dictyocaulus* spp. și alte tipuri de nematodoze determinate de *Parafilaria* spp., *Thelazia* spp. și *Hypoderma* spp.
- ectoparazitoze determinate de *Linognathus* spp., *Haematopinus*

spp., *Solenopotes* spp. precum și de păduchii *Damalinia* bovis
- miazele facultative determinate de *Chrysomya bezziana*

- parazitaze provocate de speciile din genurile *Psoroptes* spp., *Sarcoptes* spp., *Chorioptes* spp. și căpușele din specia *Ornithorodius*

Suine: - nematodoze gastrice și intestinale determinate de *Ascaris* spp., *Hyostrongylus* spp., *Oesophagostomum* spp., *Strongyloides* spp. și *Trichuris* spp.
- nematodoze pulmonare induse de *Metastrongylus* spp. și alte tipuri de nematodoze provocate de *Stephanurus dentatus*
- ectoparazitoze determinate de *Haematopinus* spp. și păduchii *Damalinia* bovis

- parazitaze provocate de *Sarcoptes* spp.
Ovine: - nematodoze gastrice și intestinale provocate de *Haemonchus* spp., *Ostertagia* spp., *Trichostrongylus* spp., *Nematodirus* spp., *Cooperia* spp., *Oesophagostomum* spp., *Chabertia* spp., *Trichuris* spp., *Strongyloides* spp.
- nematodoze pulmonare determinate de *Dictyocaulus* și *Protostrongylus* spp.

- Infestarea cu *Oestrus* ovis
- ectoparazitoze cauzate de *Linognathus* spp., *Haematopinus* spp., de păduchii (*Solenopotes*), și râia determinată de *Sarcoptes* spp., *Psorergates* spp. și *Psoroptes* spp.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Bovine: 49 zile

Ovine, suine : 28 zile

Lapte: Nu se administrează în cazul animalelor care produc lapte pentru consumul uman.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C. A se proteja de lumină.

AMBALAJ

20 ml, 50 ml, 100 ml, 500 ml.

Caniverm oferă
eficacitate crescută
împotriva
helminților
din tractul gastro-
intestinal la câini
și pisici cu aromă
de sardină



CANIVERM 0,7 g

comprimate pentru câini, pisici, canide și feline sălbatice

COMPOZIȚIA

1 comprimat de 0,7 g conține:
Fenbendazol 150 mg
Pirantel embonat 144 mg
Praziquantel 50 mg
Comprimate. Comprimate de culoare galben deschis.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici, canide și feline sălbatice.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Produsul este recomandat la câini, pisici, canide și feline sălbatice în tratamentul nematodozelor gastrointestinale și a cestodozelor produse de:
- Nematode gastrointestinale: Toxocara canis, Toxocara cati, Toxocara leonina, Uncinaria stenocephala, Ancylostoma caninum, Trichuris vulpis.

- Cestode: Echinococcus granulosus, Echinococcus multilocularis, Dipylidium caninum, Taenia spp., Multiceps multiceps, Mesocestoydes spp.

Utilizare în perioada de gestație și lactație
La femelele gestante doza trebuie să fie calculată precis. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Căței, câini de talie mică și pisici:

- Pentru o greutate corporală cuprinsă între 5 – 10 kg
1 comprimat
Administrarea se face pe cale orală, direct sau în hrană, într-o singură doză.

La căței este recomandată administrarea produsului de la vârsta de 3 săptămâni până la 12 săptămâni, o singură administrare la fiecare 3 săptămâni și apoi în mod regulat la fiecare 3 luni.

Se va determina cât mai precis posibil greutatea animalelor pentru a preveni subdozarea sau supradozarea.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C. A se păstra în loc uscat. A se proteja de lumină.

AMBALAJ

100 × 0,7 tbl.

Tablete
mici-dozare cu
acuratețe la căței
și pisici cu aromă
de sardină



CANIVERM 0,175 g

comprimate pentru câini, pisici, canide și feline sălbatice

COMPOZIȚIA

1 comprimat de 0,175 g conține:
Fenbendazol 37,5 mg
Pirantel embonat 36,0 mg
Praziquantel 12,5 mg
Comprimate. Comprimate de culoare galben deschis.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici, canide și feline sălbatice.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Produsul este recomandat la câini, pisici, canide și feline sălbatice în tratamentul nematodozelor gastrointestinale și a cestodozelor produse de:
- Nematode gastrointestinale: Toxocara canis, Toxocara cati, Toxocara leonina, Uncinaria stenocephala, Ancylostoma caninum, Trichuris vulpis.

- Cestode: Echinococcus granulosus, Echinococcus multilocularis, Dipylidium caninum, Taenia spp., Multiceps multiceps, Mesocestoydes spp.
Utilizare în perioada de gestație și lactație
La femelele gestante doza trebuie să fie calculată precis. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Dozele recomandate sunt:

- căței, câini de talie mică și pisici: ½ comprimat / 2–5 kg greutate corporală
 - câini de talie mijlocie: 1 comprimat / 5–10 kg greutate corporală
 - câini de talie mare, canide și feline sălbatice: 1 comprimat pentru fiecare 10 kg greutate corporală
- Administrarea se face pe cale orală, direct sau în hrană, într-o singură doză.

La căței este recomandată administrarea produsului de la vârsta de 3 săptămâni până la 12 săptămâni, o singură administrare la fiecare 3 săptămâni și apoi în mod regulat la fiecare 3 luni. Se va determina cât mai precis posibil greutatea animalelor pentru a preveni subdozarea sau supradozarea.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C. A se păstra în loc uscat. A se proteja de lumină.

AMBALAJ

6 × 0,175 tbl., 100 × 0,175 tbl.

Pastă
antiparazitară
pentru câini, pisici,
feline și canide



CANIVERM

pastă orală

COMPOZIȚIE

1 ml de pastă conține:
Fenbendazol 75 mg
Pyrantel embonas 72 mg
Praziquantel 25 mg

INDICAȚIE

Boli cauzate de helminți la câini și pisici (Toxocara canis, Toxocara cati, Toxascaris leonina, Uncinaria stenocephala, Ancylostoma caninum, Trichuris vulpis, Echinococcus granulosus, Echinococcus multilocularis, Dipylidium caninum, Taenia spp., Multiceps multiceps, Mesocestoides spp.).

REAȚII ADVERSE

La câteva ore după administrare pot apărea stări subfebrile însoțite de hipersalivație, vomă, urticarie și fecale semilichide. Aceste simptome apar din cauza proteinelor rezultate în urma paraziților omorâți și nu sunt reacții adverse la substanța activă din produs. Medicamentul poate produce somnolență la animale.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE

Dozare:

Doza recomandată este de 15 mg de fenbendazol, 14.4 mg de pyrantel embonate și 5 mg de praziquantel per kilogram greutate vie, ce corespunde la 1 ml de pasta per 5 kg greutate vie.

Pisică:

- 0.5 ml de pastă per 0.5–2 kg greutate vie
- 1 ml de pastă per 2.1–5 kg greutate vie

Câine:

- 0.5 ml de pastă pentru 0.5–2 kg greutate vie
 - 1 ml de pastă pentru 2.1–5 kg greutate vie
 - și apoi 1 ml de pasta pentru fiecare 5 kg greutate vie
- CANIVERM pastă orală este destinat administrării orale.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu se folosește la animale destinate consumului uman

AMBALAJ

4 ml, 10 ml.

Program
eficient
de deparazitare



EQUIMOXIN 18,92 mg/g

gel oral pentru cai

COMPOZIȚIA

Substanță activă:

Moxidectin 18,92 mg

Excipienți:

Alcool benzilic (E 1519) 37,84 mg

Edetat disodic 0,265 mg

Butilhidroxitoluen
(E 321) max. 0,144 mg

SPECII ȚINTĂ

Cai (nu sunt destinați producției de alimente).

INDICAȚII

Pentru tratamentul infestațiilor cauzate de tulpini sensibile la moxidectin de:

Strongilii mari: *Strongylus vulgaris* (adulti și stadii arteriale), *Strongylus edentatus* (adulti și stadii viscerale), *Triodontophorus brevicauda* (adulti), *Triodontophorus serratus* (adulti), *Triodontophorus tenuicollis* (adulti)

Strongilii mici (adulti și stadii larvare intraluminale):

Cyathostomum spp., *Cylicocyclus* spp., *Cylicostephanus* spp., *Cylicodontophorus* spp., *Gyalocephalus* spp.

Ascarizi:

Parascaris equorum (stadii adulte și larvare)

Alte specii:

Oxyuris equi (adulti și stadii larvare), *Habronema muscae* (adulti), *Gasterophilus intestinalis* (L2, L3), *Gasterophilus nasalis* (L2, L3), *Strongyloides westeri* (adulti)
Trichostrongylus axei

Împotriva strongililor mici, produsul are eficacitate persistentă timp de două săptămâni. Excreția ouălor strongililor mici este suprimateă timp de 90 de zile.

