

CATALOG PRODUSE

bioveta



VETERINARY MEDICAMENTS PRODUCER

CATALOG PRODUSE



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



WE *respect* **ANIMALS**

VETERINARY MEDICAMENTS PRODUCER

LISTA PRODUSELOR ÎN FUNCȚIE DE ARIA TERAPEUTICĂ

1. Vaccinuri pentru câini

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

2. Vaccinuri pentru bovine

BioBos IBR marker inact.	30
BioBos IBR marker live	31
BoviBio RESPI 4	32
IBRIN	33
KOLIBIN RC Neo	34
MORAXEBIN Neo	35
TRICHOBEN	36

3. Vaccinuri pentru cai

BioEquin FH	38
BioEquin H	39
CLOTEID 4	40
FLUEQUIN T	41

4. Vaccinuri pentru pisici

FELIBIO PCH	44
FELIBIO PCHR	45

5. Vaccinuri pentru păsări și iepuri

PESTORIN MORMYX	48
-----------------	----

6. Vaccinuri pentru suine

BIOSUIS APP 2, 9, 11	50
BIOSUIS M.hyo	51
BIOSUIS LEPTO P	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	62
OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	63
SERGON 1000 UI	64
SERGON PG 400+200 UI	65

8. Antiparazitare

BIOMEK	68
CANIVERM 0,7 g	69
CANIVERM 0,175 g	70
CANIVERM pastă orală	71
EQUIVERM DUO pastă orală	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

NALGOSED 10 mg/ml	82
NARKAMON BIO	83
XYLAZIN BIO 2%	84

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. Varia

BioBovitubal 28000	92
ENERGY BOOSTER BIOVETA	93
GAMARET	94
JODOUTER	95
LINEOMAM LC	96
REHYDROSOL BIO	97
SER CLOSTETAN	98
STREPTONAMID	99
Vitsel E	100

LISTA PRODUSELOR ÎN FUNCȚIE DE SPECIILE ȚINTĂ



CAINI

BioBovitubal 28000	92
Biocan B	15
Biocan C	16
Biocan DHPPi	17
Biocan DHPPi + L	18
Biocan DHPPi + LR	19
Biocan DP	20
Biocan L	21
Biocan LR	22
Biocan M	23
Biocan NOVEL DHPPi	8
Biocan NOVEL DHPPi/L4	9
Biocan NOVEL DHPPi/L4R	10
Biocan NOVEL Pi/L4	11
Biocan NOVEL PUPPY	12
Biocan NOVEL R	13
Biocan NOVEL Respi	14
Biocan P	24
Biocan Puppy	25
Biocan R	26
BIODEXIN loțiune auriculară	86
BIODEXIN șampon	87
Borrelym 3	27
CANIVERM 0,175 g	70
CANIVERM 0,7 g	69
CANIVERM pastă orală	71
CLOTEID 4	40
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
NALGOSED 10 mg/ml	82
NARKAMON BIO	83
OTIBIOVIN sol. ad us. vet.	88
OTIPUR sol. ad us. vet.	89
OTOFIN soluție	90
OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	63
SER CLOSTETAN	98
SERGON 1000 UI	64
STREPTONAMID	99
TOP SPOT ON STRONGER pentru câini	80
XYLAZIN BIO 2%	84



PISICI

Biocan M	23
Biocan R	26
BIODEXIN șampon	87
CANIVERM 0,175 g	70
CANIVERM 0,7 g	69
CANIVERM pastă orală	71

FELIBIO PCH	44
FELIBIO PCHR	45
FIPRIN 50 mg/ml soluție spot on pisici	73
NALGOSED 10 mg/ml	82
NARKAMON BIO	83
OTIBIOVIN sol. ad us. vet.	88
OTIPUR sol. ad us. vet.	89
OTOFIN soluție	90
SER CLOSTETAN	98
XYLAZIN BIO 2%	84



CAI

BioBovitubal 28000	92
BioEquin FH	38
BioEquin H	39
CLOTEID 4	40
ENERGY BOOSTER BIOVETA	93
EQUIVERM DUO pastă orală	72
FLUEQUIN T	41
NALGOSED 10 mg/ml	82
NARKAMON BIO	83
OESTROPHAN	62
OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	63
SER CLOSTETAN	98
STREPTONAMID	99
TOP SPOT ON STRONGER pentru cabaline	79
XYLAZIN BIO 2%	84



IEPURI

PESTORIN MORMYX	48
SER CLOSTETAN	98
SERGON 1000 UI	64
SULFADIMIDIN BIOVETA	78



BOVINE

BioBos IBR marker inact.	30
BioBos IBR marker live	31
BioBovitubal 28000	92
Biocan R	26
BIOMECC	68
BoviBio RESPI 4	32
CLOTEID 4	40
GAMARET	94
IBRIN	33
JODOUTER	95
KOLIBIN RC Neo	34
MORAXEBIN Neo	35
OESTROPHAN	62
OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	63
REHYDROSOL BIO	97

LISTA PRODUSELOR ÎN FUNCȚIE DE SPECIILE ȚINTĂ

SER CLOSTETAN	98	SERGON 1000 UI	64
SERGON 1000 UI	64	SULFADIMIDIN BIOVETA	78
STREPTONAMID	99	Vitsel E	100
SULFADIMIDIN BIOVETA	78		
TRICHOBEN	36		
VITSEL E	100		
XYLAZIN BIO 2%	84	SULFADIMIDIN BIOVETA	78



SUINE

BioBovitubal 28000	92
Biocan R	26
BIOMEC	68
BIOSUIS APP 2, 9, 11	50
BIOSUIS LEPTO P	52
BIOSUIS M.hyo	51
ERYSIN SINGLE SHOT	53
JODOUTER	95
KOLIERYSIN Neo	54
KOLISIN Neo	55
LINEOMAM LC	96
OESTROPHAN	62
OXYTOCIN BIOVETA 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
VITSEL E	100



CAPRINE

BioBovitubal 28000	92
Biocan R	26
CLOTEID 4	40
OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	63
SER CLOSTETAN	98
SERGON 1000 UI	64



OVINE

BioBovitubal 28000	92
Biocan R	26
BIOMEC	68
CLOTEID 4	40
OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	63
SER CLOSTETAN	98



PĂȘĂRI



ANIMALE DE BLANĂ

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



CAINI



PISICI



CAI



IEPURI



BOVINE



SUINE



CAPRINE



OVINE



PĂȘĂRI



ANIMALE DE BLANĂ

LISTA PRODUSELOR ÎN ORDINE ALFABETICĂ

BioBos IBR marker inact.	30	GAMARET	94
BioBos IBR marker live	31		
BioBovitubal 28000	92	IBRIN	33
Biocan B	15		
Biocan C	16	JODOUTER	95
Biocan DHPPi	17		
Biocan DHPPi + L	18	KOLIBIN RC Neo	34
Biocan DHPPi + LR	19	KOLIERYSIN Neo	54
Biocan DP	20	KOLISIN Neo	55
Biocan L	21		
Biocan LR	22	LINEOMAM LC	96
Biocan M	23		
Biocan NOVEL DHPPi	8	MORAXEBIN Neo	35
Biocan NOVEL DHPPi/L4	9		
Biocan NOVEL DHPPi/L4R	10	NALGOSED 10 mg/ml	82
Biocan NOVEL Pi/L4	11	NARKAMON BIO	83
Biocan NOVEL PUPPY	12		
Biocan NOVEL R	13	OESTROPHAN	62
Biocan NOVEL Respi	14	OTIBIOVIN sol. ad us. vet.	88
Biocan P	24	OTIPUR sol. ad us. vet.	89
Biocan Puppy	25	OTOFIN soluție	90
Biocan R	26	OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	63
BIODEXIN loțiune auriculară	86		
BIODEXIN șampon	87	PARVOERY SIN	56
BioEquin FH	38	PARVOSIN-OL	57
BioEquin H	39	PESTORIN MORMYX	48
BIOME C	68	POLYPLEUROSIN APX PLUS IM	58
BIOSUIS APP 2, 9, 11	50		
BIOSUIS LEPTO P	52	REHYDROSOL BIO	97
BIOSUIS M.hyo	51	ROKOVAC NEO	59
Borrelym 3	27		
BoviBio RESPI 4	32	SER CLOSTETAN	98
		SERGON 1000 UI	64
CANIVERM 0,175 g	70	SERGON PG 400+200 UI	65
CANIVERM 0,7 g	69	STREPTONAMID	99
CANIVERM pastă orală	71	SULFADIMIDIN BIOVETA	78
CLOTEID 4	40		
		TOP SPOT ON STRONGER pentru cabaline	79
ENERGY BOOSTER BIOVETA	93	TOP SPOT ON STRONGER pentru câini	80
EQUIVERM DUO pastă orală	72	TRICHOBEN	36
ERY SIN SINGLE SHOT	53		
		VITSEL E	100
FELIBIO PCH	44		
FELIBIO PCHR	45	XYLAZIN BIO 2%	84
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	41		

