

CATALOG PRODUCE

bioveta



VETERINARY MEDICAMENTS PRODUCER

CATALOG PRODUSE

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



WE*respect***ANIMALS**

VETERINARY MEDICAMENTS PRODUCER

LISTA PRODUSELOR ÎN FUNCȚIE DE ARIA TERAPEUTICĂ

1. Vaccinuri pentru câini

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

2. Vaccinuri pentru bovine

BioBos IBR marker inact.	28
BioBos IBR marker live	29
BioBos RCC	30
BoviBio RESPI 4	32
BioBos RESPI 5	33
MORAXEBIN Neo	34
TRICHOBEN	35

3. Vaccinuri pentru cai

BioEquin FH	38
BioEquin H	39
CLOTEID 4	40

4. Vaccinuri pentru pisici

FELIBIO PCH	42
FELIBIO PCHR	43

5. Vaccinuri pentru păsări și iepuri

BioRabbit RHDV 1,2	46
PESTORIN MORMYX	47

6. Vaccinuri pentru suine

BIOSUIS Entero	50
BIOSUIS ParvoEry L(7)	51
BIOSUIS LEPTO P	52
ERYSIN SINGLE SHOT	53
PARVOERY SIN	54
POLYPLEUROSIN APX PLUS IM	55
ROKOVAC NEO	56

7. Produse hormonale

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

8. Antiparazitare

BIOMEC	64
CANIVERM 0,7 g	65
CANIVERM 0,175 g	66
CANIVERM pastă orală	67
SELIVERM 15 mg	68
SELIVERM 30 mg	70
SELIVERM 45 mg	71
SELIVERM 60 mg	72
SELIVERM 120 mg	73
Equimoxin 18.92 mg/g	74
EQUIVERM DUO pastă orală	75
FIPRIN 50 mg/ml soluție spot on pisici	76
FIPRIN 67 mg/ml soluție spot on câini S	77
FIPRIN 134 mg/ml soluție spot on câini M	78
FIPRIN 268 mg/ml soluție spot on câini L	79
FIPRIN 402 mg/ml soluție spot on câini XL	80
SULFADIMIDIN BIOVETA	81
TOP SPOT ON STRONGER pentru cabaline	82
TOP SPOT ON STRONGER pentru câini	83

9. Anestezice

NALGOSED 10 mg/ml	86
NARKAMON BIO	87
SEDAN 35 mg/ml	88
XYLAZIN BIO 2%	89

10. Produse dermatologice

Alaptid	92
BIODEXIN loțiune auriculară	93
BIODEXIN șampon	94
OTIBIOVIN sol. ad us. vet.	95
OTOFIN soluție	96

11. Varia

Avitubal 25.000 inj	98
BioBovitubal 28000	99
GAMARET	100
JODOUTER	101
INTRAMAR SEAL	102
LINEOMAM LC	103
REHYDROSOL BIO	104
SER CLOSTETAN	105
STREPTONAMID	106
KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml	107
VITSEL E	108

LISTA PRODUSELOR ÎN FUNCȚIE DE SPECIILE ȚINTĂ



CAINI

Alaptid	92
BioBovitubal 28000	99
Biocan C	15
Biocan DHPPi	16
Biocan DHPPi + L	17
Biocan DHPPi + LR	18
Biocan DP	19
Biocan L	20
Biocan LR	21
Biocan M	22
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	23
Biocan Puppy	24
Biocan R	25
BIODEXIN loțiune auriculară	93
BIODEXIN șampon	94
Borrelym 3	26
CANIVERM 0,175 g	66
CANIVERM 0,7 g	65
CANIVERM pastă orală	67
CLOTEID 4	40
FIPRIN 134 mg/ml soluție spot on câini M	78
FIPRIN 268 mg/ml soluție spot on câini L	79
FIPRIN 402 mg/ml soluție spot on câini XL	80
FIPRIN 67 mg/ml soluție spot on câini S	77
NALGOSED 10 mg/ml	86
NARKAMON BIO	87
OTIBIOVIN sol. ad us. vet.	95
OTOFIN soluție	96
OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	59
SEDAN 35 mg/ml	88
SELIVERM 120 mg	73
SELIVERM 15 mg	68
SELIVERM 45 mg	71
SELIVERM 60 mg	72
SER CLOSTETAN	105
SERGON 1000 UI	60
STREPTONAMID	106
TOP SPOT ON STRONGER pentru câini	83
XYLAZIN BIO 2%	89