Acest produs medicinal veterinar este eficient împotriva (dezvoltării) stadiilor intramucosale L4 ale strongililor mici. La 8 săptămâni după tratament, stadiile incipiente (hipobiotice) L3 ale strongililor mici sunt eliminate.

CANTITATI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Administrare orală în doza unică. Doza recomandată este de 0,4 mg moxidectin/kg greutate corporală, echivalentă cu o doză de 1,056 g/50 kg greutate corporală.

O diviziune pe scara pistonului aplicatorului corespunde unei doze recomandate pentru 50 kg greutate corporală a calului. Conținutul unui aplicator este destinat unui cal cu o greutate de 700 kg greutate corporală. Pentru a asigura o doză precisă se recomandă stabilirea greutății animalelor prin utilizarea unei

scale de greutate. Aplicatorul trebuie ajustat la doza calculată prin fixarea inelului la marcajul corespunzător de pe piston. În timp ce țineți pistonul seringii, rotiți inelul de dozare canelat pe piston, astfel încât marginea inferioară a inelului să fie aliniată cu marcajul greutății dorite. Asigurați-vă că, calul nu are reziduuri de hrană în gură. Scoateți capacul de pe aplicator, introduceți aplicatorul în gura calului și aplicați gelul pe rădăcina limbii. După aplicare ridicați imediat capul calului timp de câteva secunde și asigurați-vă că acesta a înghițit doza.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani. Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

AMBALAJ

Cuție din carton cu 1 sau 10 aplicatoare.
1 × 14,8 g (1 aplicator) sau
10 × 14,8 g (10 aplicatoare)

Program
eficient
de deparazitare



EQUIVERM DUO

pastă orală pentru cai

COMPOZIȚIE

1 ml de produs conține:

Ivermectină 20 mg
Praziquantel 100 mg

INDICAȚII

Este indicat în tratamentul bolilor parazitare produse de cestode, nematode sau artropode, sensibile la acțiunea antiparazitara a Equiverm Duo pastă orală, la cai:

Cestode (adulte)

Strongilii mari

Strongilii mici sau ciatostome, stadii adulte și în stadii de dezvoltare (al patrulea stadiu larvar intraluminal), inclusiv tulpinile rezistente la benzimidazol

Tricostrongilii (stadii adulte)

Oxiuri (stadii adulte și al patrulea stadiu de dezvoltare)

Ascarizi (stadii adulte, al treilea și al patrulea stadiu de dezvoltare larvară

Microfilarii

Strongilii intestinali (stadii adulte)

Nematode gastrice (stadii adulte)

Stadiile gastrointestinale ale larvelor de gasterofile
Nematode pulmonare (stadii adulte și al patrulea stadiu de dezvoltare).

SPECII ȚINTĂ

Cai.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE

SPECIE

Administrare orală.

Doza recomandată este de 200 μg de ivermectină și 1 mg de praziquantel pe kg greutate corporală, ceea ce corespunde unei doze unice de 1 ml de pastă la 100 kg greutate corporală.

Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil înainte de tratament.

Aplicatorul are marcate diviziuni pentru administrare din 100 în 100 de kg greutate corporală. Aplicatorul trebuie ajustat la doza calculată prin fixarea inelului la poziția corespunzătoare de pe piston.

Program antiparazitar:

Pentru obținerea unui nivel adecvat de protecție împotriva infestațiilor cu paraziti, este necesară furnizarea de consultanță veterinară privind dozarea potrivită și condițiile zoogenice.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: 30 zile

Lapte: Nu se va administra produsul la iepa care produc lapte destinat consumului uman

AMBALAJ

1 aplicator × 7 ml,

10 aplicatoare × 7 ml.



Produs
antiparazitar
pentru pisici
împotriva
purecilor,
capușelor și
păduchilor



FIPRIN 50 mg spot-on

soluție pentru pisici

COMPOZIȚIE

1 tub (0,5 ml) conține fipronil 50 mg soluție spot-on. Soluție transparentă, de culoare galbenă - verde-gălbuie.

SPECII ȚINTĂ

Pisici.

INDICAȚII

Tratamentul și profilaxia infestării cu purici (*Ctenocephalides felis*) și a dermatitei alergice asociată cu purici (FAD) la pisici. Tratamentul și profilaxia infestării cu căpușe (*Ixodes* spp.) și păduchi (*Felicola subrostratus*) la pisici.

POSOLOGIE

Datorită lipsei datelor, timpul minim dintre două aplicări este de 4 săptămâni. Mod de administrare: aplicare spot-on.

POSOLOGIE:

Aplicați 1 tub de 0,5 ml pe piele între omoplați. O doză asigură protecție împotriva infestării cu purici timp de până la 5 săptămâni. Produsul este eficient împotriva căpușelor timp de 3–4 săptămâni.

VALABILITATE

24 luni, a se utiliza imediat după deschiderea pungii.

DEPOZITARE

Acest produs medical veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare privind temperatura. A se păstra în recipientul original, pentru a proteja produsul împotriva luminii. A se păstra într-un loc ferit de umezeală.

MĂRIMEA AMBALAJULUI

cutii × 1, 3, 25 pipete × 0,5 ml.



Produs
antiparazitar
pentru câini
împotriva
purecilor,
capușelor și
păduchilor



FIPRIN 67 mg spot-on

soluție pentru câini S (2–10 kg)

COMPOZIȚIE

Un tub (0,67 ml) conține

fipronil 67 mg

Soluție spot-on.

Soluție transparentă, de culoare galbenă - verde-gălbuie.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII

Tratamentul și profilaxia infestării cu purici (*Ctenocephalides* spp.) și a dermatitei alergice asociată cu purici (*FAD*) la câini.

Tratamentul și profilaxia infestării cu căpușe (*Rhipicephalus* spp., *Dermatocentor* spp., *Ixodes* spp.) și păduchi (*Trichodectes canis*) la câini.

POSOLOGIE

Datorită lipsei datelor, timpul minim dintre două aplicări este de 4 săptămâni.

Mod de administrare: aplicare spot-on.

Dozajul depinde de greutatea animalului.

Câini cu greutatea 2–10 kg: conținutul unui tub de 0,67 ml (S).

Aceasta asigură doza minimă recomandată de fipronil de 6,7 mg/kg corp.

Tratamentul lunar este recomandat în cazul unui risc crescut de agresiune repetată a puricilor, în cazul în care căinele este alergic la pișcăturile de purici, în cazul unui control necesar al infestării cu căpușe sau la spălarea frecventă a câinelui folosind șampoane hipoalergenice sau hidratante. În regiunile în care nu există un nivel ridicat de infestare cu purici și căpușe, FIPRIN spot-on pentru câini poate fi utilizat o dată la două sau trei luni.

FIPRIN spot-on pentru câini este eficient împotriva infestării cu purici timp de aproximativ două luni și împotriva căpușelor timp de maxim 1 lună, în funcție de nivelul de contaminare a mediului. Puricii sunt ucși în termen de 24 ore de la infestare.

VALABILITATE

24 luni, a se utiliza imediat după deschiderea pungii.

DEPOZITARE

Acest produs medical veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare privind temperatura. A se păstra în recipientul original, pentru a proteja produsul împotriva luminii. A se păstra într-un loc ferit de umezeală.

MĂRIMEA AMBALAJULUI

cutii × 1, 3, 25 pipete × 0,67 ml.



Produs
antiparazitar
pentru câini
împotriva
purecilor,
capușelor și
păduchilor



FIPRIN 134 mg spot-on

soluție pentru câini M (10–20 kg)

COMPOZIȚIE

Un tub (1,34 ml) conține

fipronil 134 mg

Soluție spot-on.

Soluție transparentă, de culoare galbenă - verde-gălbuie.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII

Tratamentul și profilaxia infestării cu purici (*Ctenocephalides* spp.) și a dermatitei alergice asociată cu purici (*FAD*) la câini.

Tratamentul și profilaxia infestării cu căpușe (*Rhipicephalus* spp., *Dermatocentor* spp., *Ixodes* spp.) și păduchi (*Trichodectes canis*) la câini.

POSOLOGIE

Datorită lipsei datelor, timpul minim dintre două aplicări este de 4 săptămâni.

Mod de administrare: aplicare spot-on.

Dozajul depinde de greutatea animalului.

Câini cu greutatea între 10 și 20 de kg: conținutul unui tub de 1,34 ml (M)

Aceasta asigură doza minimă recomandată de fipronil de 6,7 mg/kg corp.

Tratamentul lunar este recomandat în cazul unui risc crescut de agresiune repetată a puricilor, în cazul în care câinele este alergic la pișcăturile de purici, în cazul unui control necesar al infestării cu căpușe sau la spălarea frecventă a câinelui folosind șampoane hipoalergenice sau hidratante. În regiunile în care nu există un nivel ridicat de infestare cu purici și căpușe, FIPRIN spot-on pentru câini poate fi utilizat o dată la două sau trei luni.

