

# CATALOG PRODUCE

**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 B               | 13 |
| Biocan C               | 14 |
| Biocan DHPPi           | 15 |
| Biocan DHPPi + L       | 16 |
| Biocan DHPPi + LR      | 17 |
| Biocan DP              | 18 |
| Biocan L               | 19 |
| Biocan LR              | 20 |
| Biocan M               | 21 |
| Biocan P               | 22 |
| Biocan Puppy           | 23 |
| Biocan R               | 24 |
| Borrelym 3             | 25 |

## 2. Vaccinuri pentru bovine

|                          |    |
|--------------------------|----|
| BioBos IBR Marker inact. | 28 |
| BoviBio RESPI 4          | 29 |
| IBRIN inj.               | 30 |
| KOLIBIN RC Neo           | 31 |
| MORAXEBIN Neo            | 32 |
| TRICHOBEN                | 33 |

## 3. Vaccinuri pentru cai

|             |    |
|-------------|----|
| BioEquin FH | 36 |
| BioEquin H  | 37 |
| CLOTEID 4   | 38 |
| FLUEQUIN T  | 39 |

## 4. Vaccinuri pentru pisici

|              |    |
|--------------|----|
| FeliBio PCH  | 42 |
| FeliBio PCHR | 43 |

## 5. Vaccinuri pentru păsări și iepuri

|                 |    |
|-----------------|----|
| PESTORIN MORMYX | 47 |
|-----------------|----|

## 6. Vaccinuri pentru suine

|                             |    |
|-----------------------------|----|
| BIOSUIS M.hyo               | 50 |
| BIOSUIS LEPTO P             | 51 |
| BIOSUIS GLASSER + APP + ERY | 52 |
| ERYSIN SINGLE SHOT          | 53 |
| KOLIERYSIN Neo              | 54 |
| KOLISIN Neo                 | 55 |
| PARVOERYSIN                 | 56 |

|                           |    |
|---------------------------|----|
| PARVOSIN-OL               | 57 |
| POLYPLEUROSIN APX PLUS IM | 58 |
| ROKOVAC NEO               | 59 |

## 7. Produse hormonale

|                       |    |
|-----------------------|----|
| OESTROPHAN 0,25 mg/ml | 62 |
| OXYTOCIN BIO 5 IU/ml  | 63 |
| SERGON 1000 UI        | 64 |
| SERGON PG 400+200 UI  | 65 |

## 8. Antiparazitare

|                                           |    |
|-------------------------------------------|----|
| BIOMEC 10 mg/ml                           | 68 |
| CANIVERM 0,7 g                            | 69 |
| CANIVERM 0,175 g                          | 70 |
| CANIVERM pasta orala                      | 71 |
| EQUIVERM DUO pasta orala                  | 72 |
| FIPRIN 50 mg/ml soluție spot on pisici    | 73 |
| FIPRIN 67 mg/ml soluție spot on câini S   | 74 |
| FIPRIN 134 mg/ml soluție spot on câini M  | 75 |
| FIPRIN 268 mg/ml soluție spot on câini L  | 76 |
| FIPRIN 402 mg/ml soluție spot on câini XL | 77 |
| SULFADIMIDIN BIOVETA                      | 78 |
| TOP SPOT ON STRONGER pentru cabaline      | 79 |
| TOP SPOT ON STRONGER pentru câini         | 80 |

## 9. Anestezice

|                        |    |
|------------------------|----|
| NARKAMON BIO 100 mg/ml | 82 |
| XYLAZIN BIO 2%         | 83 |

## 10. Produse dermatologice

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

## 11. Alte produse

|                        |    |
|------------------------|----|
| BioBovitubal 28000     | 92 |
| ENERGY BOOSTER BIOVETA | 93 |
| GAMARET                | 94 |
| JODOUTER 100 mg/ml     | 95 |
| LINEOMAM LC            | 96 |
| REHYDROSOL BIO         | 97 |
| SER CLOSTETAN          | 98 |
| STREPTONAMID           | 99 |

# LISTA PRODUSELOR ÎN FUNCȚIE DE SPECIILE ȚINTĂ



## CAINI

|                                           |    |
|-------------------------------------------|----|
| Biocan B                                  | 13 |
| Biocan C                                  | 14 |
| Biocan DHPPi                              | 15 |
| Biocan DHPPi + L                          | 16 |
| Biocan DHPPi + LR                         | 17 |
| Biocan DP                                 | 18 |
| Biocan L                                  | 19 |
| Biocan LR                                 | 20 |
| Biocan M                                  | 21 |
| Biocan NOVEL DHPPi                        | 8  |
| Biocan NOVEL DHPPi/L4                     | 9  |
| Biocan NOVEL DHPPi/L4R                    | 10 |
| Biocan NOVEL Pi/L4                        | 11 |
| Biocan NOVEL PUPPY                        | 12 |
| Biocan P                                  | 22 |
| Biocan Puppy                              | 23 |
| Biocan R                                  | 24 |
| BIODEXIN loțiune auriculară               | 86 |
| BIODEXIN șampon                           | 87 |
| Borrelym 3                                | 25 |
| CANIVERM 0,175 g                          | 70 |
| CANIVERM 0,7 g                            | 69 |
| CANIVERM pasta orală                      | 71 |
| CLOTEID 4                                 | 38 |
| FIPRIN 134 mg/ml soluție spot on câini M  | 75 |
| FIPRIN 268 mg/ml soluție spot on câini L  | 76 |
| FIPRIN 402 mg/ml soluție spot on câini XL | 77 |
| FIPRIN 67 mg/ml soluție spot on câini S   | 74 |
| NARKAMON BIO 100 mg/ml                    | 82 |
| OTIBIOVIN sol. ad us. vet.                | 88 |
| OTIPUR sol. ad us. vet.                   | 89 |
| OTOFIN soluție                            | 90 |
| OXYTOCIN BIO 5 IU/ml                      | 63 |
| SER CLOSTETAN                             | 98 |
| SERGON 1000 UI                            | 64 |
| STREPTONAMID                              | 99 |
| TOP SPOT ON STRONGER pentru câini         | 80 |
| XYLAZIN BIO 2%                            | 83 |



## PISICI

|                                        |    |
|----------------------------------------|----|
| Biocan M                               | 21 |
| Biocan R                               | 24 |
| BIODEXIN șampon                        | 87 |
| CANIVERM 0,175 g                       | 70 |
| CANIVERM 0,7 g                         | 69 |
| CANIVERM pasta orală                   | 71 |
| FeliBio PCH                            | 42 |
| FeliBio PCHR                           | 43 |
| FIPRIN 50 mg/ml soluție spot on pisici | 73 |
| NARKAMON BIO 100 mg/ml                 | 82 |

|                            |    |
|----------------------------|----|
| OTIBIOVIN sol. ad us. vet. | 88 |
| OTIPUR sol. ad us. vet.    | 89 |
| OTOFIN soluție             | 90 |
| SER CLOSTETAN              | 98 |
| XYLAZIN BIO 2%             | 83 |



## CAI

|                                      |    |
|--------------------------------------|----|
| BioEquin FH                          | 36 |
| BioEquin H                           | 37 |
| CLOTEID 4                            | 38 |
| ENERGY BOOSTER BIOVETA               | 93 |
| EQUIVERM DUO pasta orală             | 72 |
| FLUEQUIN T                           | 39 |
| NARKAMON BIO 100 mg/ml               | 82 |
| OESTROPHAN 0,25 mg/ml                | 62 |
| OXYTOCIN BIO 5 IU/ml                 | 63 |
| SER CLOSTETAN                        | 98 |
| STREPTONAMID                         | 99 |
| TOP SPOT ON STRONGER pentru cabaline | 79 |
| XYLAZIN BIO 2%                       | 83 |



## IEPURI

|                      |    |
|----------------------|----|
| PESTORIN MORMYX      | 47 |
| SER CLOSTETAN        | 98 |
| SERGON 1000 UI       | 64 |
| SULFADIMIDIN BIOVETA | 78 |