Biocan R	25
BIODEXIN șampon	94
CANIVERM 0,175 g	66
CANIVERM 0,7 g	65
CANIVERM pastă orală	67
FELIBIO PCH	42
FELIBIO PCHR	43
FIPRIN 50 mg/ml soluție spot on pisici	76
NALGOSED 10 mg/ml	86
NARKAMON BIO	87
OTIBIOVIN sol. ad us. vet.	95
OTOFIN soluție	96
SELIVERM 15 mg	68
SELIVERM 30 mg	70
SER CLOSTETAN	105
XYLAZIN BIO 2%	89



CAI

Alaptid	92
Avitubal 25.000 inj	98
BioBovitubal 28000	99
Biocan R	25
BioEquin FH	38
BioEquin H	39
CLOTEID 4	40
Equimoxin 18.92 mg/g	74
EQUIVERM DUO pastă orală	75
KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml	107
NALGOSED 10 mg/ml	86
NARKAMON BIO	87
OESTROPHAN 0,25 mg/ml	58
OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	59
SEDAN 35 mg/ml	88
SER CLOSTETAN	105
STREPTONAMID	106
TOP SPOT ON STRONGER pentru cabaline	82
XYLAZIN BIO 2%	89



IEPURI

Alaptid	92
BioRabbit RHDV 1,2	46
PESTORIN MORMYX	47
SER CLOSTETAN	105
SERGON 1000 UI	60
SULFADIMIDIN BIOVETA	81



PISICI

Alaptid	92
Biocan M	22

LISTA PRODUSELOR ÎN FUNCȚIE DE SPECIILE ȚINTĂ



BOVINE

Alaptid	92
Avitubal 25.000 inj	98
BioBos IBR marker inact.	28
BioBos IBR marker live	29
BioBos RCC	30
BioBos RESPI 5	33
BioBovitubal 28000	99
Biocan R	25
BIOMECC	64
BoviBio RESPI 4	32
CLOTEID 4	40
GAMARET	100
INTRAMAR SEAL	102
JODOUTER	101
KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml	107
LINEOMAM LC	103
MORAXEBIN Neo	34
OESTROPHAN 0,25 mg/ml	58
OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	59
REHYDROSOL BIO	104
SER CLOSTETAN	105
SERGON 1000 UI	60
STREPTONAMID	106
SULFADIMIDIN BIOVETA	81
TRICHOBEN	35
VITSEL E	108
XYLAZIN BIO 2%	89



SUINE

Alaptid	92
Avitubal 25.000 inj	98
BioBovitubal 28000	99
Biocan R	25
BIOMECC	64
BIOSUIS Entero	50
BIOSUIS LEPTO P	52
BIOSUIS ParvoEry L(7)	51
ERYSIN SINGLE SHOT	53
JODOUTER	101
KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml	107
OESTROPHAN 0,25 mg/ml	58
OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	59
PARVOERYSIN	54
POLYPLEUROSIN APX PLUS IM	55
ROKOVAC NEO	56
SER CLOSTETAN	105
SERGON 1000 UI	60
SERGON PG 400+200 UI	61

STREPTONAMID	106
SULFADIMIDIN BIOVETA	81
VITSEL E	108



CAPRINE

Alaptid	92
BioBovitubal 28000	99
Biocan R	25
CLOTEID 4	40
OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	59
SER CLOSTETAN	105
SERGON 1000 UI	60