VACCINURI PENTRU CÂINI

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

1



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



Biocan NOVEL DHPPi

LIOFILIZAT ȘI DILUANȚ PENTRU SUSPENSIE INJECTABILĂ PENTRU CÂINI

COMPOZIȚIA

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

* Doză infectantă pe culturi celulare - 50%

INDICAȚII

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

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

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

Instalarea imunității:

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

SPECII ȚINTĂ

Câini.

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

Calea subcutanată.

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

Schemă de vaccinare primară

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

Dacă este necesară protecția

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

Schema de revaccinare:

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml.



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



Biocan NOVEL DHPPI/L4

LIOFILIZAT ȘI DILUANT PENTRU SUSPENSIE INJECTABILĂ PENTRU CÂINI

COMPOZIȚIA

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

INDICAȚII

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

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

SPECII ȚINTĂ

Câini.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE

Precauții speciale pentru utilizare la

animale. Doar animalele sănătoase pot fi vaccinate. Câinii vaccinați pot excreta tulpinile virale vaccinale وی 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.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml.



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



Biocan NOVEL DHPPI/L4R

LIOFILIZAT ȘI DILUANT PENTRU SUSPENSIE INJECTABILĂ PENTRU CÂINI

COMPOZIȚIA

Fiecare doză de 1 ml conține:

Substanțe active: Liofilizat (viu, atenuat): Virusul bolii Carre, tulpina CDV Bio 11/A, min. $10^{3.1}$ TCID₅₀*, max. $10^{5.1}$ TCID₅₀*, Adenovirus canin tip 2, tulpina CAV-2 Bio 13, min. $10^{3.6}$ TCID₅₀*, max. $10^{5.3}$ TCID₅₀*, Parvovirus canin tip 2b, tulpina CPV-2b Bio 12/B, min. $10^{3.3}$ TCID₅₀*, max. $10^{6.6}$ TCID₅₀*
Virusul parainfluenței canine tip 2, tulpina CPIV-2 Bio 15, min. $10^{3.1}$ TCID₅₀*, max. $10^{5.1}$ TCID₅₀*

Diluant (inactivat): Leptospira interrogans, serogrup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, tulpina MSLB 1089, GMT** ≥ 1:51 ALR***, Leptospira interrogans, serogrup Canicola, serovar Canicola, tulpina MSLB 1090, GMT** ≥ 1:51 ALR***
Leptospira kirschneri, serogrup Grippotyphosa, serovar Grippotyphosa, tulpina MSLB 1091, GMT** ≥ 1:40 ALR***, Leptospira interrogans, serogrup Australis, serovar Bratislava, tulpina MSLB 1088, GMT** ≥ 1:51 ALR***
Virus rabic inactivat, tulpina SAD Vnukovo-32 > 2,0 IU****

INDICAȚII

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

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

clinice de boală cauzate de

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

Instalarea imunității:

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

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

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

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

SPECII ȚINTĂ:

Câini.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml.



Vaccin combinat
împotriva a patru
serotipuri de
leptospire și
parainfluenței
canine



Biocan NOVEL Pi/L4

LIOFILIZAT ȘI DILUANT PENTRU SUSPENSIE INJECTABILĂ PENTRU CÂINI

COMPOZIȚIA

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

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***

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

* Doză infectantă pe culturi celulare - 50%

** Media geometrică a titrurilor

*** Reacția de microaglutinare (serologie la iepuri)

INDICAȚII

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

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

SPECII ȚINTĂ

Câini.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE

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

Schema de revaccinare:

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml.



Vaccin combinat
împotriva bolii
Carre și
parvovirozei la
căței



Biocan NOVEL PUPPY

LIOFILIZAT ȘI DILUANT PENTRU SUSPENSIE INJECTABILĂ PENTRU CÂINI

COMPOZIȚIA

Fiecare doză de 1 ml conține:

Substanțe active:

Liofilizat: Virusul bolii Carre,

tulpina CDV Bio 11/A, viu,
atenuat, min. $10^{4.1}$ TCID₅₀
max. $10^{5.5}$ TCID₅₀

Parvovirus canin tip 2b, tulpina
CPV-2b Bio 12/B, viu, atenuat
min. $10^{5.5}$ TCID₅₀, max. $10^{7.0}$ TCID₅₀

* Doză infecțioasă pentru culturi celulare –
50%

Solvent: Apă pentru preparate
injectabile 1 ml

Liofilizat și solvent pentru
suspensie injectabilă.

INDICAȚII

Imunizarea activă a câinilor de la
vârsta de 6 săptămâni:

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

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

Instalarea imunității:

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

SPECII ȚINTĂ

Câini.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 × 1 și 25 × 1 ml.



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



Biocan NOVEL R

Noutate 2020

LIOFILIZAT ȘI DILUANT PENTRU SUSPENSIE INJECTABILĂ PENTRU CÂINI

COMPOZIȚIA

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

Adjuvant:

Gel de hidroxid
de aluminiu 1.8–2.2 mg

INDICAȚII

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

DEBUTUL IMUNITĂȚII

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

DURATA IMUNITĂȚII

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

DOZARE

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

Schema de vaccinare de bază:

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

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

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

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

Schema de revaccinare:

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

Termen de valabilitate:

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU PĂSTRAREA VACCINULUI

Păstrați și transportați refrigerat
($2^{\circ}\text{C} - 8^{\circ}\text{C}$). Nu congelați.

AMBALAJ

10 × 1 doză, 25 × 1 doză.



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



Biocan NOVEL Respi

Noutate 2020

PICĂTURI NAZALE, LIOFILIZAT ȘI SOLVENT PENTRU SUSPENSIE PENTRU CÂINI

COMPOZIȚIA

Fiecare doză de 0,5 ml conține:

Substanțe active:

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

* UFC: Unități formatoare de colonii

** DICC50: 50% doza infecțioasă pe culturi
celulare

Solvent:

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

INDICAȚII

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

Instalarea imunității:

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

Durata imunității: 1 an

Precauții speciale pentru utilizare la animale

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

SPECII ȚINTĂ

Câini.

DOZARE

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

Schemă de revaccinare:

O doză anual.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

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



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



Biocan B suspensie injectabilă

Vaccin inactivat pentru câini împotriva bolii de Lyme

COMPOZIȚIE – 1ML:

Borrelia burgdorferi inactivată:

Borrelia garinii RP † 1*

Borrelia afzelii RP † 1*

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

Adjuvant: 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 vaccinare cu vaccinul Biocan B, reacțiile locale (umflături mici de dimensiunea unui bob de mazăre) vor dispărea în decurs de maxim 3 săptămâni de la vaccinare. Nu pot fi excluse la un număr limitat de indivizi reacții individuale de hipersensibilitate

care pot fi tratate printr-un tratament general conservator.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

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

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

Administrare:

- subcutanat, preferabil în regiunea omoplatului.