FIPRIN spot-on pentru câini este eficient împotriva infestării cu purici timp de aproximativ două luni și împotriva căpușelor timp de maxim 1 lună, în funcție de nivelul de contaminare a mediului. Puricii sunt ucși în termen de 24 ore de la infestare.

VALABILITATE

24 luni, a se utiliza imediat după deschiderea pungii.

DEPOZITARE

Acest produs medical veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare privind temperatura. A se păstra în recipientul original, pentru a proteja produsul împotriva luminii. A se păstra într-un loc ferit de umezeală.

MĂRIMEA AMBALAJULUI

cutii × 1, 3, 25 pipete × 1,34 ml.



Produs
antiparazitar
pentru câini
împotriva
purecilor,
capușelor și
păduchilor



FIPRIN 268 mg spot-on

soluție pentru câini L (20–40 kg)

COMPOZIȚIE

Un tub (2,68 ml) conține fipronil 268 mg
Soluție spot-on.

Soluție transparentă, de culoare galbenă - verde-gălbuie.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII

Tratamentul și profilaxia infestării cu purici (*Ctenocephalides* spp.) și a dermatitei alergice asociată cu purici (*FAD*) la câini.

Tratamentul și profilaxia infestării cu căpușe (*Rhipicephalus* spp., *Dermatocentor* spp., *Ixodes* spp.) și păduchi (*Trichodectes canis*) la câini.

POSOLOGIE

Datorită lipsei datelor, timpul minim dintre două aplicări este de 4 săptămâni.

Mod de administrare: aplicare spot-on.

Dozajul depinde de greutatea animalului.

Câini cu greutatea între 20 și 40 kg: conținutul unui tub de 2,68 ml (L)

Aceasta asigură doza minimă recomandată de fipronil de 6,7 mg/kg corp.

Tratamentul lunar este recomandat în cazul unui risc crescut de agresiune repetată a puricilor, în cazul în care câinele este alergic la pișcăturile de purici, în cazul unui control necesar al infestării cu căpușe sau la spălarea frecventă a câinelui folosind șampoane hipoalergenice sau hidratante. În regiunile în care nu există un nivel ridicat de infestare cu purici și căpușe, FIPRIN spot-on pentru câini poate fi utilizat o dată la două sau trei luni.

FIPRIN spot-on pentru câini este eficient împotriva infestării cu purici timp de aproximativ două luni și împotriva căpușelor timp de maxim 1 lună, în funcție de nivelul de contaminare a mediului. Puricii sunt uciși în termen de 24 ore de la infestare.

VALABILITATE

24 luni, a se utiliza imediat după deschiderea pungii.

DEPOZITARE

Acest produs medical veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare privind temperatura. A se păstra în recipientul original, pentru a proteja produsul împotriva luminii. A se păstra într-un loc ferit de umezeală.

MĂRIMEA AMBALAJULUI

cutii × 1, 3, 25 pipete × 2,68 ml.



Produs
antiparazitar
pentru câini
împotriva
purecilor,
capușelor și
păduchilor



FIPRIN 402 mg spot-on

soluție pentru câini XL (< 40 kg)

COMPOZIȚIE

Un tub (4,02 ml) conține

fipronil 402 mg

Soluție spot-on.

Soluție transparentă, de culoare galbenă - verde-gălbuie.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII

Tratamentul și profilaxia infestării cu purici (*Ctenocephalides* spp.) și a dermatitei alergice asociată cu purici (*FAD*) la câini.

Tratamentul și profilaxia infestării cu căpușe (*Rhipicephalus* spp., *Dermatocentor* spp., *Ixodes* spp.) și păduchi (*Trichodectes canis*) la câini.

POSOLOGIE

Datorită lipsei datelor, timpul minim dintre două aplicări este de 4 săptămâni.

Mod de administrare: aplicare spot-on.

Dozajul depinde de greutatea animalului.

Câini cu greutatea de peste 40 kg: conținutul unui tub de 4,02 ml (XL)

Aceasta asigură doza minimă recomandată de fipronil de 6,7 mg/kg corp.

Tratamentul lunar este recomandat în cazul unui risc crescut de agresiune repetată a puricilor, în cazul în care câinele este alergic la pișcăturile de purici, în cazul unui control necesar al infestării cu căpușe sau la spălarea frecventă a câinelui folosind șampoane hipotalergice sau hidratante. În regiunile în care nu există un nivel ridicat de infestare cu purici și căpușe, FIPRIN spot-on pentru câini poate fi utilizat o dată la două sau trei luni.

FIPRIN spot-on pentru câini este eficient împotriva infestării cu purici timp de aproximativ două luni și împotriva căpușelor timp de maxim 1 lună, în funcție de nivelul de contaminare a mediului. Puricii sunt ucși în termen de 24 ore de la infestare.

VALABILITATE

24 luni, a se utiliza imediat după deschiderea pungii.

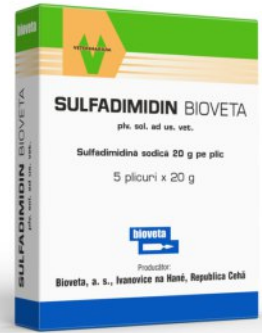
DEPOZITARE

Acest produs medical veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare privind temperatura. A se păstra în recipientul original, pentru a proteja produsul împotriva luminii. A se păstra într-un loc ferit de umezeală.

MĂRIMEA AMBALAJULUI

cutii × 1, 3, 25 pipete × 4,02 ml.

Efect bacteriostatic
excellent împotriva
germenilor gram –
și gram +, în bolile
gastrointestinale
și infecțiile
respiratorii



SULFADIMIDIN BIOVETA

pulbere orala pentru vitei, miei, purcei, pui de gaina, iepuri

COMPOZIȚIE

1 plic de 20 g (care corespunde
unei doze) conține:

Substanță activă:

Sulfadimidină sodică 20 g

INDICAȚII

Produsul se administrează la
vitei, miei, purcei, pui de gaina,
iepuri pentru tratamentul bolilor
infecțioase cauzate de germeni
sensibili la sulfadimidin
(coccidioze).

SPECII ȚINTĂ

Vitei, miei, purcei, pui de gaina,
iepuri.

POSOLOGIE

Se administrează oral, in apa de
baut, in doza de 1 plic (20 g)/10
litri de apă, timp de 3 zile. Dacă
este necesar, se repeta
tratamentul dupa 3 zile.

Pentru asigurarea unei dozări
corecte, trebuie determinată cu
acuratețe greutatea corporală a
animalelor, ori de câte ori este
posibil, pentru a evita
subdozarea.

Pe durata tratamentului
animalele trebuie să bea numai
apa medicamentată.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne si organe – 15 zile.

Nu este autorizata utilizarea la
pasările care produc oua pentru
consum uman.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a
produsului medicinal veterinar
așa cum este ambalat pentru
vânzare: 3 ani.

Perioada de valabilitate
a produsului medicinal veterinar
după prima deschidere:
a se utiliza imediat.

Perioada de valabilitate
a produsului medicinal veterinar
după diluare in apa de baut
conform indicatiilor: a se utiliza
imediat

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai
mare de 25 °C.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumină directă.

AMBALAJ

Plic din folie PE/ folie Al/hartie
× 20 g produs.

Ambalaj secundar: cutie din
carton × 5 plicuri × 20 g produs.

Produs rezistent
la apă și
transpirație



TOP SPOT ON STRONGER

pentru cabaline, 650 mg/ml, soluție, spot-on

COMPOZIȚIE

1 ml produs contine
permetrina 650 mg
Excipienți:
Butilparaben 1 mg,
Butilhidroxianisol (E320) 0,2 mg,
Butilhidroxitoluen (E321) 0,1 mg,

SPECII ȚINTĂ

Cabaline.

INDICAȚIE

Produsul este indicat în profilaxia și în tratamentul ectoparazitozelor (căpușe) și al insectelor zburătoare (țânțari, musca de cal, tăuni și musca neagră) la cabaline.

POSOLOGIE

Produsul se administrează extern direct pe piele (spot on)
Cabaline:
Conținutul unui flacon de 25 ml este suficient pentru un cal în greutate de aproximativ 500 kg. Produsul va fi aplicat în mai multe locuri pe piele, în regiunea greabănului și în regiunea interscapulară în cantitate de 2–3 ml în fiecare punct de aplicare.
Înainte de aplicare, părul trebuie periat deoparte, iar soluția se aplică direct pe piele, prin utilizarea flaconului. Produsul nu trebuie frecat pe piele.
Intervalul dintre tratamentele individuale trebuie să fie de cel puțin 7 zile.
Dacă animale sunt ude tratamentul trebuie repetat.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman. Nu este autorizată utilizarea la animale a caror carne este destinată pentru consum uman.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

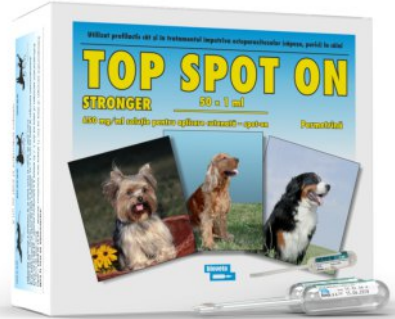
A nu se lăsa la vederea și îndemana copiilor. A se păstra la temperatura mai mică de 25 °C. A se proteja de lumină. A nu se utiliza după data marcată pe eticheta.