## BOVINE

|                          |    |
|--------------------------|----|
| BioBos IBR Marker inact. | 28 |
| Biocan R                 | 24 |
| BIOMECH 10 mg/ml         | 68 |
| BoviBio RESPI 4          | 29 |
| CLOTEID 4                | 38 |
| GAMARET                  | 94 |
| IBRIN inj.               | 30 |
| JODOUTER 100 mg/ml       | 95 |
| KOLIBIN RC Neo           | 31 |
| LINEOMAM LC              | 96 |
| MORAXEBIN Neo            | 32 |
| OESTROPHAN 0,25 mg/ml    | 62 |
| OXYTOCIN BIO 5 IU/ml     | 63 |
| REHYDROSOL BIO           | 97 |
| SER CLOSTETAN            | 98 |
| SERGON 1000 UI           | 64 |
| STREPTONAMID             | 99 |
| SULFADIMIDIN BIOVETA     | 78 |
| TRICHOBEN                | 33 |
| XYLAZIN BIO 2%           | 83 |

LISTA PRODUSELOR ÎN FUNCȚIE DE SPECIILE ȚINTĂ

|                                                                                  |              |
|----------------------------------------------------------------------------------|--------------|
|  | <b>SUINE</b> |
| Biocan R                                                                         | 24           |
| BIOMEC 10 mg/ml                                                                  | 68           |
| BIOSUIS GLASSER + APP + ERY                                                      | 52           |
| BIOSUIS LEPTO P                                                                  | 51           |
| BIOSUIS M.hyo                                                                    | 50           |
| ERYSIN SINGLE SHOT                                                               | 53           |
| JODOUTER 100 mg/ml                                                               | 95           |
| KOLIERYSIN Neo                                                                   | 54           |
| KOLISIN Neo                                                                      | 55           |
| OESTROPHAN 0,25 mg/ml                                                            | 62           |
| OXYTOCIN BIO 5 IU/ml                                                             | 63           |
| PARVOERYSIN                                                                      | 56           |
| PARVOSIN-OL                                                                      | 57           |
| POLYPLEUROSIN APX PLUS IM                                                        | 58           |
| ROKOVAC NEO                                                                      | 59           |
| SER CLOSTETAN                                                                    | 98           |
| SERGON 1000 UI                                                                   | 64           |
| SERGON PG 400+200 UI                                                             | 65           |
| STREPTONAMID                                                                     | 99           |
| SULFADIMIDIN BIOVETA                                                             | 78           |

|                                                                                  |                |
|----------------------------------------------------------------------------------|----------------|
|  | <b>CAPRINE</b> |
| Biocan R                                                                         | 24             |
| CLOTEID 4                                                                        | 38             |
| OXYTOCIN BIO 5 IU/ml                                                             | 63             |
| SER CLOSTETAN                                                                    | 98             |
| SERGON 1000 UI                                                                   | 64             |

|                                                                                   |              |
|-----------------------------------------------------------------------------------|--------------|
|  | <b>OVINE</b> |
| Biocan R                                                                          | 24           |
| BIOMEC 10 mg/ml                                                                   | 68           |
| CLOTEID 4                                                                         | 38           |
| OXYTOCIN BIO 5 IU/ml                                                              | 63           |
| SER CLOSTETAN                                                                     | 98           |
| SERGON 1000 UI                                                                    | 64           |
| SULFADIMIDIN BIOVETA                                                              | 78           |

|                                                                                    |               |
|------------------------------------------------------------------------------------|---------------|
|  | <b>PĂSĂRI</b> |
| SULFADIMIDIN BIOVETA                                                               | 78            |

|                                                                                    |                         |
|------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|
|  | <b>ANIMALE DE BLANĂ</b> |
| Biocan R                                                                           | 24                      |

|                                                                                     |                  |
|-------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
|    | CAINI            |
|    | PISICI           |
|    | CAI              |
|    | IEPURI           |
|  | BOVINE           |
|  | SUINE            |
|  | CAPRINE          |
|  | OVINE            |
|  | PĂSĂRI           |
|  | ANIMALE DE BLANĂ |

## LISTA PRODUSELOR ÎN ORDINE ALFABETICĂ

|                                           |    |                                      |    |
|-------------------------------------------|----|--------------------------------------|----|
| BioBos IBR Marker inact.                  | 28 | KOLIBIN RC Neo                       | 31 |
| BioBovitubal 28000                        | 92 | KOLIERYSIN Neo                       | 54 |
| Biocan B                                  | 13 | KOLISIN Neo                          | 55 |
| Biocan C                                  | 14 |                                      |    |
| Biocan DHPPi                              | 15 | LINEOMAM LC                          | 96 |
| Biocan DHPPi + L                          | 16 |                                      |    |
| Biocan DHPPi + LR                         | 17 | MORAXEBIN Neo                        | 32 |
| Biocan DP                                 | 18 |                                      |    |
| Biocan L                                  | 19 | NARKAMON BIO 100 mg/ml               | 82 |
| Biocan LR                                 | 20 |                                      |    |
| Biocan M                                  | 21 | OESTROPHAN 0,25 mg/ml                | 62 |
| Biocan NOVEL DHPPi                        | 8  | OTIBIOVIN sol. ad us. vet.           | 88 |
| Biocan NOVEL DHPPi/L4                     | 9  | OTIPUR sol. ad us. vet.              | 89 |
| Biocan NOVEL DHPPi/L4R                    | 10 | OTOFIN soluție                       | 90 |
| Biocan NOVEL Pi/L4                        | 11 | OXYTOCIN BIO 5 IU/ml                 | 63 |
| Biocan NOVEL PUPPY                        | 12 |                                      |    |
| Biocan P                                  | 22 | PARVOERYSIN                          | 56 |
| Biocan Puppy                              | 23 | PARVOSIN-OL                          | 57 |
| Biocan R                                  | 24 | PESTORIN MORMYX                      | 47 |
| BIODEXIN lotiune auriculară               | 86 | POLYPLEUROSIN APX PLUS IM            | 58 |
| BIODEXIN șampon                           | 87 |                                      |    |
| BioEquin FH                               | 36 | REHYDROSOL BIO                       | 97 |
| BioEquin H                                | 37 | ROKOVAC NEO                          | 59 |
| BIOMEC 10 mg/ml                           | 68 |                                      |    |
| BIOSUIS GLASSER + APP + ERY               | 52 | SER CLOSTETAN                        | 98 |
| BIOSUIS LEPTO P                           | 51 | SERGON 1000 UI                       | 64 |
| BIOSUIS M.hyo                             | 50 | SERGON PG 400+200 UI                 | 65 |
| Borrelym 3                                | 25 | STREPTONAMID                         | 99 |
| BoviBio RESPI 4                           | 29 | SULFADIMIDIN BIOVETA                 | 78 |
|                                           |    |                                      |    |
| CANIVERM 0,175 g                          | 70 | TOP SPOT ON STRONGER pentru cabaline | 79 |
| CANIVERM 0,7 g                            | 69 | TOP SPOT ON STRONGER pentru câini    | 80 |
| CANIVERM pasta orala                      | 71 | TRICHOBEN                            | 33 |
| CLOTEID 4                                 | 38 |                                      |    |
|                                           |    | XYLAZIN BIO 2%                       | 83 |
|                                           |    |                                      |    |
| ENERGY BOOSTER BIOVETA                    | 93 |                                      |    |
| EQUIVERM DUO pasta orala                  | 72 |                                      |    |
| ERYSIN SINGLE SHOT                        | 53 |                                      |    |
|                                           |    |                                      |    |
| FeliBio PCH                               | 42 |                                      |    |
| FeliBio PCHR                              | 43 |                                      |    |
| FIPRIN 134 mg/ml soluție spot on câini M  | 75 |                                      |    |
| FIPRIN 268 mg/ml soluție spot on câini L  | 76 |                                      |    |
| FIPRIN 402 mg/ml soluție spot on câini XL | 77 |                                      |    |
| FIPRIN 50 mg/ml soluție spot on pisici    | 73 |                                      |    |
| FIPRIN 67 mg/ml soluție spot on câini S   | 74 |                                      |    |
| FLUEQUIN T                                | 39 |                                      |    |
|                                           |    |                                      |    |
| GAMARET                                   | 94 |                                      |    |
|                                           |    |                                      |    |
| IBRIN inj.                                | 30 |                                      |    |
|                                           |    |                                      |    |
| JODOUTER 100 mg/ml                        | 95 |                                      |    |