- intramuscular, preferabil în partea extremă a musculaturii pelvisului.

După vaccinare primară, revaccinarea trebuie efectuată la un interval de 14 – 21 zile.

Revaccinarea anuală este recomandată pentru menținerea imunității. Schema de vaccinare trebuie stabilită de către medicul veterinar conform contextului epidemiologic caracteristic ariei geografice.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Subcutanat sau intramuscular.

A se agita înainte de utilizare.

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml.



Vaccin unic ce asigură protecție împotriva Coronavirozei canine



Biocan C suspensie injectabilă

Vaccin inactivat împotriva coronavirusului canin

COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

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

Adjuvant:

Algeldrat suspensie (2%)

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

ATENȚIONĂRI SPECIALE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

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

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Produsul nu este destinat animalelor de interes economic.

PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani. După deschiderea flaconului vaccinul se utilizează imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU PĂSTRARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml.



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



Biocan DHPPi

liofilizat pentru prepararea de soluție injectabilă

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

COMPOZIȚIA

Substanțe active:

a) Componenta liofilizată:

Virusul bolii Carré (febra
infecțioasă canină), tulpina C
DVÚ 39 min. $10^{3.0}$ TCID_{50r}
max. $10^{4.5}$ TCID₅₀

Virusul laringotraheitei
infecțioase canine,
tulpina CAV-2 min. $10^{3.5}$ TCID_{50r}
max. $10^{4.5}$ TCID₅₀

Virusul parvovirozei canine,
tulpina, CPV OP-1/81
min. $10^{4.5}$ TCID_{50r}
max. $10^{5.5}$ TCID₅₀

Virusul parainfluenței canine,
tulpina CPIV-2 min. $10^{3.0}$ TCID_{50r}
max. $10^{4.2}$ TCID₅₀

b) Diluant

Apă pentru preparate
injectabile 1 ml

FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat pentru prepararea de
soluție injectabilă.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE

Nu sunt restricții privind
administrarea în perioada de
gestație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este destinat animalelor de
interes economic.

PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani.
După reconstituire vaccinul se
utilizează imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml



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



Biocan DHPPi + L

liofilizat și suspensie injectabilă

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

COMPOZIȚIE:

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

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

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

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

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

b) Diluant (Biocan L):

Substanțe active:

Leptospira icterohaemorrhagiae
inactivată, tulpina MSLB1008 titru
min. 1/32 MAT*)

Leptospira canicola inactivată,
tulpina MSLB 1010
titru min. 1/32 MAT*)

Leptospira grippotyphosa

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

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

Adjuvant: Algeldrat suspensie

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

VACCINUL POATE FI UTILIZAT ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE SAU LACTAȚIE.

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

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este destinat animalelor de
interes economic.

PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani iar după reconstituire
vaccinul se utilizează imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2–8 °C).

A se proteja de lumină. A se

păstra într-un loc uscat.

A nu se congela.

AMBALAJ

10 × 1 ml.



Pentru finalizarea
eficientă a
vaccinării la căței
de 12 săptămâni



Biocan DHPPi + LR

liofilizat și suspensie injectabilă

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

COMPOZIȚIE:

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

Virusul bolii Carré (febra infecțioasă canină), tulpina CDV₁ 39 min. 10^{3.0} TCID₅₀, max. 10^{4.5} TCID₅₀

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

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

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

Excipient: Mediu nutritiv pentru liofilizare până la 1 ml

b) Diluant (Biocan LR):

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

Leptospira canicola inactivată, tulpina MSLB 1010 titru min. 32

definit de către MAT*)

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

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

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE

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

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

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

PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani iar după reconstituire vaccinul se utilizează imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml



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



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

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

COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

a) componenta liofilizată

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

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

b) diluant

Liofilizat pentru prepararea
de soluție injectabilă.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

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

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

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

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml.



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



Biocan L suspensie injectabilă

Vaccin inactivat împotriva leptospirozei la câini

COMPOZIȚIA

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

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

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

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

Adjuvant: Algeldrat suspensie

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

ATENȚIONĂRI SPECIALE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

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

INTERACȚIUNI CU ALTE MEDICAMENTE ȘI ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

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

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

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

1 ml începând cu vârsta de 8 săptămâni, indiferent de greutatea și rasa individului. Vaccinul se administrează subcutanat, la vârsta de 8 săptămâni sau peste, revaccinarea se efectuează în 14 la 28 zile după prima vaccinare, astfel că revaccinarea 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 serov.
de *Leptospira* spp.
și virusul
rabiei



Biocan LR suspensie injectabilă

Vaccin inactivat împotriva leptospirozei și a rabiei pentru câini

COMPOZIȚIA

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

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

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

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

Adjuvant: Gel de hidroxid de aluminiu.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

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

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

2 ani. După deschiderea flaconului vaccinul se folosește imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml.



Vaccin unic pentru
profilaxia și
tratamentul
dermatofitozei
la câini și pisici



Biocan M suspensie injectabilă

Vaccin inactivat împotriva *Microsporium canis* la câini și pisici

COMPOZIȚIA

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

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici ≥ 12 săptămâni.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

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

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE

Nu se utilizează la animalele în
perioada de gestație sau lactație.
Interacțiuni cu alte produse
medicinale sau alte forme de
interacțiune

Administrați întotdeauna Biocan
M separat (nu se utilizează ca
diluante pentru vaccinurile
liofilizate și/sau se amestecă cu
vaccinuri lichide Biocan).

Orice alt vaccin Biocan (Puppy, P,
PD, DH, DHP, 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 este de 2 ani.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml.



Vaccin monovalent împotriva parvovirozei



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

Vaccin viu împotriva parvovirozei (CPV-2) la câini

COMPOZIȚIA

Substanțe active:

a) componenta liofilizată

Substanța activă:

Parvovirus enteritidis cannis -
tulpina OP-I/81 min. $10^{5.0}$ TCID₅₀,
max. $10^{6.2}$ TCID₅₀

b) diluant

Apă pentru preparate
injectabile

1 ml

Liofilizat pentru soluție
injectabilă.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă a
câinilor contra parvovirozei.

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

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

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

SCHEMA RECOMANDATĂ DE VACCINARE

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

PERIOADA DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml.



Vaccin eficace
pentru vaccinarea
câșteilor de la vârsta
de 5 săptămâni



Biocan Puppy

liofilizat pentru prepararea de suspensie injectabilă cu diluant

Vaccin viu împotriva bolii Carré și vaccin inactivat împotriva parvovirozei canine

COMPOZIȚIA

Substanțe active:

a) componenta liofilizată D
(congelare - uscare)

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

b) componenta lichidă P (lichid)

Parvovirus enteritidis canis

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

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE

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

Interacțiuni cu alte produse
medicinale sau alte forme de
interacțiune

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

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

Animalele care au fost vaccinate

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

PERIOADA DE VALABILITATE

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

După diluare vaccinul va fi
utilizat imediat.

AMBALAJ

10 × 1 ml.

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



Biocan R suspensie injectabilă Vaccin inactivat împotriva rabiei

COMPOZIȚIA

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

SPECII ȚINTĂ

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

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă a
speciilor de animale țintă
împotriva rabiei.

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

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

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

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

În scopul menținerii imunității,

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

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

Mod de administrare:

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

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

trebuie să fie respectat).

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

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml, 10 × 10 ml, 20 × 1 ml.



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



Borrelym 3 suspensie injectabilă pentru câini

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

COMPOZIȚIA

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

Borrelia garinii PR † 1*

Borrelia afzelii PR † 1*

Borrelia burgdorferi sensu stricto PR † 1*

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

Suspensie injectabilă.