OVINE

Alaptid	92
BioBovitubal 28000	99
Biocan R	25
BIOMECC	64
CLOTEID 4	40
OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	59
SER CLOSTETAN	105
SERGON 1000 UI	60
SULFADIMIDIN BIOVETA	81
VITSEL E	108



PĂSĂRI

Alaptid	92
SULFADIMIDIN BIOVETA	81



ANIMALE DE BLANĂ

Biocan R	25
----------	----



CAINI



PISICI



CAI



IEPURI



BOVINE



SUINE



CAPRINE



OVINE



PĂSĂRI



ANIMALE
DE BLANĂ

LISTA PRODUSELOR ÎN ORDINE ALFABETICĂ

Alaptid	92	GAMARET	100
Avitubal 25.000 inj.	98		
		INTRAMAR SEAL	102
BioBos IBR marker inact.	28		
BioBos IBR marker live	29	JODOUTER	101
BioBos RCC	30		
BioBos RESPI 5	33	KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml	107
BioBovitubal 28000	99		
Biocan C	15	LINEOMAM LC	103
Biocan DHPPi	16		
Biocan DHPPi + L	17	MORAXEBIN Neo	34
Biocan DHPPi + LR	18		
Biocan DP	19	NALGOSED 10 mg/ml	86
Biocan L	20		
Biocan LR	21	NARKAMON BIO	87
Biocan M	22		
Biocan NOVEL DHPPi	8	OESTROPHAN 0,25 mg/ml	58
Biocan NOVEL DHPPi/L4	9	OTIBIOVIN sol. ad us. vet.	95
Biocan NOVEL DHPPi/L4R	10	OTOFIN soluție	96
Biocan NOVEL Pi/L4	11	OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml	59
Biocan NOVEL PUPPY	12		
Biocan NOVEL R	13	PARVOERY SIN	54
Biocan NOVEL Respi	14	PESTORIN MORMYX	47
Biocan P	23	POLYPLEUROSIN APX PLUS IM	55
Biocan Puppy	24		
Biocan R	25	REHYDROSOL BIO	104
BIODEXIN loțiune auriculară	93	ROKOVAC NEO	56
BIODEXIN șampon	94		
BioEquin FH	38	SEDAN 35 mg/ml	88
BioEquin H	39	SELIVERM 120 mg	73
BIOMECH	64	SELIVERM 15 mg	68
BioRabbit RHDV 1,2	46	SELIVERM 30 mg	70
BIOSUIS Entero	50	SELIVERM 45 mg	71
BIOSUIS LEPTO P	52	SELIVERM 60 mg	72
BIOSUIS ParvoEry L(7)	51	SER CLOSTETAN	105
Borrelym 3	26	SERGON 1000 UI	60
BoviBio RESPI 4	32	SERGON PG 400+200 UI	61
		STREPTONAMID	106
CANIVERM 0,175 g	66	SULFADIMIDIN BIOVETA	81
CANIVERM 0,7 g	65		
CANIVERM pastă orală	67	TOP SPOT ON STRONGER pentru cabaline	82
CLOTEID 4	40	TOP SPOT ON STRONGER pentru câini	83
		TRICHOBEN	35
Equimoxin 18.92 mg/g	74		
EQUIVERM DUO pastă orală	75	VITSEL E	108
ERYSIN SINGLE SHOT	53		
		XYLAZIN BIO 2%	89
FELIBIO PCH	42		
FELIBIO PCHR	43		
FIPRIN 134 mg/ml soluție spot on câini M	78		
FIPRIN 268 mg/ml soluție spot on câini L	79		
FIPRIN 402 mg/ml soluție spot on câini XL	80		
FIPRIN 50 mg/ml soluție spot on pisici	76		
FIPRIN 67 mg/ml soluție spot on câini S	77		

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 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



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



Biocan NOVEL DHPPi

LIOFILIZAT ȘI DILUANT PENTRU SUSPENSIE INJECTABILĂ PENTRU CÂINI

COMPOZIȚIA

Substanțe active: Liofilizat (vîu, 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*

* Dozã infectantã pe culturi celulare - 50%

INDICAȚII

Imunizarea activã a cãinilor în vârstã de cel puțin 6 sãptãmãni pentru:

- prevenirea mortalitãții și semnelor clinice de boalã cauzate de virusul maladiei Carre
- prevenirea mortalitãții și semnelor clinice de boalã 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 imunitãții:

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

SPECII ȚINTĂ

Cãini.