# VACCINURI PENTRU CÂINI

Biocan NOVEL DHPPi  
Biocan NOVEL DHPPi/L4  
Biocan NOVEL DHPPi/L4R  
Biocan NOVEL Pi/L4  
Biocan NOVEL PUPPY  
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.  $10^{3.1}$  TCID<sub>50</sub>\*, max.  $10^{5.1}$  TCID<sub>50</sub>\*  
Adenovirus canin tip 2, tulpina CAV-2 Bio 13, min.  $10^{3.6}$  TCID<sub>50</sub>\*, max.  $10^{5.3}$  TCID<sub>50</sub>\*  
Parvovirus canin tip 2b, tulpina CPV-2b Bio 12/B, min.  $10^{4.3}$  TCID<sub>50</sub>\*, max.  $10^{6.6}$  TCID<sub>50</sub>\*  
Virusul parainfluenței canine tip 2, tulpina CPiV-2 Bio 15, min.  $10^{3.1}$  TCID<sub>50</sub>\*, max.  $10^{5.1}$  TCID<sub>50</sub>\*

\* 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 malariei 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 primară pentru CPiV.

## SPECII ȚINTĂ

Câini.

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

Calea subcutanată.

Doză și cale de administrare : Se reconstituie aseptice liofilizat 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 după cum 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.  $10^{3.1}$  TCID<sub>50</sub>\*, max.  $10^{5.1}$  TCID<sub>50</sub>\*, Adenovirus canin tip 2, tulpina CAV-2 Bio 13, min.  $10^{3.6}$  TCID<sub>50</sub>\*, max.  $10^{5.3}$  TCID<sub>50</sub>\*, Parvovirus canin tip 2b, tulpina CPV-2b Bio 12/B, min.  $10^{4.3}$  TCID<sub>50</sub>\*, max.  $10^{6.6}$  TCID<sub>50</sub>\*, Virusul parainfluenței canine tip 2, tulpina CPiV-2 Bio 15, min.  $10^{3.1}$  TCID<sub>50</sub>\*, max.  $10^{5.1}$  TCID<sub>50</sub>\*

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\*\*\*

\*\* 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.

## POSLOGIE 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-injecție accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta. sănătate precară, starea de nutriție, factori genetici, tratamentul medicamentos

## 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  
rabie**



# Biocan NOVEL DHPPi/L4R

**LIOFILIZAT ȘI DILUANT PENTRU SUSPENSIE INJECTABILĂ PENTRU CÂINI**

## COMPOZIȚIA

Fiecare doză de 1 ml conține:

Substanțe active: Liofilizat (vii, atenuat): Virusul bolii Carre, tulpina CDV Bio 11/A, min.  $10^{3.1}$  TCID<sub>50</sub>\*, max.  $10^{5.1}$  TCID<sub>50</sub>\*, Adenovirus canin tip 2, tulpina CAV-2 Bio 13, min.  $10^{3.6}$  TCID<sub>50</sub>\*, max.  $10^{5.3}$  TCID<sub>50</sub>\*, Parvovirus canin tip 2b, tulpina CPV-2b Bio 12/B, min.  $10^{3.3}$  TCID<sub>50</sub>\*, max.  $10^{6.6}$  TCID<sub>50</sub>\*, Virusul parainfluenței canine tip 2, tulpina CPIV-2 Bio 15, min.  $10^{3.1}$  TCID<sub>50</sub>\*, max.  $10^{5.1}$  TCID<sub>50</sub>\*,  
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.  $10^{3.1}$  TCID<sub>50</sub>\*, max.  $10^{5.1}$  TCID<sub>50</sub>\*

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\*\*\*

Adjuvant: Hidroxid de aluminiu (cuantificat ca Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>), 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 vârstă 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

Noutate 2017

**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.  $10^{4.1}$  TCID<sub>50</sub>

max.  $10^{5.5}$  TCID<sub>50</sub>

Parvovirus canin tip 2b, tulpina

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

min.  $10^{5.5}$  TCID<sub>50</sub>, max.  $10^{7.0}$  TCID<sub>50</sub>

\* 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 vârstă 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 cățel 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 cățel 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.



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



# Biocan B suspensie injectabilă

## Vaccin inactivat pentru câini împotriva bolii de Lyme

### COMPOZIȚIE – 1ML:

Borrelia burgdorferi inactivată:

Borrelia garinii  $RP \geq 1^*$

Borrelia afzelii  $RP \geq 1^*$

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

Adjuvant: algedrat 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 mază) vor dispărea în decurs de 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 situației infecțioase.

### 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 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.  $10^{6.5}$  TCID<sub>50</sub>  
max.  $10^{7.2}$  TCID<sub>50</sub>

Adjuvant:

Algeldrat suspensie (2%)

Suspensie injectabilă.

### SPECII ȚINTĂ

Câini.

### INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă  
începând cu săptămâna a 5 a de  
viață împotriva coronavirozei  
canine. 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,  
lactație sau în perioada de ouat  
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.  $10^{3.0}$  TCID<sub>50</sub>  
max.  $10^{4.5}$  TCID<sub>50</sub>

Virusul laringotraheitei  
infecțioase canine,  
tulpina CAV-2 min.  $10^{3.5}$  TCID<sub>50</sub>  
max.  $10^{4.5}$  TCID<sub>50</sub>

Virusul parvovirozei canine,  
tulpina, CPV OP-I/81  
min.  $10^{4.5}$  TCID<sub>50</sub>  
max.  $10^{5.5}$  TCID<sub>50</sub>

Virusul parainfluenței canine,  
tulpina CPIV-2 min.  $10^{3.0}$  TCID<sub>50</sub>  
max.  $10^{4.2}$  TCID<sub>50</sub>

b) Diluant  
Apă pentru preparate  
injectabile 1 ml

## FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat pentru prepararea de  
soluție injectabilă.

## SPECII TINTĂ

Câini.

## INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR TINTĂ

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

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

Nu sunt restricții privind  
administrarea în perioada de  
gestație sau lactație.

## 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  
din înapoi a spetei.

## 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



**Combinatie de  
antigene virale  
și 3 serov. de  
Leptospira spp.  
pentru  
revaccinarea  
cățeilor 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**

## COMPOZITIE – 1 ML

a) Componenta liofilizată

(Biocan DHPPI): Substanțe active:

Virusul bolii Carré (febra  
infecțioasă canină), tulpina  
CDVU 39 min.  $10^{3.0}$  TCID<sub>50</sub>,  
max.  $10^{4.5}$  TCID<sub>50</sub>

Virusul laringotraheitei  
infecțioase canine,

tulpina CAV-2 min.  $10^{3.5}$  TCID<sub>50</sub>,  
max.  $10^{4.5}$  TCID<sub>50</sub>

Virusul parvovirozei canine,

tulpina, CPV OP-I/81  
min.  $10^{4.5}$  TCID<sub>50</sub>,  
max.  $10^{5.5}$  TCID<sub>50</sub>

Virusul parainfluenței canine,

tulpina CPIV-2 min.  $10^{3.0}$  TCID<sub>50</sub>,  
max.  $10^{4.2}$  TCID<sub>50</sub>

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  
Liofilizat și 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, 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 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 8  
săptămâni. Mod de administrare -  
subcutanat, de preferință în zona  
din înapoi a spetei.