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

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

Instalarea imunității: O lună după prima vaccinare.

Durata imunității: Un an de la prima vaccinare.

Nu este cazul.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Doză: 1 ml începând cu vârsta de 12 săptămâni

Cale de administrare:

Subcutanată.

A se agita înainte de administrare.

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

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

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

2 × 1 ml, 10 × 1 ml.

VACCINURI PENTRU BOVINE

2

BioBos IBR marker inact.
BioBos IBR marker live
BoviBio RESPI 4
IBRIN inj.
KOLIBIN RC Neo
MORAXEBIN Neo
TRICHOBEN



Vaccin marker inactivat împotriva IBR



BioBos IBR marker inactivat. suspensie injectabilă pentru bovine

COMPOZIȚIA

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

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

Adjuvanți:

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

SPECII ȚINTĂ

Bovine.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

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

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE SAU LACTAȚIE

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

Administrare intramusculară, 2 ml per animal.

Bovinele pot fi vaccinate începând cu vârsta de 3 luni.

Vaccinarea de bază:

Două administrări la interval de 3 săptămâni

Revaccinarea:

O administrare la fiecare 6 luni.

TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 ml, 50 ml, 100 ml.



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



BioBos IBR marker live

liofilizat și solvent pentru bovine

COMPOZIȚIA

Compoziție

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

SPECII ȚINTĂ

Bovine.

PENTRU SPECIA DE ANIMALE ȚINTĂ

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

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

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

CANTITATEA ADMINISTRATĂ ȘI MODUL DE ADMINISTRARE

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

Dozare:

2 ml vaccin diluat pentru un animal.

Mod de administrare:

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

Intramuscular: începând cu vârsta de 3 luni

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

Schemă de vaccinare:

Vaccinarea de bază:

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

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

Revaccinare:

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

MĂSURI SPECIALE PENTRU PĂSTRARE

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

TERMEN DE VALABILITATE

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

AMBALARE

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

Vaccin inactivat împotriva Sindromului Respirator Bovin



BoviBio RESPI 4

suspensie injectabilă pentru bovine

COMPOZIȚIA

Doză de vaccin (2 ml) ce conține:

Virus respiratoris syncytialis
bovis inactivatum, tulpina

BIO-24, RP † 1*

Virus parainfluenzae 3 bovis
inactivatum,

tulpina BIO-23, RP † 1*

Virus diarrhoeae bovis
inactivatum,

tulpina BIO-25, RP † 1*

Mannheimia (Pasteurella)

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

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

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

Saponină Quillaja

(Quil A) 1 % 0,04 ml

Suspensie injectabilă. Lichid
roșiatic cu sediment

SPECII ȚINTĂ

Bovine.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă a
bovinelor împotriva:

- virusului parainfluenza 3, pentru
reducerea infecției

- virusului sincițial respirator
bovin, pentru a reduce infecția și
simptomele clinice ale acesteia

- virusului diareei bovine, pentru
reducerea infecției

- Mannheimia (Pasteurella)
haemolytica serotipul A1, pentru
a reduce simptomele clinice și
leziunile pulmonare

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

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

**Cantități de administrat și calea
de administrare**

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE
0 zile.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

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



Vaccin inactivat
împotriva
rinotraheitei
infecțioase
bovine



IBRIN inj. ad. us. vet.

Vaccin inactivat contra IBR

COMPOZIȚIE:

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 TCID50 IBR virus in probele de ser de la iepuri utilizat in test de eficacitate.

SPECII ȚINTĂ

Bovine (viței peste 6 săptămâni).

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE CU SPECIFICAȚIA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru vaccinarea preventivă și de necesitate a bovinelor în efective contaminate sau periclitare 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 racoros!

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 † 1*
Inactivat de Coronavirus bovin, tulpina C-197 PR † 1*
3 serotipuri enteropatogene inactivate de tulpini de E.coli - O8:K35, K99; O9:K35, K99; O101:K30, K99 PR † 1*

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

Adjuvant: Adjuvant uleios (Montanide ISA 70) ad 2 ml

SPECIILE ȚINTĂ

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. 5×10^8 UFC*,
max. 5×10^{10} UFC*
* UFC = Unități formatoare de colonii

SPECII ȚINTĂ

Bovine

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

100 ml.



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



TRICHOBEN

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

COMPOZIȚIA

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

SPECII ȚINTĂ

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

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU SPECIA ȚINTĂ

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

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

CANTITĂȚI ADMINISTRATE ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Metoda de administrare:

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

Dozare:

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

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

40 ml.

VACCINURI PENTRU CAI

3

BioEquin FH
BioEquin H
CLOTEID 4
FLUEQUIN T



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



BioEquin FH

emulsie injectabilă pentru cai

COMPOZIȚIE

Substanțe active – 1 ml (o doză):

Virusul influenței ecvine, inactivat, tulpinile:

A/Equi 2/Brno 08 (American type) H3N8 min. 6.0 log₂ HIT1
A/Equi 2/ Morava 95 (European type) H3N8 min. 6.0 log₂ HIT1
Herpesvirus ecvin inactivat, tipul 1, (EHV-1) min. 2.1 log₁₀ VNI2
(1) Media geometrică a anticorpilor specifici determinată prin testul de inhibare a hemaglutinării în ser de cobai
(2) Indicele de neutralizare a virusului în ser hamster

INDICAȚII

Imunizarea activă a cailor pentru a reduce apariția de infecții respiratorii și a semnelor clinice cauzate de virusul gripal ecvin și virusul herpetic cabalin (EHV-1). Imunizarea activă reduce apariția de avorturi la iepete 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 iepete gestante:

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

MĂRIMEA AMBALAJULUI:

2 × 1 doză, 10 × 1 doză.



Vaccin inactivat împotriva herpesvirusului equin EHV-1



BioEquin H, emulsie injectabilă pentru cai

Vaccin inactivat împotriva herpesvirusului equin EHV-1

COMPOZIȚIE

Substanțe active într-o singură doză:

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

Adjuvanți:

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

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

SPECII ȚINTĂ

Cai.

INDICAȚII

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

14 zile de la vaccinarea primară

Durata imunității active:

6 luni după revaccinare

Utilizarea în timpul gestației,

lactației sau post-partu

Poate fi utilizat în timpul gestației. Nu s-a demonstrat siguranța produsului medical veterinar în timpul lactației.

POSOLOGIE

Doza de vaccinare – 1 ml.

Vaccinul (1 ml) se aplică intramuscular profund. Înainte de utilizare, încălziți conținutul flaconului la temperatura de 15–25 °C și agitați bine.

Schema de vaccinare –

Vaccinarea primară:

Se recomandă vaccinarea primară începând cu vârsta de 6 luni; a doua vaccinare după 4 săptămâni.

Revaccinare:

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

Vaccinarea iepelor gestante:

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

VALABILITATE

Valabilitatea produsului medical veterinar în ambalajul pentru comercializare: 18 luni.
Valabilitate după prima deschidere a ambalajului: 10 ore.

DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2–8 °C). A se feri de lumină. A se păstra într-un loc ferit de umezeală.

MĂRIMEA AMBALAJULUI

2 × 1 doză, 10 × 1 doză.

Anatoxină tetanică
purificată 30 UI,
suspensie
injectabilă



CLOTEID 4 inj. ad us. vet.

Vaccin împotriva tetanosului

COMPOZIȚIA (1 ML)

Anatoxină tetanică purificată 30 UI
Suspensie injectabilă

SPECII ȚINTĂ

Cai, bovine, ovine, caprine și câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, PENTRU SPECIILE ȚINTĂ

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

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

A se agita conținutul flaconului înainte de utilizare.