AMBALAJ

1 flacon × 25 ml.



Substanță cu
toxicitate scăzută
la câini



TOP SPOT ON STRONGER

pentru câini, 650 mg/ml, soluție, spot-on

COMPOZIȚIE

1 ml produs conține permetrina
650 mg

Excipienți:

Butilparaben 1,0 mg
Butilhidroxianisol (E320) 0,2 mg
Butilhidroxitoluen (E321) 0,1 mg

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚIE

Produsul este indicat în profilaxia și în tratamentul ectoparazitozelor produse de căpușe și purici la câini.

POSOLOGIE

Produsul se administrează extern direct pe piele (spot on), în următoarele doze:

- până la 15 kg – aplicați conținutul unei pipete (1 ml) pe piele în regiunea interscapulară la câinii de talie mică (Câine S)

- între 15 și 30 kg – aplicați conținutul a 2 pipete (2 × 1 ml) pe piele în regiunea interscapulară și la baza urechii la câinii de talie mijlocie (Câine M)
- peste 30 kg – aplicați conținutul a 3 pipete (3 × 1 ml) pe piele în regiunea interscapulară, regiunea mijlocie a spatelui și la baza cozii la câinii de talie mare (Câine L)

Înainte de aplicare, părul trebuie periat deoparte, iar soluția se aplică direct pe piele, prin utilizarea pipetei. Produsul nu trebuie frecat pe piele. Este necesară aplicarea produsului acolo unde animalul nu ajunge sa se lingă și să se prevină lingerea către alte animale. Dacă animale sunt îmbăiate după tratament, acesta trebuie repetat. Intervalul

dintre tratamente trebuie să fie de cel puțin 7 zile.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman. Nu este autorizată utilizarea la animale a caror carne este destinată pentru consum uman.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemana copiilor. A se păstra la temperatura mai mică de 25 °C. A se proteja de lumină. A nu se utiliza după data marcată pe eticheta.

AMBALAJ

50 × 1 ml.

ANESTEZICE

9

NALGOSED 10 mg/ml
NARKAMON BIO 100 mg/ml
SEDAN 35 mg/ml
XYLAZIN BIO 2%

Preparatul conține
butorfanol, opioid,
analgetic care
acționează la nivel
central.



NALGOSED 10 mg/ml

soluție injectabilă

COMPOZIȚIE

Preparatul conține în 1 ml
butorphanolum 10 mg
(ut Butorphanoli tartras 14,58 mg)
Soluție injectabilă. Soluție
limpede, incoloră..

GRUPURI ȚINTĂ DE ANIMALE

Cai, câini, pisici.

INDICAȚII CU PRECIZARE PENTRU GRUPA ȚINTĂ DE ANIMALE

Preparatul este indicat pentru cai
la analgezie și sedare, la câini și
pisici la analgezie, sedare și
preanestezie.

CAL:

Analgetic: Atenuarea durerii
abdominale ușoare până la
intensă de natură
gastrointestinală inclusiv colica.
Preparatul atenuază durerea
provenită în legătură cu colica sau
cu parturiția.

Sedativ: pentru sedare după
administrarea
andrenocereptorilor agonist alfa2
(detomidin hidrocilorid,
romifidin).

Sedare în decursul procedurilor
de tratament și diagnosticare pe
animalul în picioare.

CÂINE:

Analgetic: Atenuarea durerii
ușoare până la intensă legate de
procedurile post operatorii, mai
ales în urma operațiilor
ortopedice sau ale țesuturilor
moi.

Sedativ: În combinație cu
medetomidina clorhidrat.
Preanestezic: Administrarea
preparatului în preanestezie
reduce doza totală de anestezic,
mai ales a tiopentalului de sodiu.
Preparatul se administrează ca și
parte integrantă a protocolului
anestezic în combinație cu
clorhidrat și ketamină.

PISICĂ:

Analgetic: Atenuarea durerii
ușoare până la intensive legate
de procedurile chirurgicale, mai
ales legat de castrare, în urma
operațiilor ortopedice sau ale
operațiilor țesuturilor moi.

Sedativ: În combinație cu
medetomidina clorhidrat.
Preanestezic: Administrarea
preparatului în preanestezie
reduce doza totală de anestezic,
mai ales a tiopentalului de sodiu.
Preparatul se administrează ca și

parte integrantă a protocolului
anestezic în combinație cu
clorhidrat și ketamină.

CANTITATEA ADMINISTRATĂ ȘI MODUL DE ADMINISTRARE

CAL: administrare strict
intravenoasă (i. v.)

CÂINE, PISICĂ: administrare
intravenoasă (i. v.), subcutanată
(s.c.) sau intramusculară (i. m.)
În caz de administrare i. v. rapidă,
poate produce embolie. Evitați
administrarea i. v. prea rapidă. În
caz de administrare s. c. sau i. m.
repetată, aplicați în diferite locuri.

PERIOADA DE UTILIZARE

Perioada de utilizare a prepara-
tului medicamentos veterinar în
ambalajul intact este de: 2 ani.
Perioada de utilizare după prima
deschidere a ambalajului interior:
28 de zile.

MĂSURI SPECIALE DE DEPOZITARE

Prezentul produs medicamentos
veterinar nu solicită nici un fel de
condiții speciale de depozitare.
Protejați de lumină.

MĂRIMEA AMBALAJULUI:

1 x 10 ml

Ketamina este folosită în combinație cu alte substanțe pentru sedare, analgezie și anestezie disociativă



NARKAMON BIO 100 mg/ml

Soluție injectabilă pentru câini, pisici, cai și măgari

Ketamină

COMPOZIȚIE

Substanță activă: (1 ml):

Ketamină 100,0 mg,
(sub formă de clorhidrat
de ketamină) 115,4 mg

INDICAȚII

Anestezie generală de scurtă durată pentru diagnostic și intervenții terapeutice la câini, pisici, cai și măgari.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici, cai și măgari.

POSOLOGIE

Mod de administrare: intramuscular sau intravenos. Doza trebuie ajustată pentru fiecare animal în parte.

Cai, măgari

Doza obișnuită este de 2 ml produs/100 kg greutate corporală (echivalent cu 2 mg ketamină/kg greutate corporală) pe cale i. v. Pentru administrarea ketaminei

în siguranță, este necesară premedicație sedativă, de ex. cu acepromazină 0,1 mg/kg greutate corporală, apoi guaifenesin 60–80 ml/100 kg greutate corporală (90–120 mg/kg greutate corporală) pe cale i.v. sau xylazină 2–3 ml/100 kg greutate corporală (0,4–0,6 mg/kg greutate corporală) pe cale i.v.

Câini

Monoanestezie: 0,1–0,2 ml produs/kg greutate corporală (echivalent cu 10–20 mg ketamină/kg greutate corporală), pe cale intramusculară.

Opțiuni de combinare: atropină 0,05 mg/kg greutate corporală, i.v., i.m. sau s.c. împreună cu acepromazină în doză de 0,1 mg/kg greutate corporală, iar după efectul lor de inițiere se administrează NARKAMON BIO 100 mg/ml soluție injectabilă, în doză de 0,2 ml/10 kg greutate corporală (echivalent cu 2 mg ketamină/kg greutate corporală) pe cale i.v.

Pisici

Monoanestezie: 0,2–0,4 ml produs/kg greutate corporală (echivalent cu 20–40 mg ketamină/kg greutate corporală), pe cale intramusculară. Anestezie combinată: 0,1–0,2 ml produs/kg greutate corporală (echivalent cu 10–20 mg ketamină/kg greutate corporală), pe cale intramusculară.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Dopul de cauciuc al flaconului nu trebuie perforat mai mult de 50 de ori.

AMBALAJ

10 ml, 50 ml.

Sedare pentru o examinare facilă, în timpul tratamentului și înainte de transportul animalelor pentru reducerea stresului de transport



SEDAN 35 mg/ml gel oral pentru cai și câini

COMPOZIȚIA

Substanța activă: Acepromazină 35,0 mg (echivalent cu acepromazină maleat 47,5 mg)

SPECIA ȚINTĂ

Cai, câini.