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

Calea subcutanată.

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

Schemã de vaccinare primarã

Douã doze de Biocan Novel DHPPi la interval de 3-4 sãptãmãni, începând cu vârstã de 6 sãptãmãni.

Dacã este necesarã protecția

împotriva leptospirei, a II-a dozã de vaccin poate fi de Biocan Novel DHPPi/L4 și ca urmare schema de vaccinare va fi planificatã în consecință (vã rugãm sã consultați SPC pentru Biocan Novel DHPPi/L4).

Schema de revaccinare:

O dozã de Biocan Novel DHPPi va fi administratã la fiecare 3 ani. În cazul parainfluenței, revaccinarea trebuie efectuatã anual, de aceea o dozã de Biocan Novel DHPPi sau Biocan Novel Pi/L4 poate fi administratã anual dacã este necesar. Imunitatea completã pentru componenta leptospirozei a vaccinului Pi/L4, utilizat pentru revaccinarea anualã, se va instala numai dupã vaccinarea primarã cu vaccinul Biocan Novel care conține componenta L4.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se pãstra la frigider (2-8 °C). A nu se congela. A se proteja de luminã. A se pãstra 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. $10^{4.3}$ 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** $\geq 1:51$ ALR***, Leptospira interrogans, serogrup Canicola, serovar Canicola, tulpina MSLB 1090, GMT** $\geq 1:51$ ALR***, Leptospira kirschneri, serogrup Grippotyphosa, serovar Grippotyphosa, tulpina MSLB 1091, GMT** $\geq 1:40$ ALR***, Leptospira interrogans, serogrup Australis, serovar Bratislava, tulpina MSLB 1088, GMT** $\geq 1:51$ ALR***
** Media geometrică a titrurilor
*** Reacția de microaglutinare (serologie la iepuri)

INDICAȚII

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

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

SPECII ȚINTĂ

Câini.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE

Precauții speciale pentru utilizare la

animale. Doar animalele sănătoase pot fi vaccinate. Câinii vaccinați pot excreta tulpinile virale vaccinale vii CAV-2, CPiV și CPV-2b timp de mai multe zile după vaccinare. Datorită unei patogenității reduse a acestor tulpini, nu este necesar ca animalele vaccinate să fie ținute separat de animalele nevaccinate. Întrucât tulpina vacinală 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 (vii, 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. $10^{4.3}$ 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*,
Diluant (inactivat): Leptospira interrogans, serogrup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, tulpina MSLB 1089, GMT** ≥ 1:51 ALR***, Leptospira interrogans, serogrup Canicola, serovar Canicola, tulpina MSLB 1090, GMT** ≥ 1:51 ALR***, Leptospira kirschneri, serogrup Grippotyphosa, serovar Grippotyphosa, tulpina MSLB 1091, GMT** ≥ 1:40 ALR***, Leptospira interrogans, serogrup Australis, serovar Bratislava, tulpina MSLB 1088, GMT** ≥ 1:51 ALR***
Virus rabic inactivat, tulpina SAD Vnukovo-32 > 2,0 IU****

INDICAȚII

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

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

clinice de boală cauzate de

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

Instalarea imunității:

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

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

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

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

SPECII ȚINTĂ:

Câini.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml.