TIMP DE AȘTEPTARE

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

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 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 administrează 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 mânjilor
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).
Perioda 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 ≥ 1
Calicivirusul felin inactivat,
tulpina FCV F9 Bio-8 RP ≥ 1
Herpesvirusul felin inactivat,
tulpina FHV-1 Bio-9 RP ≥ 1
RP = Potența relativă (test ELISA) prin
comparație cu serul de referință obținut de
la purcelușii de Guineea după vaccinare cu
vaccinul propriu-zis, în baza testului cu
infecție de control la animalele din specia
țintă.

Emulsie injectabilă.

SPECII ȚINTĂ

Pisici.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE SAU LACTAȚIE

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

Mod de administrare:
subcutanat.

Înainte de utilizare, flaconul
trebuie agitat bine.

Schema de vaccinare:
Vaccinarea de bază:

Două vaccinări la interval de
3–4 săptămâni la pisici cu 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

10 × 1 doză.



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



FeliBio PCHR emulsie injectabilă pentru pisici

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

COMPOZIȚIE:

O doză de vaccin (1 ml) conține:

Substanțe active:

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

Calicivirus felin, inactivat,
tulpina FCV F9 RP ≥ 1

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

Virusul rabiei inactivat, tulpina
SAD VNUKOVO 32 min 1UI

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

INDICAȚII

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

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

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

Durata imunității este de 12 luni.

SPECII ȚINTĂ

Pisici.

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

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

Mod de administrare:
subcutanat.

Înainte de utilizare, flaconul
trebuie agitat bine.

Schema de vaccinare:

Vaccinarea de bază:

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

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

Revaccinarea:

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și
îndemâna copiilor.

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

DIMENSIUNI DE AMBALAJE

10 × 1 doză.

VACCINURI PENTRU IEPURI

5

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

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru iepuri.

Aspectul componentei lichide:

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

Aspectul componentei liofilizate:

Vaccinul liofilizat este de culoare gălbuie și structură spongioasă.

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

SPECII ȚINTĂ

Iepure domestic.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

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

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Doza: 1 ml .

Administrare: injectare subcutanată

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

Se recomandă următoarea schemă de imunizare:

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

Revaccinările următoare cu

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: 7 zile.

Perioadă de valabilitate

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

vânzare: 24 luni

Valabilitatea după

reconstituire: 2 ore.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în loc uscat și

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

AMBALAJ

5 × 1 doze, 10 × 1 doze,

5 × 10 doze.

VACCINURI PENTRU SUINE

6

BIOSUIS APP 2,9,11
BIOSUIS M.hyo
BIOSUIS LEPTO P
ERYSIN SINGLE SHOT
KOLIERYSIN Neo
KOLISIN Neo
PARVOERYSIN
PARVOSIN-OL
POLYPLEUROSIN APX PLUS IM
ROKOVAC NEO



Vaccin inactivat,
împotriva
actinobacilozei
suine, care conține
serotipurile 2,9,11
și toxoidele
APX I, II, III.
Doza este de 1 ml.



BIOSUIS APP 2,9,11

Emulsie injectabilă pentru porcine

COMPOZITIA

Actinobacillus pleuropneumoniae serovarianta 2 RP $\geq 1^*$
Actinobacillus pleuropneumoniae serovarianta 9, 11 RP $\geq 1^*$
toxoid APX I RP $\geq 1^*$
toxoid APX II RP $\geq 1^*$
toxoid APX III RP $\geq 1^*$
Vaccinul conține antigeni celulari integrali inactivați de Actinobacillus pleuropneumoniae s.2, s.9 și s.11 și toxoidele APX I, APX II și APX III. După administrarea parenterală, acești antigeni determină producerea unor anticorpi specifici, care ajută la protejarea împotriva infecției cu Actinobacillus pleuropneumoniae.

SPECII TINTA

Porcine.

INDICATII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR TINTA

Pentru imunizarea activă a purceilor contra infecției cauzate de Actinobacillus pleuropneumoniae – cauza pleuropneumoniei porcine.

POSOLOGIE, ADMINISTRARE ȘI SCHEMA DE VACCINARE

Posologie: purceii începând cu vârsta de 6 săptămâni se vaccinează cu o doză de 1,0 ml
Administrare: intramuscular, preferabil în zona periauriculară.
Debutul imunității active la 3 săptămâni de la revaccinare și durata imunității 20 săptămâni după revaccinare.

VALABILITATE

Valabilitatea produsului medical veterinar în ambalajul intact este de 2 ani, iar după prima deschidere a ambalajului 10 ore.

DEPOZITARE

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

MĂRIMEA AMBALAJULUI

10 ml, 50 ml, 100 ml, 250 ml în flacoane din sticlă sau plastic.



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



BIOSUIS M.hyo

emulsie injectabila pentru suine

COMPOZITIA

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

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

Adjuvanti:

Montanide ISA 35 VG 0.2 ml

Emulsie injectabila

Emulsie laptoasa, alb-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
administrare 2 doze.

Vaccinul asigura imunitate pe
toata perioada ingrasarii.

UTILIZAREA IN PERIOADA DE GESTATIE, LACTATIE

Nu se recomanda utilizarea
vaccinului in timpul gestatiei si
lactatiei.

Interactiuni cu alte produse
medicinale sau alte forme de
interactiune

CANTITATI DE ADMINISTRAT SI CALEA DE ADMINISTRARE

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

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

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

PERIOADA DE VALABILITATE

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

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

PRECAUTII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJULUI PRIMAR

100 ml, 250 ml.



Vaccin inactivat împotriva parvovirozei porcine și leptospirozei



BioSuis LEPTO P

emulsie injectabilă pentru suine

COMPOZIȚIA

2 ml (o doză) conțin:

- Substanțe active: Parvovirus suis inact. – HIT $\geq 4 \log_2^*$
 Leptospira pomona inact. – ALR $\geq 32^{**}$
 Leptospira Hardjo inact. – ALR $\geq 32^{**}$
 Leptospira Bratislava inact. – ALR $\geq 32^{**}$
 Leptospira grippotyphosa inact. – ALR $\geq 32^{**}$
 Leptospira icterohaemorrhagiae inact. – ALR $\geq 32^{**}$
 Leptospira canicola inact. – ALR $\geq 32^{**}$

*HIT = test de inhibare a hemaglutinării

**ALR = reacția de microaglutinare-liză a anticorpilor

Emulsie injectabilă

SPECII ȚINTĂ

Porci (scroafe, scrofițe și vieri).

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

de anticorpi post-vaccinare este detectat după 14 – 28 de zile, iar acești anticorpi persistă timp de cel puțin 6 luni de la vaccinare. Scroafe și scrofițe: Prima vaccinare: două doze de vaccin – vaccinare și rapel. Vaccinarea se recomandă la scroafe cu 4–5 săptămâni înainte de monta naturală sau inseminare artificială, iar rapelul la 2–3 săptămâni de la vaccinare, cu 2–3 săptămâni înainte de monta naturală sau inseminare. Următoarele vaccinări se vor efectua cu o singură doză de vaccin administrată cu 2–4 săptămâni înainte de montă sau inseminare. Vieri: Prima vaccinare: 2 doze de vaccin – vaccinare și rapel. Vaccinarea se recomandă la vieri cu patru 4–5 săptămâni înainte de monta naturală sau recoltare de material seminal pentru inseminare și rapel la 2–3 săptămâni de la vaccinare, cu 2–3 săptămâni înainte de monta naturală sau recoltare de material seminal pentru inseminare.

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE

0 zile

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

20 ml.



Vaccin inactivat
împotriva
rujetului
la suine



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 carnii animalului sacrificat.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

50 ml, 100 ml.



Vaccin inactivat
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 – 2ml (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* inactivat 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 scrofițelor 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 maternali 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 ≥ 1 în 2 ml doză
vaccinală**) (3 tulpini de tipul 2, 1 tulpina
de tipul 1)

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

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

Emulsie injectabilă.