## 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.

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**

## COMPOZITIE – 1 ML

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

Virusul bolii Carré (febra infecțioasă canină), tulpina CDV<sub>39</sub> min.  $10^{3.0}$  TCID<sub>50</sub> max.  $10^{4.5}$  TCID<sub>50</sub>

Virusul laringotraheitei infecțioase canine, tulpina CAV-2 min.  $10^{3.5}$  TCID<sub>50</sub> max.  $10^{4.5}$  TCID<sub>50</sub>

Virusul parvovirozei canine, tulpina, CPV OP-I/81 min.  $10^{4.5}$  TCID<sub>50</sub> max.  $10^{5.5}$  TCID<sub>50</sub>

Virusul parainfluenței canine, tulpina CPIV-2 min.  $10^{3.0}$  TCID<sub>50</sub> max.  $10^{4.2}$  TCID<sub>50</sub>

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, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

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 din înapoi a spetei.

## 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. A nu se congela.

## AMBALAJ

10 × 1 ml



Vaccin 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.  $10^{3.0}$  TCID<sub>50</sub>  
max.  $10^{4.5}$  TCID<sub>50</sub>

Parvovirus enteritidis canis,  
tulpina OP-1/81 min.  $10^{4.5}$  TCID<sub>50</sub>  
max.  $10^{5.5}$  TCID<sub>50</sub>

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,  
lactație sau în perioada de ouat

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  
din spatule omoplatului.

### 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* grippotyphosa inact. titru min. 1/32 MAT\*)

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

Adjuvant: Algeldrat suspensie  
Suspensie injectabilă

### 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 de 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 câștelor 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 serv.  
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. Suspensie injectabilă.

### 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, LACTAȚIE

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.

Prima vaccinare la vârsta de 8 săptămâni: 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 *Microsporum canis* la câini și pisici

#### COMPOZIȚIA

*Microsporum canis* inactivat  
minim  $5 \times 10^5$  forme vegetative\*

\*- Numărul formelor vegetative  
după inactivare  
Suspensie injectabilă.

#### SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici  $\geq 12$  săptămâni.

#### INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru profilaxia și tratamentul  
micozelor cutanate la câini și  
pisici cauzate de  
*Microsporum 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, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

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, DHPPI, 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 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-I/81 min.  $10^{5.0}$  TCID<sub>50</sub>,  
max.  $10^{6.2}$  TCID<sub>50</sub>

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, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

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  
din spatele omoplatului.

### SCHEMA RECOMANDATĂ DE VACCINARE

Schema de vaccinare ar trebui să  
fie specificată de către medicul  
veterinar în dependență 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  
efectuate 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 sigur pentru  
vaccinarea cățeilor  
de la vârsta  
de 5 săptămâni**



# Biocan Puppy

**lioofilizat 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.  $10^{4.2}$  TCID<sub>50</sub>  
– max.  $10^{5.0}$  TCID<sub>50</sub>

b) componenta lichidă P (lichid)  
Parvovirus enteritidis canis  
inactivat tulpina OP-I/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 imunizarea 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, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

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

Interacțiuni cu alte produse  
medicinale sau alte forme de  
interacțiuni

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 vârstă,  
greutatea și rasa animalului, dar  
cel mai devreme în a cincea  
săptămână de viață.

Mod de administrare -  
subcutanat, de preferință în zona  
din spatulele 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**

Compoziție – 1 ml:

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, LACTAȚIE**

În general, nu este oportună  
vaccinarea cățelele gestante în  
ultimele două săptămâni înainte  
de fătare (manipularea  
animalelor gestante, nelișiște,  
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  
posterioare.  
Animalele sunt vaccinate de la  
vârsta de 3 luni. 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.

### **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  $\geq 1^*$

*Borrelia afzelii* PR  $\geq 1^*$

*Borrelia burgdorferi*  
sensu stricto PR  $\geq 1^*$

\*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, LACTAȚIE

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.

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: 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.  
BoviBio RESPI 4  
IBRIN inj.  
KOLIBIN RC Neo  
MORAXEBIN Neo  
TRICHOBEN

## Vaccin marker inactivat împotriva IBR



# BioBos IBR Marker inact. 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, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

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 inactivat împotriva Sindromului Respirator Bovin



# BoviBio RESPI 4

## suspensie injectabilă pentru bovine

### COMPOZIȚIA

Doză de vaccin (2 ml) conține:

Virus respiratoris syncytialis bovis inactivatum, tulpina BIO-24, RP  $\geq 1^*$   
Virus parainfluenzis 3 bovis inactivatum, tulpina BIO-23, RP  $\geq 1^*$   
Virus diarrhoeae bovis inactivatum, tulpina BIO-25, RP  $\geq 1^*$   
Mannheimia (Pasteurella) haemolytica inactivata, tulpina DSM 5283, serovar 1A, RP  $\geq 1^*$   
\* 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  
rinotraheitei  
infecțioase  
bovine**



# IBRIN inj. ad. us. vet.

## Vaccin inactivat contra IBR

### COMPOZITIE

1 doză (5 ml) conține:

Virusul rinotraheitei infecțioase bovine, inactivate- min. 1:8 determinată cu VNT\*

\* Titru mediu de anticorpilor determinat de testul de neutralizare a virusului (VNT) contra 100 TCID<sub>50</sub> IBR virus in probele de ser de la iepuri utilizat in test de eficacitate. Solutie injectabila.

### SPECII TINTA

Bovine (vitei peste 6 săptămâni).

### INDICAȚII PENTRU UTILIZARE CU SPECIFICATIA SPECIILOR TINTA

Pentru vaccinarea preventivă și de necesitate a bovinelor în efective contaminate sau în pericolitate de IBR.

Dezvoltarea și durata imunității: Imunitatea se instalează în 14–21 zile de la revaccinare și durează 6 luni.

Întreținerea imunității se face printr-o singură vaccinare la intervale de 6 luni.

### UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE ȘI LACTAȚIE:

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

### PERIOADA 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: 1 zi de lucru (8–10 ore).

### PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

### AMBALAJ

1 × 100 ml.



**Vaccin inactivat  
împotriva infecțiilor  
cu Rotavirus,  
Coronavirus și  
E. Coli (O8:K35,  
K99; O9:K35, K99;  
O101:K30, K99, care  
determina enterite  
la viței**



# KOLIBIN RC Neo

## emulsie injectabilă pentru juninci și vaci gestante

### COMPOZIȚIA

Fiecare doză vaccinală (2 ml) conține

Inactivat de Rotavirus bovin, tulpina TM-91 PR  $\geq 1^*$

Inactivat de Coronavirus bovin, tulpina C-197 PR  $\geq 1^*$

3 serotipuri enteropatogene inactivate de tulpini de E.coli - O8:K35, K99; O9:K35, K99; O101:K30, K99 PR  $\geq 1^*$

\*) Potența relativă (test ELISA), prin comparație cu un vaccin de referință

Adjuvant: Adjuvant uleios

(Montanide ISA 70) ad 2 ml

Emulsie injectabilă

### SPECIILE ȚINTA

Juninci și vaci gestante

### INDICAȚII PENTRU SPECIILE ȚINTĂ

Vaccinarea animalelor gestante împotriva bolilor gastroenterale determinate de rotavirusuri, coronavirusuri și E. coli enteropatogenic.

Instalarea imunității:

La vițeii hrăniți de mame și la vițeii hrăniți cu colostru colectat de la vacile vaccinate, imunitatea lor pasivă începe din momentul alimentației cu acest colostru. Durata imunității:

La vițeii hrăniți cu colostru colectat de la vacile vaccinate, imunitatea lor pasivă durează până în momentul întreruperii administrării sale.

Vițeii hrăniți de mame sunt protejați împotriva infecției pe cale colostrală și lactogenă, începând cu primele două săptămâni până în săptămâna a patra de viață.

### UTILIZAREA ÎN TIMPUL GESTAȚIEI ȘI LACTAȚIEI

Vaccinul este destinat pentru imunizarea junicilor și vacilor gestante.

Doza și mod de administrare înainte de administrare, vaccinul trebuie încălzit la temperatura de 15–25 °C și agitat.