**Vaccin combinat
împotriva a patru
serotipuri de
leptospire și
parainfluenței
canine**



Biocan NOVEL Pi/L4

LIOFILIZAT ȘI DILUANT PENTRU SUSPENSIE INJECTABILĂ PENTRU CÂINI

COMPOZIȚIA

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

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

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

* Doză infectantă pe culturi celulare - 50%

** Media geometrică a titrurilor

*** Reacția de microaglutinare (serologie la iepuri)

INDICAȚII

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

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

SPECII ȚINTĂ

Câini.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE

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

Schema de revaccinare:

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml.



**Vaccin combinat
împotriva bolii
Carre și
parvovirozei la
căței**



Biocan NOVEL PUPPY

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

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

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.

PRECAUTII 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



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 coronavirusei canine. Imunitatea după revaccinare se dezvoltă în 7 până la 14 zile și durează timp de șase luni.

ATENȚIONĂRI SPECIALE

Vaccinați numai indivizi clinic sănătoși aflați într-o stare de întreținere adecvată. Posibilele tratamente anti-parazitare trebuie efectuate cu cel puțin 10 zile înainte de vaccinare.

O săptămână după vaccinare, nu se recomandă efectuarea de antrenamente sau orice alte proceduri stresante cu animalele vaccinate.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

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

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Produsul nu este destinat animalelor de interes economic.

PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani. După deschiderea flaconului vaccinul se utilizează imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU PĂSTRARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml.



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



Biocan DHPPi

liofilizat pentru prepararea de soluție injectabilă

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

COMPOZIȚIA

Substanțe active:

a) Componenta liofilizată:

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

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

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

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

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
cățeilor de la vârsta
de 8 săptămâni**



Biocan DHPPi + L

liofilizat și suspensie injectabilă

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

COMPOZIȚIE:

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

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

Virusul laringotraheitei
infecțioase canine,

tulpina CAV-2 min. $10^{3.5}$ TCID₅₀
max. $10^{4.5}$ TCID₅₀

Virusul parvovirozei canine,
tulpina, CPV OP-1/81

min. $10^{4.5}$ TCID₅₀
max. $10^{5.5}$ TCID₅₀

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

b) Diluant (Biocan L):

Substanțe active:

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

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

Leptospira grippotyphosa

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

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

Adjuvant: Algeldrat suspensie

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

VACCINUL POATE FI UTILIZAT ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE SAU LACTAȚIE.

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

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Doza este de 1 ml indiferent
de vârsta, greutatea și rasa
individului; prima vaccinare
se poate efectua la vârsta de 8
săptămâni. Mod de administrare -
subcutanat, de preferință în zona
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 CDV₃₉ min. $10^{3.0}$ TCID₅₀, max. $10^{4.5}$ TCID₅₀

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

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

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

Excipient: Mediu nutritiv pentru liofilizare până la 1 ml

b) Diluant (Biocan LR):

Substanțe active: Virusul rabiei inactivat, tulpina

SAD Vnukovo-32 min. 2 UI

Leptospira icterohaemorrhagiae inactivată, tulpina MSLB1008 titru min. 32 definit de către MAT*)

Leptospira canicola inactivată, tulpina MSLB 1010 titru min. 32

definit de către MAT*)

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

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

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE

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

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

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

PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani iar după reconstituire vaccinul se utilizează imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml



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



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

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

COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

a) componenta liofilizată

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

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

b) diluant

Liofilizat pentru prepararea
de soluție injectabilă.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

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

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

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

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml.



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



Biocan L suspensie injectabilă

Vaccin inactivat împotriva leptospirozei la câini

COMPOZIȚIA

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

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

Leptospira grippotyphosa 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 Microsporum canis la câini și pisici

COMPOZIȚIA

Microsporum 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.
Microsporum canis din
săptămâna a 12-a de viață.
Imunitatea se dezvoltă în termen
de 1 lună după revaccinare și
durează cel puțin 1 an.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

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

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE

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

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

Orice alt vaccin Biocan (Puppy, P,
PD, DH, DHP, DHPi, L, R, LR, C)
poate fi administrat simultan cu
Biocan M într-un alt loc (de
preferință pe cealaltă parte a
animalului).