SPECII ȚINTĂ

Suine.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă
a porcilor împotriva parvovirozei
și rujetului.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Vaccinul nu are efecte adverse
asupra gestației sau lactației.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Doza vaccinală: 2 ml,
întotdeauna, intramuscular.
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, scroafite și vieri).

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru vaccinarea preventivă a scroafelor, scroafțelor 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. Scroafite 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 montă. 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 porciilor 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 porciilor:

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

Prima vaccinare: de la vârsta

de 6 săptămâni

Revaccinare: după 2–3 săptămâni

Imunizarea scroafelor: scroafele

se vaccinează cu o doză

de 1,0 ml i.m.

Vaccinare inițială: 6–4 săptămâni

înainte de fătare.

Revaccinarea în 2–3 săptămâni,

dar nu mai târziu de 2 săptămâni

înainte de fătare.

Revaccinări suplimentare: de

regulă cu 2–3 săptămâni înainte

de următoarea fătare.

În cazul în care perioada dintre

două fătări depășește 8 luni, un

alt ciclu de vaccinare inițială și

revaccinare va fi necesar.

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Fără timp de așteptare.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra la frigider (2–8 °C). A

se proteja de lumină. A se păstra

în loc uscat.

A nu se congela. A nu se utiliza

după data expirării marcată pe

cutie. Perioada de valabilitate

după prima deschidere - 10 ore.

AMBALAJ

50 ml, 100 ml, 250 ml.



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



ROKOVAC NEO

emulsie injectabilă pentru suine

COMPOZIȚIA

Substanțe active

Rotavirus suis inact. OSU 6

RP ≥ 1*

Escherichia coli inact.

O101:K99 (F5)

RP ≥ 1*

Escherichia coli inact.

O147:K88 (F4)

RP ≥ 1*

Escherichia coli inact.

O149:K88 (F4)

RP ≥ 1*

Escherichia coli inact.

K85:987P (F6)

RP ≥ 1*

Escherichia coli inact.

O101:K99:F41 (F5, F41)

RP ≥ 1*

SPECII ȚINTĂ

Suine (scrofițe și scroafe
gestante)

INDICAȚII

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

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

MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

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

Vaccinarea de bază:

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

Revaccinarea:

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

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

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

PRODUSE HORMONALE

7

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

Produsul conține cloprostenol, având funcția analogă a prostaglandinei F2 alfa



OESTROPHAN 0,25 mg/ml

soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, suine

COMPOZIȚIA

1 ml soluție injectabilă conține Cloprostenol (ca sare de sodiu) 0,25 mg

Soluție injectabilă, limpede, incoloră

SPECII ȚINTĂ

Iepe, 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 iepi, 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 (vaci și juninci) produsul se

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

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

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

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

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

În cazul întreruperii gestației sau inducerea fătării, dozele sunt:

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

TIMP DE AȘTEPTARE

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

PERIOADA DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU PĂSTRARE

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

AMBALAJ

10 fiole × 2 ml, 1 flacon × 10 ml.



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



OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml

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

COMPOZIȚIA

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

SPECII ȚINTĂ

Vaci, iepe, oi, capre, scoafe și cățele

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE SAU LACTAȚIE

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

gestației, cu excepția parturii.

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

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

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

Canțități de administrat și calea de administrare

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

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

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

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

Oi, capre – Atonie uterină: 10 UI

(i.m. sau s.c.), 0,5 – 2,5 UI (i.v.).

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

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

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

Mod de administrare:

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

100 ml.

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



SERGON 1000 UI

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

COMPOZIȚIA

Flaconul de liofilizat conține gonadotropină serică ecvină 1000 UI

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

Soluția reconstituită conține: Substanță activă:

gonadotropină serică ecvină 500 UI/ml

Excipienți: metilparahidroxibenzoat

1,8 mg/ml propilparahidroxibenzoat

0,2 mg/ml

Liofilizat și solvent pentru soluție injectabilă

SPECII ȚINTĂ

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

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

Utilizare în perioada de gestație, sau lactație:

Nu se utilizează în perioada de gestație.

Se poate administra în perioada de lactație.

Cantități de administrat și calea de administrare

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

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

Doze:

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

Oi și capre: 500 U.I./ animal

Cățele: 250 – 500 U.I. /animal

Iepuroaice: 25 – 50 U.I./animal

TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

1000 UI, 5 × 1000 UI



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



SERGON PG 400+200 UI

liofilizat și solvent pentru soluție injectabilă pentru scroafe și scrofițe

COMPOZIȚIA

Flaconul de liofilizat conține:
Gonadotropină serică
ecvina 400 UI

Gonadotropină corionică 200 UI
liofilizat și solvent pentru soluție
injectabilă.

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

SPECII ȚINTĂ

Scroafe, scrofițe.

INDICAȚII

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

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

Produsul medicinal veterinar nu
afectează gestația și nici lactația.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

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

Schema de administrare:

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 0 zile

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

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

ANTIPARAZITARE



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



BIOMEK 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 SPECILOR 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 *Damalinea bovis*
- miazele facultative determinate de *Chrysomya bezziana*

- parazitoze 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 *Damalinea bovis*
- parazitoze 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* oviv
- ectoparazitoze cauzate de *Linognathus* spp., *Haematopinus* spp., de păduchii (*Solenopotes*), și râia determinată de *Sarcoptes* spp., *Psorergates* spp. și *Psoroptes* spp.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Bovine: 49 zile

Ovine, suine : 28 zile

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

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

Caniverm oferă
eficacitate crescută
împotriva
helminților
din tractul gastro-
intestinal la câini
și pisici



CANIVERM 0,7 g

comprimate pentru câini, pisici, canide și feline sălbatice

COMPOZIȚIA

1 comprimat de 0,7 g conține:

Fenbendazol	150 mg
Pirantel embonat	144 mg
Praziquantel	50 mg

Comprimate. Comprimate de culoare galben deschis.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici, canide și feline sălbatice.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Produsul este recomandat la câini, pisici, canide și feline sălbatice în tratamentul nematodozelor gastrointestinale și a cestodozelor produse de:

- Nematode gastrointestinale: *Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxocara leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*.

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

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Căței, câini de talie mică și pisici:

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

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

100 × 0,7 tbl.

Tablete
mici-dozare cu
acuratețe la căței
și pisici



CANIVERM 0,175 g

comprimate pentru câini, pisici, canide și feline sălbatice

COMPOZIȚIA

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

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici, canide și feline sălbatice.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Dozele recomandate sunt:

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

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

6 × 0,175 tbl., 100 × 0,175 tbl.

Pastă
antiparazitară
pentru câini, pisici,
feline și canide



CANIVERM

pastă orală

COMPOZIȚIE

1 ml de pastă conține:
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 de fenbendazol, 14.4 mg de pyrantel embonate și 5 mg de praziquantel per kilogram greutate vie, ce corespunde la 1 ml de pasta per 5 kg greutate vie.

Pisică:

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

Câine:

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu se folosește la animale destinate consumului uman

AMBALAJ

4 ml, 10 ml.

Program
eficient
de deparazitare



EQUIVERM DUO

pastă orală pentru cai

COMPOZIȚIE

1 ml de produs conține:

Ivermectină	20 mg
Praziquantel	100 mg

INDICAȚII

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

Cestode (adulte)

Strongilii mari

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

Tricostrongilii (stadii adulte)

Oxiuri (stadii adulte și al patrulea stadiu de dezvoltare)

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

Microfilarii

Strongilii intestinali (stadii adulte)

Nematode gastrice (stadii adulte)

Stadiile gastrointestinale ale larvelor de gasterofile

Nematode pulmonare (stadii adulte și al patrulea stadiu de dezvoltare).

SPECII ȚINTĂ

Cai.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE

SPECIE

Administrare orală.

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

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

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

Program antiparazitar:

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: 30 zile

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

AMBALAJ

1 aplicator × 7 ml,

10 aplicatoare × 7 ml.