Administrarea vaccinului:

Doza este 2 ml.

Vaccinul se administrează intramuscular – de preferință în regiunea gluteală. Inducerea imunității: Junicile gestante (sau vacile încă nevaccinate) se vaccinează de două ori la un interval de 21 zile, respectiv la 7–5 săptămâni și 4–2 săptămâni înainte de fătare.

### 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 PĂSTRARE

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

### AMBALAJ

10 × 10 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.  $5 \times 10^8$  UFC\*,  
max.  $5 \times 10^{10}$  UFC\*  
\* UFC = Unități formatoare de colonii  
Suspensie injectabilă

### 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.

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

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  
tricrofitei bovine  
cauzată de  
*trichophyton  
verrucosum***



# TRICHOBEN

## Vaccin viu liofilizat și diluant pentru suspensie injectabilă, împotriva tricrofitei 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 tricrofitei bovine. Instalarea imunității se realizează în 30 de zile și durează un an.

### ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU SPECIA ȚINTĂ

Înainte de utilizare liofilizatul 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  
- Vițeii cu vârsta de la o zi până la trei luni:  $2 \times 2$  ml  
- Bovine peste vârsta de trei luni:  $2 \times 4$  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 tricrofite și de asemenea la animalele caectice.  
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  
FLUEQUIN T



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



## BioEquin FH

### emulsie injectabilă pentru cai

#### COMPOZIȚIE

**Substanțe active – 1 ml (o doză):**

Virusul influenței ecvine, inactivat, tulpinele:

A/Equi 2/Brno 08 (American type) H3N8 min. 6.0 log<sub>2</sub> HIT1  
A/Equi 2/ Morava 95 (European type) H3N8 min. 6.0 log<sub>2</sub> HIT1  
Herpesvirus ecvin inactivat, tipul 1, (EHV-1) min. 2.1 log<sub>10</sub> 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 iepele 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 iepele gestante:

Pentru a reduce incidența avorturilor provocate de infecția cu virus herpetic cabalin o doză de vaccin se administrează la iepe 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:

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 log<sub>10</sub> VN11  
Adjuvant(ți):

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-partum  
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, CU SPECIFICAREA SPECIILOR 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 valabilitatea  
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.

**Vaccin inactivat  
împotriva  
influenței și  
tetanosului  
la cai**



# FLUEQUIN T

## vaccin inactivat împotriva influenței și tetanosului la cai

### COMPOZIȚIE

O doză de vaccin (1 ml) conține:  
Virusul influenței ecvine,  
inactivat, tulpina A / Equi 1/Praha  
56 min. 160 UHA  
Virusul influenței ecvine,  
inactivat, tulpina A / Equi  
2/Morava 95 (de tip european)  
min. 320 UHA  
Virusul influenței ecvine,  
inactivat, tulpina A / Equi 2/Brno  
97 (de tip american)  
min. 320 UHA  
Anatoxină tetanică  
purificată min. 150 UI

### INDICAȚIE

Vaccinarea preventivă a cailor  
împotriva influenței ecvine și  
a tetanosului.  
Instalarea imunității: imunitatea  
completă apare în 14–21 zile  
după vaccinarea secundară.  
Durata imunității:  
- Împotriva influenței ecvine,  
timp de cel puțin 6 luni după  
vaccinarea primară.  
- Împotriva tetanosului 12 luni  
după vaccinarea primară.

### SPECII ȚINTĂ

Cai.

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

Se injectează intramuscular  
profund o doză de 1 ml conform  
următorului program:  
**Vaccinarea primară:**  
Prima administrare se recomandă  
la vârsta de 3 până la 6 luni,  
iar vaccinarea secundară se  
efectuează după 4–6 săptămâni.  
Revaccinarea (întreținerea  
imunității)  
Prima revaccinare (a treia doză)  
se administrează împotriva  
influenței (gripei) la 6 luni după  
vaccinarea primară iar împotriva  
tetanosului după 12 luni.  
Revaccinările ulterioare împotriva  
influenței ecvine (gripei) se  
recomandă să fie efectuate la  
intervale de 6–12 luni, în funcție  
de situația epidemiologică din  
teren, iar împotriva tetanosului  
a dată la 12 luni.

Revaccinarea iepelor gestante, în  
ultimul trimestru de sarcină se  
face nu mai târziu de o lună  
înainte de data planificată de  
fătare.

Notă: Vaccinarea mâinilor  
proveniți din iepe vaccinate  
înainte de fătare, se recomandă  
să se efectueze după vârsta de  
6 luni, din cauza imunității  
colostrale.

### TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

### PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu lăsa îndemăna și vederea  
copiilor. A se păstra la frigider  
(2–8 °C).  
Perioada de valabilitate după  
prima deschidere a flacoanelor  
multi-doză: 10 ore.

### AMBALAJ

2 × 1 doză, 10 × 1 doză.





# 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  $\geq 1$   
Calicivirusul felin inactivat, tulpina FCV F9 Bio-8 RP  $\geq 1$   
Herpesvirusul felin inactivat, tulpina FHV-1 Bio-9 RP  $\geq 1$   
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, de preferat în zona din spatele omoplatului.

Înainte de utilizare, flaconul trebuie agitat bine.

#### **Schema de vaccinare:**

Vaccinarea de bază:  
Două vaccinări la interval de 3–4 săptămâni la pisici cu vârsta 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**

1 × 5 doze.



**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  
contagiosae feline, inactivat,  
tulpina FPV RP  $\geq 1$

Calicivirus felin, inactivat,  
tulpina FCV F9 RP  $\geq 1$

Herpesvirus felin, inactivat,  
tulpina FHV-1 RP  $\geq 1$

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 mai  
mică de 8 săptămâni)

Mod de administrare:  
subcutanat, de preferat în zona  
din spatele omoplatului.

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

2 × 1 doză, 10 × 1 doză,  
20 × 1 doză, 100 × 1 doză  
1 × 5 doze, 5 × 5 doze,  
10 × 5 doze.



# VACCINURI PENTRU PĂSĂRI ȘI IEPURI

5

PESTORIN MORMYX



**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.  $10^{3.3}$  TCID<sub>50</sub> –  
max.  $10^{5.8}$  TCID<sub>50</sub>

Liofilizat și solvent pentru  
suspensie injectabilă pentru  
iepure.

Aspectul componentei lichide:

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

Aspectul componentei liofilizate:

Vaccinul liofilizat este de culoare  
gălbui 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 boli  
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, 5 × 10 doze,  
5 × 20 doze, 1 × 20 doze.







# VACCINURI PENTRU SUINE

6

BIOSUIS M.hyo  
BIOSUIS LEPTO P  
BIOSUIS GLASSER + APP + Ery  
ERYSIN SINGLE SHOT  
KOLIERYSIN Neo  
KOLISIN Neo  
PARVOERYSIN  
PARVOSIN-OL  
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 inactiv.  $RP \geq 1^*$

\* 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-galbuie  
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 spatete urechii.

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

## TIMP DE ASTEPTARE

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, 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.



Pentru imunizarea activă și pasivă a purceilor, previne infecția cu erysipela, reduce infecția și semnele clinice cauzate de *Actinobacillus pleuropneumoniae* și *Haemophilus parasuis* (boala Glässer)



# BIOSUIS GLÄSSER + APP + ERY

## emulsie injectabilă

### COMPOZIȚIE

1 ml de vaccin conține:

*Actinobacillus pleuropneumoniae* serotip 2, 9 și 11 RP  $\geq 1^*$

Apx I, II, și III. toxoide RP  $\geq 1^*$

*Erysipelothrix rhusiopathiae* (3 tulpini - tip 2, 1 tulpină - tip 1) RP  $\geq 1^*$

*Haemophilus parasuis* (serotip 1, 5, 13) RP  $\geq 1^*$

\* Potenta 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.