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml.



Vaccin monovalent împotriva parvovirozei



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

Vaccin viu împotriva parvovirozei (CPV-2) la câini

COMPOZIȚIA

Substanțe active:

a) componenta liofilizată

Substanța activă:

Parvovirus enteritidis canis -
tulpina OP-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
cățeilor 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 spatele 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 x 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
posterioare.

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

trebuie să fie respectat).

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

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 × 1 ml, 10 × 10 ml, 20 × 1 ml.



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



Borrelym 3 suspensie injectabilă pentru câini

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

COMPOZIȚIA

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

Borrelia garinii PR † 1*

Borrelia afzelii PR † 1*

Borrelia burgdorferi
sensu stricto PR † 1*

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

Suspensie injectabilă.

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

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

Instalarea imunității: O lună după prima vaccinare.

Durata imunității: Un an de la prima vaccinare.

Nu este cazul.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Doză: 1 ml începând cu vârsta de 12 săptămâni

Cale de administrare:

Subcutanată.

A se agita înainte de administrare.

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

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

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

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

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: trebuie folosit imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se proteja de lumină.

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

AMBALAJ

2 × 1 ml, 10 × 1 ml.

VACCINURI PENTRU BOVINE

2

BioBos IBR marker inact.
BioBos IBR marker live
BioBos RCC
BoviBio RESPI 4
BioBos RESPI 5
MORAXEBIN Neo
TRICHOBEN

Vaccin marker inactivat împotriva IBR



BioBos IBR marker inact. suspensie injectabilă pentru bovine

COMPOZIȚIA

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

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

Adjuvanți:

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

SPECII ȚINTĂ

Bovine.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

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

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE 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

liliofilizat și solvent pentru bovine

COMPOZIȚIA

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

SPECII ȚINTĂ

Bovine.

PENTRU SPECIA DE ANIMALE ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă a bovinelor și pentru reducerea intensității și duratei simptomelor clinice inițiate de infecția cu virusul BHV-1 (IBR) și pentru reducerea eliminării virusului.
Începerea imunității a fost dovedită după 7 zile de la vaccinarea intranasală și 14 zile după vaccinarea intramusculară a animalelor negative serologic.
Durata imunității 6 luni după vaccinarea de bază.
Durata imunității după aplicarea intranasală începând cu vârsta de 2 săptămâni a fost dovedită prin testul challenge doar la animalele fără anticorpi maternali, fiind de 10 săptămâni, adică până la aplicarea celei de-a 2-a doze intramusculare la vârsta de 3 luni.

CANTITATEA ADMINISTRATĂ ȘI MODUL DE ADMINISTRARE

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

Dozare:

2 ml vaccin diluat pentru un animal.

Mod de administrare:

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

Intramuscular: începând cu vârsta de 3 luni

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

Schemă de vaccinare:

Vaccinarea de bază:

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

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

Revaccinare:

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

MĂSURI SPECIALE PENTRU PĂSTRARE

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

TERMEN DE VALABILITATE

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

AMBALARE

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

Noul vaccin
unidoză fără ulei
împotriva
diareei
neonatale
la vițel



BioBos RCC

COMPOZIȚIA

Substanțe active:

E. coli inactivat care exprimă
adhesin F5 (K99),

tulpina O8:K35 RP $\leq 1^*$

Rotavirus bovin inactivat, serotip

G6P1, tulpina TM-91 RP $\leq 1^*$

Coronavirus bovin inactivat,

tulpina C-197 RP $\leq 1^*$

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

Adjuvant:

Hidroxid de aluminiu 6 mg

Saponină de Quillaja
(Quil A) $\geq 0,4$ mg

INDICAȚII DE UTILIZARE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

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

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

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

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

Instalarea imunității:

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

Durata imunității:

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

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



SPECII ȚINTĂ

Bovine (juninci și vaci gestante).