Produs
antiparazitar
pentru pisici
împotriva
purecilor,
capușelor și
păduchilor



FIPRIN 50 mg spot-on

soluție pentru pisici

COMPOZIȚIE

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

SPECII ȚINTĂ

Pisici.

INDICAȚII

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

POSOLOGIE

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

POSOLOGIE:

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

VALABILITATE

24 luni, a se utiliza imediat după deschiderea pungii.

DEPOZITARE

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

MĂRIMEA AMBALAJULUI

cutii × 1, 3, 25 pipete × 0,5 ml.



Produs
antiparazitar
pentru câini
împotriva
purecilor,
capușelor și
păduchilor



FIPRIN 67 mg spot-on

soluție pentru câini S (2–10 kg)

COMPOZIȚIE

Un tub (0,67 ml) conține

fipronil 67 mg

Soluție spot-on.

Soluție transparentă, de culoare galbenă - verde-gălbuie.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII

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

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

POSOLOGIE

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

Mod de administrare: aplicare spot-on.

Dozajul depinde de greutatea animalului.

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

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

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

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

VALABILITATE

24 luni, a se utiliza imediat după deschiderea pungii.

DEPOZITARE

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

MĂRIMEA AMBALAJULUI

cutii × 1, 3, 25 pipete × 0,67 ml



Produs
antiparazitar
pentru câini
împotriva
purecilor,
capușelor și
păduchilor



FIPRIN 134 mg spot-on

soluție pentru câini M (10–20 kg)

COMPOZIȚIE

Un tub (1.34 ml) conține

fipronil 134 mg

Soluție spot-on.

Soluție transparentă, de culoare galbenă - verde-gălbuie.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII

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

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

POSOLOGIE

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

Mod de administrare: aplicare spot-on.

Dozajul depinde de greutatea animalului.

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

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

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

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

VALABILITATE

24 luni, a se utiliza imediat după deschiderea pungii.

DEPOZITARE

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

MĂRIMEA AMBALAJULUI

cutii × 1, 3, 25 pipete × 1,34 ml.



Produs
antiparazitar
pentru câini
împotriva
puricilor,
capușelor și
păduchilor



FIPRIN 268 mg spot-on

soluție pentru câini L (20–40 kg)

COMPOZIȚIE

Un tub (2,68 ml) conține

fipronil 268 mg

Soluție spot-on.

Soluție transparentă, de culoare galbenă - verde-gălbuie.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII

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

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

POSOLOGIE

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

Mod de administrare: aplicare spot-on.

Dozajul depinde de greutatea animalului.

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

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

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

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

VALABILITATE

24 luni, a se utiliza imediat după deschiderea pungii.

DEPOZITARE

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

MĂRIMEA AMBALAJULUI

cutii × 1, 3, 25 pipete × 2,68 ml.



Produs
antiparazitar
pentru câini
împotriva
purecilor,
capușelor și
păduchilor



FIPRIN 402 mg spot-on

soluție pentru câini XL (< 40 kg)

COMPOZIȚIE

Un tub (4,02 ml) conține

fipronil 402 mg

Soluție spot-on.

Soluție transparentă, de culoare galbenă - verde-gălbuie.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII

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

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

POSOLOGIE

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

Mod de administrare: aplicare spot-on.

Dozajul depinde de greutatea animalului.

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

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

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

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

VALABILITATE

24 luni, a se utiliza imediat după deschiderea pungii.

DEPOZITARE

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

MĂRIMEA AMBALAJULUI

cutii × 1, 3, 25 pipete × 4,02 ml.

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



SULFADIMIDIN BIOVETA

pulbere orala pentru vitei, miei, porci, 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, porci, pui de gaina, iepuri pentru tratamentul bolilor infecțioase cauzate de germeni sensibili la sulfadimidin (coccidioze).

SPECII ȚINTĂ

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

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 greabăului și în regiunea interscapulară în cantitate de 2–3 ml în fiecare punct de aplicare.
Înainte de aplicare, părul trebuie periat deoparte, iar soluția se aplică direct pe piele, prin utilizarea flaconului. Produsul nu trebuie frecat pe piele.
Intervalul dintre tratamentele individuale trebuie să fie de cel puțin 7 zile.
Dacă animale sunt ude tratamentul trebuie repetat.

TIMP DE AȘTEPTARE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

1 flacon × 25 ml.

Substanță cu
toxicitate scăzută
la câini



TOP SPOT ON STRONGER

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

COMPOZIȚIE

1 ml produs conține permetrina
650 mg

Excipienți:

Butilparaben 1,0 mg

Butilhidroxianisol (E320) 0,2 mg

Butilhidroxitoluen (E321) 0,1 mg

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚIE

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

POSOLOGIE

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

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

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

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

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

dintre tratamente trebuie sa fie de cel puțin 7 zile.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este autorizata utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman. Nu este autorizata utilizarea la animale a caror carne este destinata pentru consum uman.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lasa la vederea si indemana copiilor. A se pastra la temperatura mai mica de 25 °C. A se proteja de lumină. A nu se utiliza dupa data marcata pe eticheta.

AMBALAJ

50 × 1 ml.

ANESTEZICE

9

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

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



NALGOSED 10 mg/ml

soluție injectabilă

COMPOZIȚIE

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

GRUPURI ȚINTĂ DE ANIMALE

Cai, câini, pisici.

INDICAȚII CU PRECIZARE PENTRU GRUPA ȚINTĂ DE ANIMALE

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

CAL:

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

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

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

CÂINE:

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

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

PISICĂ:

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

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

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

CANTITATEA ADMINISTRATĂ ȘI MODUL DE ADMINISTRARE

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

PERIOADA DE UTILIZARE

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

MĂSURI SPECIALE DE DEPOZITARE

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

MĂRIMEA AMBALAJULUI:

1 x 10 ml

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



NARKAMON BIO 100 mg/ml

Soluție injectabilă pentru câini, pisici, cai și măgari

Ketamină

COMPOZIȚIE

Substanță activă: (1 ml):

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

INDICAȚII

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

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici, cai și măgari.

POSOLOGIE

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

Cai, măgari

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

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

Câini

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

Opțiuni de combinație: 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.

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

intramuscular sau subcutanat.

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

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

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

Intramuscular sau subcutanat Intravenos:

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

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

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

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Cabaline, bovine-1 zi

Lapte: bovine: 0 zile

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

50 ml.

PRODUSE DERMATOLOGICE

10

BIODEXIN loțiune auriculară

BIODEXIN șampon

OTIBIOVIN sol. ad us. vet.

OTIPUR sol. ad us. vet.

OTOFIN 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 acest produs cu mare atenție. Evitați contactul cu ochii, mai ales al produsului concentrat. În caz de ingestie solicitați sfatul medicului.

CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

AMBALAJ

100 ml.

Produsul conține patru procente de clorhexidină



BIODEXIN șampon

COMPOZIȚIA

100 ml de produs conține: Soluție de Digluconat de clorhexidină 20 ml, Decil glucosida 12,5 g, Flavol BMK (cocoamidopropil betaina, clorura de sodium) 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.

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

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

CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

AMBALAJ

250 ml, 500 ml.

Primul pas în
tratarea otitei
externe
la câini



OTIBIOVIN sol. ad us. vet.

solutie pentru aplicare topica la caini si pisici

COMPOZIȚIA

1 ml produs contine:

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

Solutie pentru aplicare topica,

incolora, usor opalescenta la

agitare.

SPECII ȚINTĂ

Caini, pisici.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Se poate utiliza în perioada de gestație și lactație.

Cantități de administrat și calea de administrare

Produsul se administrează cutanat și în conductul auditiv extern.

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul

Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

15 ml, 20 ml.

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

Printr-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 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

Caini, pisici.