INDICAȚII

Sedarea animalelor din motive de neliniște, nervozitate, tetanos, lumbago

- Sedare pentru fixare înainte de examinare și în timpul tratamentului;
- Sedare înainte de transportul animalelor (reducerea stresului de transport);
- Acționează și ca antiemetic (la narcoza, calatorie);
- După intervenții chirurgicale laborioase când animalul trebuie ținut în stare de sedare mai mult timp.

Efectul acepromazinei după administrarea orală se instalează în 30–60 de minute la animalele mari (cai) și în 15–25 de minute la animalele mici (câini). Durata sa de acțiune este în medie de 4 ore.

DOZARE

Cal:

Gradul de sedare	Doza de acepromazină [mg/kg bw]	Numărul de diviziuni
Blând	0,1–0,2	2–3 diviziuni per animal
Moderat	0,3–0,4	4–6 diviziuni per animal

Mânz :

Gradul de sedare	Doza de acepromazină [mg/kg bw]	Numărul de diviziuni
Blând	0,3–0,5	1–1,5 diviziuni per animal
Moderat	0,7–1,0	2–3 diviziuni per animal

Câine:

Gradul de sedare	Doza de acepromazină [mg/kg bw]	Numărul de diviziuni
Blând	1,0	0,5 diviziuni/17,5 kg bw
Moderat	2,0	1 diviziune/17,5 kg bw
Adânc	3,0	1,5 diviziuni/17,5 kg bw

Diviziunea 0,5 corespunde cu 0,5 ml pe scara pistonului aplicatorului. Nu este destinat animalelor care produc alimente.

PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne de cabaline: 1 zi.

TERMEN DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după desfacere: 3 luni.

DEPOZITARE

A se păstra la temperaturi sub 25 °C. A se feri de îngheț.

AMBALAJ

Seringă 10 ml

Xylazina este folosită în sedare, analgezie și miorelaxare în concordanță cu doza și combinația de substanțe



XYLAZIN BIO 2%

soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, câini și pisici

COMPOZIȚIA

1 ml de soluție injectabilă conține xilazină 20 mg (echivalent cu 23,31 mg xilazina clorhidrat) Soluție injectabilă. Soluție transparentă, incoloră, fără particule vizibile.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, câini și pisici.

INDICAȚII

Cabaline: sedare și miorelaxare. Se utilizează în combinație cu alte substanțe pentru analgezie și anestezie.

Bovine: sedare, miorelaxare și analgezie. Se utilizează în combinație cu alte substanțe pentru anestezie.

Câini, pisici: Sedare. Se utilizează în combinație cu alte substanțe pentru analgezie, anestezie și miorelaxare.

Utilizare în perioada de gestație, lactație

A nu se administra în ultimul trimestru de gestație.

Cantități de administrat și calea de administrare XYLAZIN BIO 2% se administrează intravenos,

intramuscular sau subcutanat.

Intramuscular dozele sunt: Bovine: 0,25–1,5 ml produs /100 kg greutate corporală (0,05–0,3 mg xilazină /kg greutate corporală).

Câini: 0,5–1 ml produs /10 kg greutate corporală (1–2 mg xilazină /kg greutate corporală).

Pisici: 0,1–0,2 ml produs /kg greutate corporală (1–2 mg xilazină /kg greutate corporală).

Intramuscular sau subcutanat Intravenos:

Bovine: 0,15–0,5 ml produs/100 kg greutate corporală (0,03–0,1 mg xilazină /kg greutate corporală).

Cabaline: 3–6 ml produs/100 kg greutate corporală (0,6–1 mg xilazină /kg greutate corporală).

Câini: 0,25–0,5 ml produs/10 kg greutate corporală (0,5–1 mg xilazină /kg greutate corporală).

În combinație, respectiv, premedicație la câini: atropină 0,05–0,10 mg/kg greutate corporală intramuscular, xilazină 1–2 mg/kg greutate corporală intramuscular, ketamină 8–20 mg/kg greutate corporală intramuscular.

În combinație, respectiv, premedicație la pisici: atropină 0,05–0,1 mg/kg greutate corporală intramuscular sau subcutanat, xilazină 0,5–1 mg/kg greutate corporală intramuscular, ketamină 10–20 mg/kg greutate corporală intramuscular.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Cabaline, bovine-1 zi

Lapte: bovine: 0 zile

Cabaline: laptele provenit de la animale tratate nu va fi destinat consumului uman.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C. După prima deschidere a se păstra la frigider (2–8 °C).

AMBALAJ

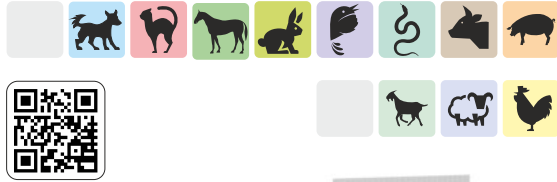
50 ml.

PRODUSE DERMATOLOGICE

10

Alaptid
BIODEXIN loțiune auriculară
BIODEXIN șampon
OTIBIOVIN sol. ad us. vet.
OTOFIN soluție

Unguent cosmetic
pentru susținerea
proceselor de
vindecare și
regenerare



ALAPTID

COMPOZIȚIA

Alaptidă

Bază de unguent - Polisorbat 60, alcool cetilstearyl, parafină lichidă, propilenglicol, metilparaben, propilparaben, apă pentru preparate injectabile. Caracteristicile produsului Alaptid (dipeptidă spirocyclică preparată sintetic) stimulează creșterea țesutului de granulație, accelerează procesul de epitelizare și procesul de vindecare a rănilor superficiale.

UTILIZARE

Produsul veterinar cosmetic, care poate fi folosit la toate animalele nealimentare cu sânge cald pentru tratarea leziunilor minore ale pielii, arsurilor, zdreliturilor, degerăturilor, escarelor, când labele câinilor sunt arse cu sare în timpul iernii etc.

MOD DE ADMINISTRARE

Extern pe piele. Aplicați unguent într-un strat de 2 - 3 mm pe zona desemnată a pielii sau bandajați-l ușor și lăsați-l pe loc pentru timpul necesar pentru a sprijini vindecarea rănilor. În cazurile în care un bandaj nu poate fi aplicat, unguentul se aplică de două ori pe zi, ev. după cum este

necesar. Timpul de aplicare depinde de întinderea zonei afectate și de starea de regenerare. Durata obișnuită a aplicării este de 3-10 zile, în cazurile cronice neglijate chiar mai lungă.

DEPOZITARE

La temperatură de la 10 °C până la 25 °C.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

3 ani de la data fabricației. După prima deschidere a se folosi în 28 de zile.

AMBALAJ

20 g





Produs cu acțiune antibacteriană și antimicotică pe bază de clorhexidină eficientă împotriva agenților *Melaleuca alternifolia* și *Malassezia pachydermatis*



BIODEXIN

loțiune auriculară

COMPOZIȚIE

100 ml de produs conține:
Soluție de Digluconat de clorhexidină 0.5 ml, Extract din arbore de ceai 1 g, Dexpanthenol 2,5 g, Propilen glicol 30g, Cremofor RH-40 3 g, Euxyl PE 9010 (fenoxietanol, etilhexil glicerol, alfa tocoferol) 0,7 ml, Acetic acid 99%, Acetat de sodiu trihidrat 0,585 g, apă purificată ad 100 ml.

SPECII ȚINTĂ

Câini

INDICAȚII

Produsul se folosește pentru curățarea canalului auditiv extern la câini.

Mod și cale de administrare:

Aplicați 5–8 picături din produs în urechea animalului. Masați urechea, după care lăsați câinele să-și scuture capul, pentru a elimina soluția. Ceara și soluția rămasă în ureche, se îndepărtează cu un tampon. Procedura se poate repeta de două ori pe zi.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu se folosește la animalele destinate consumului uman.

ATENȚIONĂRI SPECIALE

Nu folosiți produsul dacă este afectat timpanul animalului. A se evita contactul produsului cu mucoasa oculară.

În cazul în care produsul intră în contact cu mucoasa oculară, spălați ochii cu apă curată. În cazul în care iritația persista, contactați medicul dumneavoastră.

Dacă apar orice reacții, opriți aplicarea produsului și cereți sfatul medicului veterinar. Evitați ingestia produsului de către animal.

Atenționare specială pentru persoanele care lucrează cu acest produs:

Persoanele care prezintă hipersensibilitate la oricare din componenți trebuie să lucreze cu acest produs cu mare atenție. Evitați contactul cu ochii, mai ales al produsului concentrat. În caz de ingestie solicitați sfatul medicului.

CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra sub temperatura de 25 °C. A se feri de lumină. A se feri de îngheț.

AMBALAJ

100 ml.