### INDICAȚII

Pentru imunizarea pasivă și activă a purceilor cu scopul prevenirii rujetului, reducerii infecției cu *Actinobacillus pleuropneumoniae* și *Haemophilus parasuis* (boala Glässer) și reducerii semnelor clinice cauzate de acești germeni patogeni.

Instalarea imunității: 21 de zile de la revaccinare

Durata imunității active: 20 de săptămâni de la revaccinare

Durata imunității pasive (în perioada de alăptare): min. 3 săptămâni

Pentru imunizarea activă a scroafelor pentru prevenirea rujetului:

Instalarea imunității: 21 de zile după revaccinare.

Durata imunității: 6 luni de la revaccinare.

### SPECII ȚINTĂ

Porcine (scroafe și scroafe gestante, purcei)

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

Imunizarea purceilor: purceii sunt vaccinați cu o doză de 1 ml i.m.

Prima vaccinare se face i.m. de la vârsta de 6 săptămâni.

Revaccinarea se face după 3 săptămâni cu o doză de 1 ml i.m.

Imunizarea scroafelor: scroafele sunt vaccinate cu o doză de 2 ml i.m.

Vaccinarea inițială – cu 5–6 săptămâni înainte de parturiție.

Revaccinarea se face cu o doză de 2 ml i.m. după 2–3 săptămâni, dar nu mai puțin de 2 săptămâni înainte de parturiție.

Vaccinarea de rapel: regulat, cu 2–3 săptămâni înainte de fiecare parturiție care urmează, cu o doză de 2 ml i.m.

### TIMP DE AȘTEPTARE

0 zile

### PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor. A se păstra în condiții de refrigerare (2–8 °C). A se feri de îngheț. A nu se utiliza după data expirării marcată pe cutie/flacon.

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

### AMBALAJ

50 ml, 100 ml, 250 ml.

## Vaccin inactivat împotriva rujetului la suine



# ERYSIN 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 de aceea luată 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  
împotriva  
infecțiilor cu  
colibacili (F4, F5,  
F6, F41), care  
determină enterită  
la purceii sugari, și  
împotriva rujetului  
porcin**



# KOLIERYSIN NEO

**emulsie injectabilă pentru scrofițe și scroafe gestante**

## COMPOZIȚIA

Compoziție – 2 ml (1 doză):

*Escherichia coli* inactivată (F4)

RP ≥ 1

*Escherichia coli* inactivată (F5)

RP ≥ 1

*Escherichia coli* inactivată (F6)

RP ≥ 1

*Escherichia coli* inactivată (F41)

RP ≥ 1

*Erysipelothrix rhusiopathiae*

inactivatum RP ≥ 1

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

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

Emulsie injectabilă. Lichid, de culoare alb până la cenușiu, cu aspect lăptos și cu o cantitate mică de sediment.

## SPECII ȚINTĂ

Scrofițe și scroafe gestante.

## INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru protecție, împotriva rujetului la scroafe și împotriva

enteritelor produse de infecțiile cu *E. coli* la purceii sugari. Purceii sunt protejați de îmbolnăvire în perioada alăptării de anticorpii maternali transferați de către mama imunizată. Instalarea imunității împotriva rujetului se face la 21 zile după vaccinare și durează 6 luni.

## CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Vaccinarea de bază: o doză unică de vaccin KOLIERYSIN NEO de 2 ml trebuie administrată intramuscular scroafelor și scrofițelor nu mai târziu de 5 săptămâni înainte de data programată a fătării cu scopul de a proteja purceii împotriva infecțiilor cu colibacili care determină enterite (prin colostru și pe cale lactogenă fiind transferați la purceii anticorpii maternali de la mama vaccinată). Revaccinarea cu o doză unică de vaccin KOLISIN NEO trebuie

efectuată în 10–14 zile. Aceasta revaccinare trebuie efectuată nu mai târziu de 14 zile înainte de data programată a fătării. Revaccinarea cu vaccinul KOLISIN NEO trebuie repetată cu 2–3 săptămâni înainte de data programată a fiecărei fătări.

## 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

50 ml, 100 ml.



**Vaccin inactivat  
împotriva infecțiilor  
cu colibacili (F4, F5,  
F6, F41), care  
determină enterită  
la purceii sugari**



# KOLISIN NEO

**emulsie injectabilă pentru scrofițe și scroafe gestante**

## COMPOZIȚIA

Compoziție pentru o doză (2ml):  
*Escherichia coli* inactivată (F4)

RP ≥ 1

*Escherichia coli* inactivată (F5)

RP ≥ 1

*Escherichia coli* inactivată (F6)

RP ≥ 1

*Escherichia coli* inactivată (F41)

RP ≥ 1

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

## FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă. Lichid, de culoare alb până la cenușiu, cu aspect lăptos și cu o cantitate mică de sediment.

## SPECII ȚINTĂ

Scrofițe și scroafe gestante.

## INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru vaccinarea scroafelor și scrofitelor gestante infectate sau amenințate de o infecție cu colibacili care determină enterite la purceii sugari. Purceii sunt protejați de îmbolnăvire în perioada alăptării de anticorpii materni transferați prin colostru de către mama imunizată.

Utilizare în perioada de gestație și lactație

Vaccinul este destinat animalelor gestante.

Cantități de administrat și calea de administrare

Vaccinarea de bază: 2 ml de vaccin intramuscular nu mai târziu de 5 săptămâni înainte de data programată a fătării. Revaccinarea: 2–3 săptămâni înainte de data programată a fătării. Trebuie efectuate 2 vaccinări repetate dacă intervalul între cele două fătări depășește 8 luni.

Purceii nu trebuie vaccinați (protecția lor este asigurată prin colostru și pe cale lactogenă de la mama imunizată).

## TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

## INCOMPATIBILITĂȚI

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar.

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

## AMBALAJ

20 ml, 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  $\geq 1$  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 determinată  
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.  
Scrofițe 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 inactivat  
monovalent  
împotriva  
parvovirozei la  
suine care poate fi  
folosit pentru  
imunizare primară  
și în doză unică**



# PARVOSIN-OL inj. ad us. vet.

## Vaccin inactivat împotriva parvovirozei porcine

### COMPOZIȚIA

2ml (1 doză) conține Parvovirus suis inact., CAPM V198, tulpina S-27 min. 512 UHA\* max. 2048 UHA  
Emulsie injectabilă.

### SPECII ȚINTĂ

Suine (scroafe, scrofitte și vieri).

### INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru vaccinarea preventivă a scroafelor, scrofițelor și vierilor împotriva parvovirozei porcine. Consecutiv primei vaccinări, titrul de anticorpi inhibohemaglutinanti crește, atingând nivelul maxim în ziua 35 și persistă 6 luni. Pentru medic:

Acest produs conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici de produs, injectarea accidentală cu acest produs poate provoca inflamație

accentuată, care poate conduce, de exemplu, la necroză ischemică și chiar pierderea unui deget. Este necesară intervenția chirurgicală imediată, calificată, care poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonul.

### UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Poate fi utilizat în perioada de lactație și gestație.. Cantități de administrat și calea de administrare 2 ml intramuscular. Scrofițe și scroafe: Prima vaccinare – o doză vaccinală cu 2–4 săptămâni înainte de montă.

Următoarele vaccinări se efectuează cu regularitate cu 2–4 săptămâni înainte de montă cu o doză vaccinală.

Vieri:

Prima vaccinare: o doză vaccinală cu 2 săptămâni înainte de monta. Pentru menținerea imunității, se revaccinează întotdeauna cu o doză vaccinală la 6 luni.

### TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

### PERIOADĂ 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: 10 ore.

### AMBALAJ

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 purcelilor 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 purcelilor:

purcelii 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 3–2 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 și  
vederea 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  $\geq 1^*$

*Escherichia coli* inact.

O101:K99 (F5)

RP  $\geq 1^*$

*Escherichia coli* inact.

O147:K88 (F4)

RP  $\geq 1^*$

*Escherichia coli* inact.

O149:K88 (F4)

RP  $\geq 1^*$

*Escherichia coli* inact.