INDICAȚII

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

MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

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

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

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

Consultați medicul veterinar dacă există afecțiuni ale urechii.

Doar pentru uz extern.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Numai pentru uz veterinar.

AMBALAJ

20 ml.

Produs injectabil
pentru
tuberculinarea
bovinelor și
a altor specii



BioBovitubal 28000

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

COMPOZIȚIA

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

SPECII ȚINTĂ

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

INDICAȚII

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

PROCEDURA DE TESTARE

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

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

Evaluarea:

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE

0 zile.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

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



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 sângelui 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 pantotemat (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 sulfat 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 % substanțe 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 ambalaj 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
General pentru îmbunătățirea stării generale a cailor	20 g	de 2 ori pe săptămână până la refacere
Cai de curse 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 in perioada de lactatie

COMPOZIȚIA

O seringă pentru administrare intramamara (10 ml) conține:

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

SPECII ȚINTĂ

Vaci de lapte în perioada de lactație.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE ȘI LACTAȚIE

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Pentru administrare intramamara.

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

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

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

20 de seringi × 10 ml.

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



JODOUTER 100 mg/ml

soluție pentru administrare intrauterină pentru bovine și porcine

COMPOZIȚIA

1 ml produs conține:
Iod povidona 100 mg
Soluție pentru administrare
intrauterină, de culoare 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, trichomonoză, 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, trichomonioză
– 1 flacon (150 ml). Tratamentul
sterilității trebuie efectuat în
metestrul sau diestrul.
Tratamentul local al cervicitei,
vaginitei, vestibulitei se poate
realiza cu ajutorul unui tampon
inmuiat sau prin irigație
(tamponul trebuie extras după
tratament).

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

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

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

Tratamentul consecutiv se poate
efectua cu aceeași doză.

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 0 zile.
Lapte: 0 zile.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

150 ml.



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



LINEOMAM LC

Soluție intramamară

COMPOZIȚIE

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

Soluție intramamară

Soluție limpede, incoloră până la gălbuie.

SPECII ȚINTĂ

Vaci în timpul lactației

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU PRECIZAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

UTILIZAREA ÎN TIMPUL GESTAȚIEI ȘI LACTAȚIEI

Poate fi utilizat în timpul gestației și lactației.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: 8 zile

Lapte: 84 ore

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

CONDIȚII DE DEPOZITARE

A nu se congela. A se proteja de lumină.

DIMENSIUNI AMBALAJE

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



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



REHYDROSOL BIO

plv. sol. ad us. vet.

COMPOZIȚIE

1 plic (83.7 g):

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

CARACTERISTICILE

PRODUSULUI / UTILITATE

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

Doză și mod de administrare:

Un plic reprezintă o doză.

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

La primele semne de diaree opriți

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

În caz că diareea continuă sau se agravează cauzând deshidratare serioasă administrați 2 litri de soluție de 3x4 ori pe zi. A nu se administra soluția mai mult de 4 zile consecutive.

În momentul dizolvării produsului poate apărea în amestec sediment nedizolvat.

Acest sediment nu afectează calitatea produsului.

ATENȚIONĂRI

După ce acest produs este folosit se recomandă hrănirea normal în continuare

Nu utilizați soluția dacă este contaminată cu alte substanțe. Preparatul trebuie

consumat în termen de 24 ore.

În cazurile grave se recomandă un tratament i.v. alternativ.

În cazuri de agravare ce țin mai mult de 4 zile consultați medicul veterinar.

Păstrați recipientii curați și nu hrăniți animalele mai mult decât este necesar. Folosiți colostru de calitate.

PRECAUȚII

A nu se păstra la îndemâna copiilor.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură de sub 25 °C.

VALABILITATE

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

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

AMBALAJ

83.7 g

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



Ser Clostetan inj. ad us. vet.

Ser antitetanic

COMPOZIȚIA

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

SPECII ȚINTĂ

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

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

REAȚII ADVERSE

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

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

Utilizare în perioada de gestație sau lactație

Produsul poate fi utilizat în perioada de gestație sau lactație.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Calea de administrare:

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

Porci: subcutanat sau intramuscular.

Volumele mari trebuie divizate și administrate în mai multe locuri.

DOZAJ

Profilactic:

Cai, vaci 4 000–6 000 UI
(13–20 ml)

Oi, capre, porci, câini, pisici 2 000–3 000 UI
(7–10 ml)

Terapeutic:

Cai, vaci 40 000 UI
(140 ml)

Oi, capre, porci, câini, pisici 20 000 UI (70 ml)

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

1 × 20 ml, 1 × 100 ml.

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



STREPTONAMID

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

COMPOZIȚIA

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

SPECII ȚINTĂ

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

INDICAȚII

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

DOZELE RECOMANDATE

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

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

- cai: 6 000 000 UI streptomycină și 6 g fthalilsulfatazol
- viței și mânji: 2 000 000 UI streptomycină și 2 g fthalilsulfatazol
- purcei: 1 000 000 UI streptomycină și 1 g fthalilsulfatazol
- câini: 1 000 000 – 2 000 000 UI și 1–2 g fthalilsulfatazol
Doza maximă pe durata întregului tratament:
- cai: 18 000 000 UI streptomycină și 18 g fthalilsulfatazol
- viței și mânji: 10 000 000 UI streptomycină și 10 g fthalilsulfatazol
- purcei: 5 000 000 UI streptomycină și 5 g fthalilsulfatazol
- câini: 5 000 000 – 10 000 000 UI și 5–10 g fthalilsulfatazol

TIMP DE AȘTEPTARE

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: se va utiliza imediat
Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: se va utiliza imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

5 plicuri × 2.8 g fiecare.

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



VITSEL E

soluție injectabilă

1 ml de soluție injectabilă conține:

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

SPECII ȚINTĂ

Miei, viței, bovine tinere, vaci, porci.

INDICAȚII

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

POSOLOGIE

MOD DE ADMINISTRARE

Intramuscular în mușchii gâtului.

PERIOADE DE ELIMINARE

Carne: 30 zile
Lapte: nu există

VALABILITATE

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

DEPOZITARE

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

MĂRIMEA AMBALAJULUI

50 ml și 100 ml în flacon din sticlă maro

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



WE *respect* **ANIMALS**

VETERINARY MEDICAMENTS PRODUCER

CONTACTE UTILE

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

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

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

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

Věra Chlupová, Bc.
Şef Departament Export
Telefon: +420 517 318 615
Mobil: + 420 725 711 612
E-mail: chlupova.vera@bioveta.cz

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

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

NOTIȚE

DISTRIBUITORI



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

Str. Libertății nr. 13,
420 155 Bistrița
Tel.: +40 735 859 936
Fax: +40 263 239 038
E-mail: comenzi@bistrivet.ro
www.bistrivet.eu



S.C. FARMAVET S.A.

Calea Giulești nr. 333, sector 6,
060 269 București
Tel.: +40 212 219 960
Fax: +40 212 206 932
E-mail: office@farmavet.ro
www.farmavet.ro



WE *respect* ANIMALS



BIOVETA ROMANIA SRL

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

Dr. Bogdan Cornea

Key Account Manager Regiunea N-W
Mob. 0745 362 629
e-mail: cornea.bogdan@bioveta.ro

Dr. Luciana Dumitrescu

Account manager Regiunea W
Mob. 0726 242 779
e-mail: dumitrescu.luciana@bioveta.ro

Dr. George Militaru

Key Account Manager Regiunea S-E
Mob. 0746 147 155
e-mail: militaru.george@bioveta.ro

Dr. Remus Gabriel Plesca, PhD.

Key Account Manager Regiunea Moldova
Mob. 0741 165 221
e-mail: plesca.remus@bioveta.ro



Bioveta, a. s.
Komenského 212/12
682 23 Ivanovice na Hané
Czech Republic



EUROPEAN UNION

www.bioveta.ro



4. editia