ADMINISTRARE

O doză de 2 ml prin injecție intramusculară.

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

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

TERMEN DE VALABILITATE

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

10 ml, 50 ml

Vaccin inactivat împotriva Sindromului Respirator Bovin



BoviBio RESPI 4

suspensie injectabilă pentru bovine

COMPOZIȚIA

Doză de vaccin (2 ml) ce conține:

Virus respiratoris syncytialis
bovis inactivat, tulpina

BIO-24, RP 1* 1*

Virus parainfluenzis 3 bovis
inactivat,

tulpina BIO-23, RP 1* 1*

Virus diarrhoeae bovis
inactivat,

tulpina BIO-25, RP 1* 1*

Mannheimia (Pasteurella)

haemolytica inactivata, tulpina

DSM 5283, serovar 1A, RP 1* 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
Sindromului
Respirator Bovin,
combinat cu 5
antigene.**



NOU 2024

BioBos Respi 5

liliofilizat și suspensie injectabilă

COMPOZIȚIE

Herpesvirus bovin de tip 1 (BHV-1) atenuat viu, tulpina Bio-27:
IBR gE neg. 10^{5.7}–10^{7.5} TCID₅₀
Virusul sincițial respirator bovin (BRSV) inactivat, tulpina BIO-24 RP ≥ 1*
Virusul parainfluenza 3 bovin (PI3V) inactivat, tulpina BIO-23 RP ≥ 1*
Virusul diareei virale bovine (BVDV) inactivat, tulpina BIO-25 RP ≥ 1*
Mannheimia (Pasteurella) haemolytica inactivat, tulpina DSM 5283, serotip A1 RP ≥ 1*

DESTINAT SPECIILOR DE ANIMALE
Bovine.

INDICAȚII

Pentru imunizarea activă a bovinelor împotriva: BHV-1 (IBR) pentru a reduce intensitatea și durata semnelor clinice de infecție și pentru a reduce excreția virusului sălbatic; virusul parainfluenza 3 bovin (PI3V), pentru a reduce infecția; virusul sincițial respirator bovin (BRSV), pentru a reduce infecția și semnele clinice; virusul diareei virale bovine (BVD), pentru a

reduce infecția respiratorie; Germenii serotipului A1 ai *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica*, pentru a reduce semnele clinice și leziunile pulmonare. Durata imunității este de 12 luni după vaccinarea primară.

DOZARE ȘI SCHEMĂ DE VACCINARE

2 ml, injectare intramusculară. Vițeii proveniți din vaci neimunizate sau din efective fără prezența și infecția dovedită a BHV-1 (IBR):

- 2 injecții la un interval de 3 săptămâni de la vârsta de 2 săptămâni (ideal 8 săptămâni) Vițeii proveniți din vaci imunizate, sau din efective cu infecția dovedită a BHV-1 fără semne clinice de infecție:
- 2 injecții la un interval de 3 săptămâni de la vârsta de 3 luni Vițeii din efective infectați cu BHV-1 (IBR) și apariția semnelor clinice de infecție IBR:
- imunizarea primară este precedată de administrarea intranasală a BioBos IBR marker live începând cu vârsta de 2 săptămâni.
- apoi 2 injecții cu BioBos Respi

5 la un interval de 3 săptămâni începând cu vârsta de 3 luni Revaccinarea:

- 1 injecție la fiecare 12 luni de la finalul vaccinării primare Revaccinarea înainte de fătare: În fermele cu un risc crescut de infecții respiratorii la vițeii cu vârsta de până la 3 luni se recomandă administrarea unei alte doze de vaccin la animalele gestante, cu 3 săptămâni înainte de fătare.

TIMP DE AȘTEPTARE
Zero zile.

TERMEN DE VALABILITATE

Durata de valabilitate a produsului medicamentos veterinar ambalat în vederea vânzării: 2 ani. Termen de valabilitate după deschiderea ambalajului: 2 ore.