Produsul conține patru procente de clorhexidină



BIODEXIN șampon

COMPOZIȚIA

100 ml de produs conține: Soluție de Digluconat de clorhexidină 20 ml, Decil glucosida 12,5 g, Flavol BMK (cocoamidopropil betaina, clorura de sodiu) 15 g, Oxid de cocamina 3 g, PEG-7 gliceril cocoat 3 g, Laureth-4 2 g, Arlipon TT 2 g, glicerol 85% 7,5 g, Euxyl K-100 0,1 ml, Acid acetic 99%, Brilliant Blue FCF 0,1 mg, Apa purificată ad 100 ml.

SPECII ȚINTĂ

Câine, pisică.

INDICAȚII

Produsul conține o soluție de clorhexidină cu baza de șampon. Datorită efectului puternic antiseptic, produsul are proprietăți combinate de spălare, antiseptic și deodorant. Se recomandă în cazul în care este necesară spălarea blănii câinilor și pisicilor pentru a obține un efect de curățat, efect antiseptic și deodorant.

MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Aplicați o cantitate mică pe blana umedă a animalului și masați până se creează o spumă. Lăsați produsul să acționeze 5–10 minute după care spălați animalul cu apă până la îndepărtarea completă a produsului. Dacă este necesar spălarea se poate repeta la câteva zile.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu se folosește la animalele destinate consumului uman. Atenționări speciale: Produsul este indicat numai pentru uz extern. A se feri contactul cu mucoasa oculară. În cazul în care produsul intră în contact cu mucoasa oculară, spălați ochii cu apă curată. În cazul în care iritația persista, contactați medicul dumneavoastră. Nu introduceți produsul în urechile animalului.

Dacă apar orice reacții, opriți aplicarea produsului și cereți sfatul medicului veterinar. Evitați ingestia produsului de către animal.

Atenționare specială pentru persoanele care lucrează cu acest produs: Persoanele care prezintă hipersensibilitate la oricare din componenți trebuie să lucreze cu acest produs cu mare atenție. Evitați contactul cu ochii, mai ales al produsului concentrat.

CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra sub temperatura de 25 °C. A se feri de lumină. A se feri de îngheț.

AMBALAJ

250 ml, 500 ml.

Primul pas în
tratarea otitei
externe
la câini



OTIBIOVIN sol. ad us. vet.

solutie pentru aplicare topica la caini si pisici

COMPOZIȚIA

1 ml produs contine:

Triamcinolon acetonid	0,5 mg
Acid salicilic	5,0 mg
Gentamicina sulfat	2,0 mg
Bromura de carbetopendecini	0,125 mg

Solutie pentru aplicare topica,

incolora, usor opalescenta la

agitare.

SPECII ȚINTĂ

Caini, pisici.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Produsul este recomandat la câini și pisici în tratamentul otitelor externe și a dermatitelor produse de germeni sensibili la substanțele active.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Se poate utiliza în perioada de gestație și lactație.

Cantități de administrat și calea de administrare

Produsul se administrează cutanat și în conductul auditiv extern.

Doza este de 4 – 5 picături administrate în conductul auditiv sau pe zona afectată a pielii, la începutul tratamentului, administrată de 3 – 4 ori/zi, apoi de 2 – 3 ori pe zi, timp de 3 zile consecutive. În cazul administrării în conductul auditiv extern se masează ușor urechea, pentru o mai bună difuzare a produsului.

Dacă este necesar, tratamentul se poate prelungi 5 – 7 zile, maxim 12 zile (3 zile consecutiv după dispariția simptomelor)

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul

Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a

produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 12 zile.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la temperatura sub 25 °C. A se proteja de lumina.

AMBALAJ

15 ml, 20 ml.

Produs pe bază de uleiuri esențiale de plante care ajută vindecarea și calmează durerea locală



OTOFIN soluție loțiune otică pentru câini și pisici

COMPOZIȚIE

Propilenglicol 40,0 g; (\pm) - alfa-bisabolol 100 mg; extract fluid de mușetel 3,0; ulei esențial de lavandă 100 mg; ulei esențial de busuioc 280 mg; magrogol-7-cocoat de glicerol; acidifiant; edetat disodic dihidrat; antispumant; apă purificată.

SPECII ȚINTĂ

Caini, pisici.

INDICAȚII

Otofin loțiune otică pentru câini și pisici curăță canalul auditiv extern, dizolvă ceara și menține pielea suplă și curată. Folosirea regulată ajută la menținerea urechilor animalului curate și sănătoase. Mușetelul, lavanda, busuiocul și propilenglicolul sunt recunoscute pentru capacitatea de a reduce numărul bacteriilor și ciupercilor, ele acționând, de asemenea, și împotriva unor virusuri și acarieni. Mușetelul și alfa-bisabololul au o acțiune dovedită antiinflamatoare și un efect calmant.

MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Pentru a menține urechile animalului sănătoase și curate produsul trebuie utilizat o dată pe săptămână.

În cazul urechilor foarte murdare, produsul poate fi utilizat zilnic timp de 8 zile consecutive, după consultarea unui medic veterinar. Se umple canalul auditiv extern cu produsul și se masează ușor părțile flexibile. Lăsați animalul să-și scuture capul și ștergeți impuritățile dizolvate din ureche cu un tampon. Procedura se repetă în cazul urechilor foarte murdare.

Produsul nu este indicat pentru animalele din specii de interes economic.

Consultați medicul veterinar dacă există afecțiuni ale urechii.

Doar pentru uz extern.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la temperaturi mai mici de 25 °C. A se feri de lumină și îngheț.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Numai pentru uz veterinar.

AMBALAJ

20 ml.

ALTE PRODUSE

11

BioBovitubal 28000
GAMARET
JODOUTER 100 mg/ml
LINEOMAM LC
REHYDROSOL BIO
SER CLOSTETAN
STREPTONAMID
VITSEL E

Produs injectabil
pentru
tuberculinarea
bovinelor și
a altor specii



BioBovitubal 28000

soluție injectabilă pentru bovine, ovine, capre, porci, cabaline, câini

COMPOZIȚIA

1 ml conține proteinum tuberculinii Mycobacterii bovis (tulpina AN 5) – 28.000 UI
Soluție injectabilă. Lichid transparent fără sediment.

SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, capre, porci, cabaline, câini.

INDICAȚII

Bovine, ovine, capre, porci, cabaline, câini.

PROCEDURA DE TESTARE

Locul inoculării este regiunea gâtului la marginea anterioară a zonei scapulare, la nivelul limfonodului infrascapular. Pielea nu trebuie să prezinte modificări patologice, să aibă o grosime egală, cu posibilitatea formării unei suprafețe drapate. Locul unde se va administra tuberculina se va curăța și tunde perfect. Se formează un pli prin prinderea între degetul mare și arătător a tegumentului, a cărei grosime se măsoară cu ajutorul unui cutimetru. Se administrează doza de 0,1 ml tuberculină cu seringă

gradată și ac steril în zona cea mai adâncă a pielii. Reacția normală după administrarea intradermică – formarea papulei în locul de inoculare al alergenului – trebuie constatată prin palpate. Dacă tuberculina nu a fost administrată intradermic, se poate repeta administrarea în același loc, în doza prescrisă. Dacă tegumentul a fost lezat în timpul tunderii, sau dacă s-au constatat modificări ale acesteia înainte de inoculare, locul de administrare al tuberculinii va fi schimbat, dar pe aceeași parte a gâtului.

Evaluarea:

Reacția se evaluează la 72 (± 4) ore după administrarea tuberculinii, prin inspecție, palparea pielii, eventual prin măsurarea pliului cutanat cu un cutimetru. Animalele fără modificări detectabile prin inspecție sau palpate la locul de inoculare, sunt considerate ca fiind negative. În cazul în care prin inspecție sau palpate s-au

constatat umflături, grosimea acestora (numărul reacției) se determină prin diferența grosimii pliului cutanat înainte de inoculare și cea măsurată la evaluare.

TIMP DE AȘTEPTARE

0 zile.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în loc uscat și întunecos la temperatura de 2–8 °C.

AMBALAJ

1 × 1 ml, 5 × 1 ml, 10 × 1 ml,
1 × 2 ml, 5 × 2 ml, 10 × 2 ml,
1 × 5 ml, 5 × 5 ml, 10 × 5 ml,
1 × 10 ml, 5 × 10 ml, 10 × 10 ml,
1 × 20 ml, 5 × 20 ml, 10 × 20 ml.

Produs
medicamentos
pentru tratarea
mastitelor acute și
cronice în perioada
de lactație



GAMARET

suspensie intramamară pentru vaci de lapte in perioada de lactatie

COMPOZIȚIA

O seringă pentru administrare intramamara (10 ml) conține:

Novobiocină sodică	100 mg
Neomicină sulfat	150 mg
Benzilpenicilină procainică	100 000 UI
Dihidrostreptomycină sulfat	125 mg
Prednisolon anhidru	10 mg
Suspensie intramamară.	
Suspensie uleioasă ușor galbuie.	