K85:987P (F6)

RP  $\geq 1^*$

*Escherichia coli* inact.

O101:K99:F41 (F5, F41)

RP  $\geq 1^*$

## 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 BIO 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, incoloră

### 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 parturii 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 si/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 doză 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 BIO 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.

### Canități 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, lactație sau în perioada de ouat  
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 completa 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

Scroafe: 500 – 1000 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 + 1 flacon, 1000 UI + 5 flacoane.





**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<br>Creșterea numărului<br>de purcei fâțați<br>Anestru/subestru | 0 – 2 zile după înțarcare                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|                |                                                                                   | 0 – 2 zile după înțarcare<br>La aprox. 10 zile după înțarcare                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| Scrofițe       | Anestru/subestru<br>Inducerea estrului                                            | La vârsta de 8 – 10 luni<br>La vârsta de 5,5 – 6,5 luni sau la greutatea<br>corporală de 85 – 100 kg. Scrofițele pot fi<br>inseminate în timpul primului estru<br>consecutiv administrării. Dacă inseminarea<br>are loc doar după al doilea estru consecutiv<br>administrării, ne putem aștepta la o fătare cu<br>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



BIOMEK 10 mg/ml  
CANIVERM 0,7 g  
CANIVERM 0,175 g  
CANIVERM pasta orala  
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 conferă  
eficacitate crescută  
împotriva  
helminților  
din tractul gastro-  
intestinal la câini  
și pisici



# 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, lactație sau în perioada de ouat 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 0,5 – 2 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



# 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, lactație sau în perioada de ouat  
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:  
Fenbendazolum 75 mg  
Pyranteli embonas 72 mg  
Praziquantelum 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 of 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



# 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 paraziți, este necesară furnizarea de consultanță veterinară privind dozarea potrivită și condițiile zooigienice.

### TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: 30 zile

Lapte: Nu se va administra produsul la iepe 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

Noutate 2017

#### 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

1, 3 sau 25 tuburi cu doză unică.



**Produs  
antiparazitar  
pentru câini  
împotriva  
puricilor,  
capușelor și  
păduchilor**



# FIPRIN 67 mg spot-on

## soluție pentru câini S

Noutate 2017

### COMPOZIȚIE

Un tub (0,67 ml) conține

fipronil 67 mg

Soluție spot-on.

Soluție transparentă, de culoare galbenă - verde-gălbui.

### 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 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, FIPRON spot-on pentru câini poate fi utilizat o dată la două sau trei luni.

FIPRON 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

1, 3 sau 25 tuburi cu doză unică.



**Produs  
antiparazitar  
pentru câini  
împotriva  
puricilor,  
capușelor și  
păduchilor**



# FIPRIN 134 mg spot-on

## soluție pentru câini M

Noutate 2017

### COMPOZIȚIE

Un tub (1.34 ml) conține

fipronil 134 mg

Soluție spot-on.

Soluție transparentă, de culoare galbenă - verde-gălbui.

### 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, FIPRON spot-on pentru câini poate fi utilizat o dată la două sau trei luni.

FIPRON 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

1, 3 sau 25 tuburi cu doză unică.



**Produs  
antiparazitar  
pentru câini  
împotriva  
puricilor,  
capușelor și  
păduchilor**



# FIPRIN 268 mg spot-on

## soluție pentru câini L

Noutate 2017

### COMPOZIȚIE

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

Soluție transparentă, de culoare  
galbenă - verde-gălbui.

### 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, FIPRON spot-on pentru  
câini poate fi utilizat o dată la  
două sau trei luni.

FIPRON 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

1, 3 sau 25 tuburi cu doză unică.

**Produs  
antiparazitar  
pentru câini  
împotriva  
puricilor,  
capușelor și  
păduchilor**



# FIPRIN 402 mg spot-on

## soluție pentru câini XL

Noutate 2017

### 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 hipoalergenice sau hidratante. În regiunile în care nu există un nivel ridicat de infestare cu purici și căpușe, FIPRON spot-on pentru câini poate fi utilizat o dată la două sau trei luni.

FIPRON 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

1, 3 sau 25 tuburi cu doză unică.

Efect bacteriostatic  
excelent 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,  
iepurii pentru tratamentul bolilor  
infecțioase cauzate de germeni  
sensibili la sulfadimidin  
(coccidioze).

### SPECII ȚINTĂ

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

### POSOLOGIE

Se administrează oral, în apa de  
baut, în doza de 1 plic (20 g)/10  
litri de apă, timp de 3 zile. Dacă  
este necesar, se repeta  
tratamentul după 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 și organe – 15 zile.

Nu este autorizată 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 în apa de baut  
conform indicațiilor: 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.

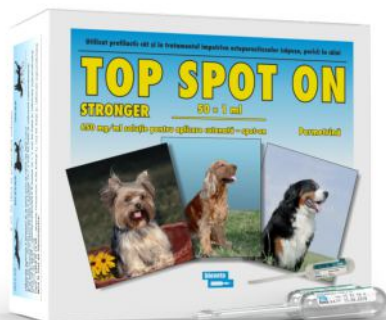
### PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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 etichetă.

### 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:

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

o 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)

o 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 sa 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

NARKAMON BIO 100 mg/ml  
XYLAZIN BIO 2%

**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.

**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.

Canțități 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

BIODEXIN loțiune auriculară

BIODEXIN șampon

OTIBIOVIN sol. ad us. vet.

OTIPUR sol. ad us. vet.

OTOFINE soluție



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 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

20 ml.



Dizolvă cerumenul  
și impuritățile  
împiedicând  
apariția otitelor



# OTIPUR sol. ad us. vet.

## Soluție otică pentru câini și pisici

### COMPOZIȚIE

1 g:

|                      |          |
|----------------------|----------|
| Acid lactic          | 10.0 mg, |
| Acid salicilic       | 1.2 mg,  |
| Bromură de           |          |
| carbethopendecinium  | 5.0 mg,  |
| Propilen glicol până | la 1.0 g |

### FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție.

### INDICAȚII

Preparatul este destinat pentru curățarea atentă a canalului auricular extern la câini și pisici. Acesta dizolvă cerumenul și impuritățile.

### PREGĂTIREA PENTRU APLICARE

Se deșurubează aplicatorul cu vârf și se îndepărtează sigiliul. Se înșurubează aplicatorul cu vârf și se îndepărtează capacul protector aflat pe vârful acestui aplicator.

### APLICARE

Prin-o ușoară presiune pe aplicator se introduce preparatul în canalul auricular extern. Crustele înmuiate și cerumenul de la suprafață se vor îndepărta cu pensa, dacă este cazul. Masați cu atenție zona afectată pentru a elibera și îndepărta cerumenul utilizați un tampon, până când canalul auricular este curat.

### REACTII ADVERSE

Nu se cunosc.

### SPECII TINTĂ

Câine, pisică.

### TIMP DE AȘTEPTARE

Produsul nu este destinat animalelor de interes economic.

### PĂSTRARE

A se păstra în ambalajul original la temperatură mai mică de 25 °C. Preparatul nu trebuie ferit de îngheț!

### PERIOADĂ DE VALABILITATE

18 luni

Produsul nu se utilizează după data expirării marcată pe ambalaj.

### MOD DE AMBALARE

flacon de plastic 60 g sau 200 g, prevăzut cu picurător.

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

Câini, 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.



Produs injectabil  
pentru  
tuberculinarea  
bovinelor și  
a altor specii



# BioBovitubal 28 000

Noutate 2017

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 palpare. 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 palpare la locul de inoculare, sunt considerate ca fiind negative. În cazul în care prin inspecție sau palpare 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.

Supliment  
alimentar pentru  
îmbunătățirea  
performanțelor  
la cabaline



# ENERGY BOOSTER BIOVETA

Supliment nutritiv pentru creșterea performanței cailor

ENERGY BOOSTER BIOVETA oferă rapid necesarul de nutrienți, minerale și vitamine importante pentru sănătatea, performanța și funcționarea corectă a organelor vitale a cailor. Medicamentul sub forma de pastă este ușor de administrat cu ajutorul aplicatorului oral.