SPECII ȚINTĂ

Vaci de lapte în perioada de lactație.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

În tratamentul mastitelor acute și cronice, produse de germeni patogeni sensibili la novobiocină, neomicină, benzilpenicilină, dihidrostreptomycină, la vaci de lapte în perioada de lactație.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE ȘI LACTAȚIE

Utilizarea produsului în perioada de gestație nu este restricționată. Produsul se administrează la vacile în lactație.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Pentru administrare intramamara.

Agitați bine conținutul seringii înainte de utilizare, apoi introduceți conținutul seringii de 10 ml în sfertul afectat, bine muls în prealabil.

Dacă este necesar, spălați atât ugerul cât și mameloanele cu apă caldă și ștergeți-le. Dezinfectați capătul mameloanelor cu un produs corespunzător, îndepărtați dopul de plastic, introduceți capătul seringii în mamelon și apăsați pistonul pentru a introduce întreg conținutul seringii în uger. Masați sfertul mamar afectat pentru o mai bună difuzare a produsului în sinusul galactofor.

Dacă este necesar, tratamentul poate fi repetat după 24–48 ore. În timpul tratamentului situația trebuie să fie frecvent reevaluată îndeaproape de către medicul veterinar.

Dacă simptomele bolii persistă (roșeață, umflătură, schimbarea calității laptelui), este necesară întreruperea terapiei și reevaluarea diagnosticului.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 zile
Lapte: 72 ore (6 mulsori).
Perioadă de valabilitate
Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C. A se proteja de lumină directă. A se feri de îngheț.

AMBALAJ

20 de seringi × 10 ml.

Antiseptic și
dezinfectant local
pe bază de iod
povidonă pentru
tratamentul
afecțiunilor
inflamatorii din
sfera genitală la
suine și bovine



JODOUTER 100 mg/ml

soluție pentru administrare intrauterină pentru bovine și porcine

COMPOZIȚIA

1 ml produs conține:
Iod povidona 100 mg
Soluție pentru administrare
intrauterină, de culoare galbena-
brun până la roșu-brun.

SPECII ȚINTĂ

Bovine (vacii), porcine (scroafe).

INDICAȚII

Se recomanda la vaci și scroafe în
contaminarea vaginului cu urina
(urovagin), inflamații ale vaginului
și ale vestibulului vaginal
(vaginite, vestibulite), inflamații
ale cervixului uterin (cervicite),
inflamații acute și cronice ale
mucoasei uterine (endometrite)
cauzate de infecții acute și
subacute, trichomonoze, leziuni
vaginale, contractilitate uterină
insuficientă după fătare (atonie
uterină postpartum),
lochiometru, retenție placentară
și piometru.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

A se administra intrauterin cu
un cateter. A se administra
50–150 ml soluție în funcție de

capacitatea fiziologică a vaginului.
Vacii: endometrite, trichomoniatoze
– 1 flacon (150 ml). Tratamentul
sterilității trebuie efectuat în
metestrul sau diestrul.
Tratamentul local al cervicitei,
vaginitei, vestibulitei se poate
realiza cu ajutorul unui tampon
inmuiat sau prin irigație
(tamponul trebuie extras după
tratament).

Urovagin: Agregatele urice sunt
extrase prin masaj și se
administrează 1 flacon de 150 ml,
intrauterin.

Atonia uterină și piometru: se
efectuează spălarea uterină; dacă
volumul soluției de spălare este
mai mare decât volumul fiziologic
al uterului, este necesară
eliminarea acesteia din uter.

Retenția placentară: după
administrare se produce
contractia uterului și se oprește
sangerarea; placenta are o
consistență potrivită și poate fi
tratată cu ușurință.

Tratamentul consecutiv se poate
efectua cu aceeași doză.

Scroafe: spălarea vaginului
cu 150 ml produs sau mai mult,
efectuată în 12 ore de la fătare.
Sterilitatea, ca și consecința a
infecțiilor subacute –
administrarea a 300 ml produs.
Tratamentul consecutiv se poate
efectua cu aceeași doză.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 0 zile.

Lapte: 0 zile.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a
produsului medicinal veterinar
asa cum este ambalat pentru
vânzare: 24 luni. Perioada de
valabilitate după prima
deschidere a ambalajului primar:
a se utiliza imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și
îndemâna copiilor. A se păstra la
temperatura sub 25 °C.
A se păstra în loc uscat.
A se proteja de lumină.

AMBALAJ

150 ml.



Produs folosit pentru tratamentul mastitelor cauzate de bacterii sensibile la combinația de lincomicină și neomicină



LINEOMAM LC

Soluție intramamară

COMPOZIȚIE

1 aplicator de 10 ml conține: lincomicină (sub formă de clorhidrat) 330 mg; sulfat de neomicină 100000 UI.

Soluție intramamară

Soluție limpede, incoloră până la gălbuie.

SPECII ȚINTĂ

Vaci în timpul lactației

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU PRECIZAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Tratamentul mastitelor cauzate de bacterii sensibile la combinația de lincomicină și neomicină, la vacile aflate în lactație. Bacteriile sensibile, de obicei, la lincomicină și/sau la neomicină sunt bacteriile din genul *Staphylococcus* spp., inclusiv *S. aureus*, genul *Streptococcus* spp., inclusiv *S. agalactiae*, *S. dysgalactiae* și *S. uberis*, și bacteriile coliforme, inclusiv *E. coli*.

UTILIZAREA ÎN TIMPUL GESTAȚIEI ȘI LACTAȚIEI

Poate fi utilizat în timpul gestației și lactației.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Administrare intramamară
Pentru o administrare, conținutul unui aplicator se administrează în fiecare sfert, adică 100000 UI sulfat de neomicină și 330 mg lincomicină. În fiecare sfert afectat se administrează 3 doze, la intervale de 12 ore. Produsul se administrează doar intramamar, luând măsurile antiseptice uzuale. Se utilizează după ce ugerul a fost spălat și șters bine, cât de curând posibil după mulgerea sfertului tratat. Înainte de administrare, se dezinfectează mamelonul cu șervețelele dezinfectante din cutie (se va folosi câte un șervețel la fiecare mamelon). Înainte de aplicare, țineți aplicatorul în poziție verticală cu canula îndreptată în sus și îndepărtați capacul.

Imediat după deschidere, inserați canula în canalul mamar, apăsați pistolul și introduceți toată cantitatea din aplicator în sfertul afectat. Se recomandă masajul sfertului tratat, dinspre mamelon spre uger, imediat după aplicare. Fiecare aplicator se va aplica în doză unică.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: 8 zile

Lapte: 84 ore

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani
După deschidere se va utiliza imediat.

CONDIȚII DE DEPOZITARE

A nu se congela. A se proteja de lumină.

DIMENSIUNI AMBALAJE

24 x 10 ml în cutii cu 24 de șervețele dezinfectante cu alcool izopropilic 65 % v/v.



Pulbere
hidrosolubilă
pentru
administrare orală
în situații în care
pH-ul deviază
de la normal



REHYDROSOL BIO

plv. sol. ad us. vet.

COMPOZIȚIE

1 plic (83.7 g):

Natrii citras anhydricus	3.92 g
Natrii acetat anhydricus	3.28 g
Natrii propionas	1.92 g
Kalii chloridum	2.98 g
Natrii chloridum	4.68 g
Kalii dihydrogenophosphas	1.36 g
Flavum orangeatum	
Silica colloidalis anhydrica	
Glucosum anhydricum.	

CARACTERISTICILE

PRODUSULUI / UTILITATE

Acest produs previne deshidratarea și acidoza și asigură necesarul de electroliți în caz de pierderi datorate diareei provocate de diferiți agenți nutriționali, bacteriali, virali sau în caz de criptosporidioză.

Doză și mod de administrare:

Un plic reprezintă o doză.

Produsul este destinat pentru administrare orală. Pentru fiecare administrare se prepară o soluție proaspătă, doza fiind un plic la 2 litri apă caldută (30–37 °C).

La primele semne de diaree opriți

administrarea de lapte sau lapte praf și administrați doi litri de produs dizolvat în apă caldă de 2x2 litri timp de două zile (4 administrări). După care administrați 1 litru de substanță amestecată într-un litru de lapte praf timp de 2 zile (4 administrări). După tratament continuați hrănirea normală.

În caz că diareea continuă sau se agravează cauzând deshidratare serioasă administrați 2 litri de soluție de 3x4 ori pe zi. A nu se administra soluția mai mult de 4 zile consecutive. În momentul dizolvării produsului poate apărea în amestec sediment nedizolvat. Acest sediment nu afectează calitatea produsului.

ATENȚIONĂRI

După ce acest produs este folosit se recomandă hrănirea normal în continuare. Nu utilizați soluția dacă este contaminată cu alte substanțe. Preparatul trebuie

consumat în termen de 24 ore. În cazurile grave se recomandă un tratament i.v. alternativ. În cazuri de agravare ce țin mai mult de 4 zile consultați medicul veterinar. Păstrați recipientii curați și nu hrăniți animalele mai mult decât este necesar. Folosiți colostru de calitate.