Aportul echilibrat de nutrienți, electroliți și vitamine se manifestă prin:

- stabilizarea fizică, recuperarea rapidă și stimularea apetitului datorită grupului de vitamine B,
- reglarea producției de celule ale sangelui și mioglobinei datorită fierului,
- revenirea rapidă la întreaga capacitate de performanță, optimizarea metabolismului datorită aportului de aminoacizi,
- optimizarea activării stimulilor la terminațiile nervoase datorită mineralelor și electroliților,
- suplimentarea electroliților după transpirațiile excesive din timpul și după exerciții

## COMPOZIȚIE:

Substanțe (într-un kg de supliment nutritiv): Alfa tocoferol acetat (vitamina E) 100 000 mg (corespunde 91148 mg de alpha

tocoferol), nicotinamidă (vitamina B3) 13 500 mg, tiamin hidroclohid (vitamina B1) 7 200 mg, riboflavină (vitamina B2) 7 900 mg, colina dihidrogenicitrat 6 480 mg, calciu pantotenat (vitamina B5) 4 500 mg, inozitol 2 250 mg, piridoxin hidroclohid (vitamina B6) 1 360 mg, cianocobalamină (vitamina B12) 45 mg, fier (Fe, ca și sulfat heptahidrat) 2 200 mg, zinc (Zn, ca și sulfur heptahidrat) 800 mg, metionina 75 000 mg, L –hidroclohid de lizina 7 500 mg, aspartam, sorbat de potasiu, emulgatori (xantan, alginat de sodiu, gliceril polietilenglicol ricinoleat). Glucoză 10 %, zaharoză 10 %, clorură de sodiu 2.95 %, clorură de potasiu 2.1 %, calciu gluconat 0.7 %, magneziu hidrogenfosfat (ca și trihidrat) 0.65 %.

## CARACTERISTICI DE CALITATE:

Substanță umedă 44.3 %, substanță cu azot 9.2 %, grăsime 10.8 %, cenușă 7.3 %, fibre 0.39 g/100 g.

## FORMA DE PREZENTARE:

Preparat sub formă de pastă, cu aplicator, care conține concentrații ridicate de substanțe nutritive, electroliți și vitamine.

## SPECII ȚINTĂ

Caii

## DOZE ȘI METODE DE ADMINISTRARE

Oral.

Cai (greutate corporală 500 kg) 20 g (1 aplicator)

Cai (rase talie medie) 10 g (1/2 aplicator)

Cai (rase talie mica) 5 g (1/4 aplicator)

Condiții speciale pentru păstrare:

A nu se lăsa la îndemana copiilor. În loc uscat și întunecos, în ambalajul original, la temperatura de până la 25 °C. A se feri de lumină. Termenul de garanție (în ambalajul original): 2 ani.

## PREZENTARE

1 × 20 g.

|                                                                                          | Doză zilnică | Perioada de timp                       |
|------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------------------------------------|
| <b>General</b> pentru îmbunătățirea stării generale a cailor                             | 20 g         | de 2 ori pe săptămână până la refacere |
| <b>Cai de curse</b><br>în timpul efortului extrem de scurtă durată (antrenamente, curse) | 20 g         | 2–5 ore înainte înainte și după curse  |

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



# GAMARET

## suspensie intramamară pentru vaci de lapte în perioada de lactație

### COMPOZIȚIA

O seringă pentru administrare intramamara (10 ml) conține:

|                                  |            |
|----------------------------------|------------|
| Novobiocină sodică               | 100 mg     |
| Neomicină sulfat                 | 150 mg     |
| Benzilpenicilină procainică      | 100 000 UI |
| Dihidrostreptomicină 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, dihidrostreptomicină, 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 x 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 galbenă-brun până la roșu-brun.

## SPECII ȚINTĂ

Bovine (vacii), porcine (scroafe).

## INDICAȚII

Se recomandă 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, trichomoniace – 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 înmuiat 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 sângerarea; 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 așa 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 vedere 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

Vară 2017

## 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, în coloră până la  
gălbui.

### 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  
tratată. 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 caldă (30–37 °C).

La primele semne de diaree opriți

administrarea de lapte sau lapte praf și administrați doi litri de produs dizolvat de 2×2 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 3×4 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. alternative.

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  
hidrosolubile  
ce conține  
Streptomicină și  
Ftalilsulfatiazol  
pentru viței,  
câini și cabaline



# STREPTONAMID

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

### COMPOZIȚIA

Un plic (2.8 g) conține: Sulfat de streptomicină 1 000 000 UI  
Ftalilsulfatiazol 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 vițelor, enterita bacteriană a purcelor).

### 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 streptomicină și 6 g fthalilsulfatiazol

- viței și mânji: 2 000 000 UI streptomicină și 2 g fthalilsulfatiazol

- purcei: 1 000 000 UI streptomicină și 1 g fthalilsulfatiazol

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

Doza maximă pe durata întregului tratament:

- cai: 18 000 000 UI streptomicină și 18 g fthalilsulfatiazol

- viței și mânji: 10 000 000 UI streptomicină și 10 g fthalilsulfatiazol

- purcei: 5 000 000 UI streptomicină și 5 g fthalilsulfatiazol

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

### 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.





**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, +420 517 318 500**  
**[www.bioveta.cz](http://www.bioveta.cz)**

**Marek Vystavěl, Dipl. Ing.**  
Director de Vânzări și Marketing  
Mobil: +420 602 523 473  
E-mail: [vystavel.marek@bioveta.cz](mailto:vystavel.marek@bioveta.cz)

**Věra Chlupová, Bc.**  
Șef Departament Export  
Telefon: +420 517 318 615  
Mobil: + 420 725 711 612

**Michaela Trněná, D.V.M.**  
Product Manager – Animale de companie și cabaline  
Telefon: +420 517 318 638  
Mobil: +420 725 711 607  
E-mail: [trnena.michaela@bioveta.cz](mailto:trnena.michaela@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](mailto:raska.pavel@bioveta.cz)

**Wuhib Ayele, D.V.M.**  
Product Manager – Păsări  
Telefon: +420 517 318 558  
Mobil: +420 775 894 441  
E-mail: [ayele.wuhib@bioveta.cz](mailto:ayele.wuhib@bioveta.cz)

## NOTIȚE

## DISTRIBUITORII



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

Str. Libertății nr. 13,  
420 155 Bistrița  
Tel.: +40 263 239 038  
Fax: +40 263 239 038  
E-mail: [office@bistrivet.ro](mailto:office@bistrivet.ro)  
[www.bistrivet.eu](http://www.bistrivet.eu)



### **S.C. FARMAVET S.A.**

Calea Giulești nr. 333, sector 6,  
060 296 București  
Tel.: +40 212 219 960  
Fax: +40 212 206 932  
E-mail: [office@farmavet.ro](mailto:office@farmavet.ro)  
[www.farmavet.ro](http://www.farmavet.ro)



### **S.C. MARAVET S.A.**

Str. Maravet nr. 1,  
430 016 Baia Mare  
Tel.: +40 262 211 964  
Fax.: +40 262 211 964  
E-mail: [office@maravet.com](mailto:office@maravet.com)  
[www.maravet.com](http://www.maravet.com)



# WE *respect* ANIMALS

## BIOVETA ROMANIA SRL

Str. Avram Iancu nr. 20, ap. 2, Cluj – Napoca, tel.: +40 747 900 893



**Bogdan Cornea**

Key Account Manager N-V  
+40 745 362 629

**Radu Buneanu**

Key Account manager reg. Moldova  
+40 741 165 221

**George Militaru**

Key Account Manager S-E  
+40 746 147 155

**Bioveta, a. s.**  
Komenského 212  
683 23 Ivanovice na Hané  
**CZECH REPUBLIC**



EUROPEAN UNION

[www.bioveta.ro](http://www.bioveta.ro)