PRECAUȚII

A nu se păstra la îndemâna copiilor.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură de sub 25 °C.

VALABILITATE

A se păstra la temperatură de sub 25 °C, perioada de valabilitate este de 24 luni.

Preparatul trebuie folosit în decurs de 24 de ore după dizolvare.

AMBALAJ

83.7 g

Anatoxină tetanică
de înaltă calitate ce
poate fi utilizată
atât profilactic cât
și curativ



Ser Clostetan inj. ad us. vet.

Ser antitetanic

COMPOZIȚIA

1 ml conține: Immunoserum tetanicum equinum nativum min. 300 IU / 1 ml
Preparat injectabil pentru imunizare pasivă împotriva tetanosului

SPECII ȚINTĂ

Cai, vaci, oi, capre, porci, câini și pisici.

(Începând cu vârsta de 6 luni - cai, 4 luni - vaci, 2 luni - ovine, 2 luni - caprine, 2 luni - suine, 6 luni - câini și 6 luni - pisici)

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea pasivă a animalelor în timpul intervențiilor chirurgicale, tratării plăgilor, etc. Preparatul poate fi utilizat în scop terapeutic la instalarea tetanosului.

REAȚII ADVERSE

La locul administrării poate fi observat un edem ușor care dispare spontan în 3 trei zile.

Rar pot apărea reacții de șoc anafilactic, după administrări repetate.

Utilizare în perioada de gestație sau lactație
Produsul poate fi utilizat în perioada de gestație sau lactație.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Calea de administrare:
Cai, vaci, oi, capre, câini și pisici: subcutanat, intramuscular sau intravenos.

Porci: subcutanat sau intramuscular.

Volumele mari trebuie divizate și administrate în mai multe locuri.

DOZAJ

Profilactic:

Cai, vaci 4 000–6 000 UI
(13–20 ml)
Oi, capre, porci,
câini, pisici 2 000–3 000 UI
(7–10 ml)

Terapeutic:

Cai, vaci 40 000 UI
(140 ml)
Oi, capre, porci,
câini, pisici 20 000 UI (70 ml)

Doza terapeutică se administrează zilnic, timp de 2–4 zile, în funcție de starea de sănătate a pacientului.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în condiții de refrigerare (2–8 °C).

AMBALAJ

1 × 20 ml, 1 × 100 ml.

Comparație
de antibiotice
hidrosolubilă
ce conține
Streptomycină și
Ftalilsulfatazol
pentru viței,
câini și cabaline



STREPTONAMID

pulbere orală pentru cabaline, bovine (vitei), suine (purcei), câini

COMPOZIȚIA

Un plic (2.8 g) conține: Sulfat de streptomycină 1 000 000 UI
Ftalilsulfatazol 1.0 g
Pulbere pentru administrare orală, de culoare alba pana la la gri deschis

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine (vitei), suine (purcei), câini.

INDICAȚII

Produsul este recomandat la cabaline, viței, purcei, câini în tratamentul bolilor infecțioase ale tractului digestiv produse de germeni sensibili la substanțele active (diaree, dizenteria vițelilor, enterita bacteriană a purceilor).

DOZELE RECOMANDATE

- cai: 2 sau 3 plicuri de două ori pe zi, timp de 3 zile consecutiv
- viței și mânji: 1 plic de două ori pe zi, timp de 4–5 zile consecutiv
- purcei: 1/2–1/3 plic de două ori pe zi, timp de 3–5 zile consecutiv

- câini: ½–1 plic de două ori pe zi, timp de 4–5 zile consecutiv

Doza maximă zilnică:

- cai: 6 000 000 UI streptomycină și 6 g fthalilsulfatazol

- viței și mânji: 2 000 000 UI

streptomycină și 2 g fthalilsulfatazol

- purcei: 1 000 000 UI streptomycină și 1 g fthalilsulfatazol

- câini: 1 000 000 – 2 000 000 UI și 1–2 g fthalilsulfatazol

Doza maximă pe durata întregului tratament:

- cai: 18 000 000 UI streptomycină și 18 g fthalilsulfatazol

- viței și mânji: 10 000 000 UI streptomycină și 10 g fthalilsulfatazol

- purcei: 5 000 000 UI streptomycină și 5 g fthalilsulfatazol

- câini: 5 000 000 – 10 000 000 UI și 5–10 g fthalilsulfatazol

TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine (vitei), suine (purcei): carne si organe – 15 zile.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: se va utiliza imediat

Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: se va utiliza imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C. A se proteja de lumină. A se păstra în loc uscat.

AMBALAJ

5 plicuri × 2.8 g fiecare.

Pentru profilaxia și terapia bolilor cauzate de deficiența de vitamina E și seleniu



VITSEL E

soluție injectabilă

1 ml de soluție injectabilă conține:

Acetat de alfa-tocoferol 25 mg
Selenit de sodiu 2.2 mg
(echivalent cu 1 mg de seleniu)

SPECII ȚINTĂ

Miei, viței, bovine tinere, vaci, porci.

INDICAȚII

Profilaxia și terapia bolilor cauzate de deficiența de vitamina E și seleniu, în special distrofia musculară la efectivul tânăr; efect benefic asupra reproducerii vacilor.

POSOLOGIE

MOD DE ADMINISTRARE

Intramuscular în mușchii gâtului.

PERIOADE DE ELIMINARE

Carne: 30 zile
Lapte: nu există

VALABILITATE

Valabilitate 2 ani, după prima deschidere a ambalajului: 28 zile.

DEPOZITARE

A se depozita la temperaturi sub 25 °C; A nu se congela, a se feri de lumină.

MĂRIMEA AMBALAJULUI

50 ml și 100 ml în flacon din sticlă maro

Speciile animale	Doza profilactică	Doza terapeutică
Miei (cu vârsta până la 3 săptămâni)	1 ml	2 ml
Miei (cu vârsta de peste 3 săptămâni)	2 ml	4 ml
Viței, bovine tinere	10 ml/100 kg corp	20 ml/100 kg corp
Purci	1 ml/10 kg corp	2 ml/10 kg corp
Vaci (cu 3 săptămâni înainte de fătare)	20 ml	



WE *respect* **ANIMALS**

VETERINARY MEDICAMENTS PRODUCER

CONTACTE UTILE

Bioveta, a. s.
Komenského 212
683 23 Ivanovice na Hané
Republica Cehă

Telefon: +420 517 318 599, +420 517 318 888
www.bioveta.cz

Marek Vystavěl, Dipl. Ing.
Director de Vânzări și Marketing
Telefon: +420 517 318 599
E-mail: vystavel.marek@bioveta.cz

Jana Šnytová, Mgr.
Country manager pentru România
Mobil: +40 747 900 893
E-mail: snytova.jana@bioveta.ro

Eva Vránová, Dipl. Ing.
Sef administratie pentru export
Telefon: +420 517 318 638
E-mail: vranova.eva@bioveta.cz

Pavel Raška, D.V.M.
Product Manager – Animale de Fermă
Telefon: +420 517 318 688
Mobil: +420 777 357 860
E-mail: raska.pavel@bioveta.cz

Wuhib Ayele, D.V.M.
Product Manager – Pășări
Telefon: +420 517 318 558
Mobil: +420 775 894 441
E-mail: ayele.wuhib@bioveta.cz

NOTIȚE

NOTIȚE

NOTIŢE

DISTRIBUITORI



S.C. BISTRI-VET S.R.L.

Str. Libertății nr. 13,
420 155 Bistrița



Tel.: +40 735 859 936
Fax: +40 263 239 038
E-mail: comenzi@bistrivet.ro
www.bistrivet.eu



VETRO SOLUTIONS SA

Calea Chisinaului nr 6,
Iasi, Judetul Iasi,
cod 700181



Tel.: +40 754 993 171
E-mail: office@vetro.vet
www.vetro.vet

WE *respect* ANIMALS



BIOVETA ROMANIA SRL

Str. Avram Iancu nr. 20, ap. 2, Cluj-Napoca, e-mail: info@bioveta.ro

Dr. Luciana Dumitrescu

Manager Zonal – regiunea W

Mob. 0726 242 779

e-mail: dumitrescu.luciana@bioveta.ro

Dr. Remus Gabriel Plesca, PhD.

Manager Zonal – regiunea Moldova

Mob. 0741 165 221

e-mail: plesca.remus@bioveta.ro

Dr. George Militaru

Manager zonal – regiunea S-E

Mob. 0746 147 155

e-mail: militaru.george@bioveta.ro

bioveta



Bioveta, a. s.

Komenského 212/12
682 23 Ivanovice na Hané
Czech Republic



EUROPEAN UNION

www.bioveta.ro



6. editia