CONDIȚII DE DEPOZITARE

Păstrați și transportați refrigerat (2 °C – 8 °C). Depozitați vaccinul reconstituit la temperaturi sub 25°C (timp de 2 ore). A se feri de îngheț. A se feri de lumină.

AMBALAJ
5x5 doze, 1x25 doze.

**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
trichofitiei bovine
cauzată de
*trichophyton
verrucosum***



TRICHOBEN

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

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU SPECIA ȚINTĂ

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

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

CANTITĂȚI ADMINISTRATE ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Metoda de administrare:

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

Dozare:

Profilactic și terapeutic
- Vițeii cu vârsta de la o zi până la trei luni: 2×2 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 trichofitie și de asemenea la animalele caectice.
Timp de așteptare
Carne: 14 zile.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

40 ml.

VACCINURI PENTRU CAI

3

BioEquin FH
BioEquin H
CLOTEID 4



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



BioEquin FH

emulsie injectabilă pentru cai

COMPOZIȚIE

Substanțe active – 1 ml (o doză):

Virusul influenței ecvine, inactivat, 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 iepele gestante cauzate de infecția cu virusul herpetic cabalin (EHV-1). Apariția imunității a fost demonstrată prin provocarea virulentă pentru tulpina gripei ecvine Brno 08, și prin serologie pentru tulpina Morava 95.

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

Influența ecvină:

Instalarea imunității active:

14 zile după vaccinarea primară

Durata imunității active:

6 luni după revaccinare

Herpes virusul:

Instalarea imunității active:

14 zile după vaccinarea primară

Durata imunității active: 6 luni după revaccinare.

SPECII ȚINTĂ

Cai.

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

Doza de vaccin – 1 ml.

Vaccinul (1 ml) este aplicat intramuscular profund.

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

Schema de vaccinare:

Vaccinarea primară împotriva influenței ecvine și herpesvirusului ecvin:

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

Revaccinarea împotriva influenței ecvine și herpesvirusului ecvin:

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

Vaccinarea la iepele gestante:

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

MĂRIMEA AMBALAJULUI:

2 × 1 doză, 10 × 1 doză.

Vaccin inactivat împotriva herpesvirusului equin EHV-1



BioEquin H, emulsie injectabilă pentru cai

Vaccin inactivat împotriva herpesvirusului equin EHV-1

COMPOZIȚIE

Substanțe active într-o singură doză:

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

Adjuvanți:

Adjuvant pe bază de ulei

(Montanide ISA 35 VG) 0,25 ml

Emulsie injectabilă.

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

SPECII ȚINTĂ

Cai.

INDICAȚII

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

14 zile de la vaccinarea primară

Durata imunității active:

6 luni după revaccinare

Utilizarea în timpul gestației, lactației sau post-partu
Poate fi utilizat în timpul gestației. Nu s-a demonstrat siguranța produsului medical veterinar în timpul lactației.

POSOLOGIE

Doza de vaccinare – 1 ml.

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

Schema de vaccinare –

Vaccinarea primară:

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

Revaccinare:

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

Vaccinarea iepelor gestante:

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

VALABILITATE

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

DEPOZITARE

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

MĂRIMEA AMBALAJULUI

2 × 1 doză, 10 × 1 doză.

Anatoxină tetanică
purificată 30 UI,
suspensie
injectabilă



CLOTEID 4 inj. ad us. vet.

Vaccin împotriva tetanosului

COMPOZIȚIA (1 ML)

Anatoxină tetanică
purificată 30 UI
Suspensie injectabilă

SPECII ȚINTĂ

Cai, bovine, ovine, caprine și
câini.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, PENTRU SPECIILE ȚINTĂ

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

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

A se agita conținutul flaconului
înainte de utilizare.

TIMP DE AȘTEPTARE

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

PERIOADA DE VALABILITATE

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

AMBALAJ

2 × 1 ml, 10 × 1 ml.

VACCINURI PENTRU PISICI

4

FeliBio PCH
FeliBio PCHR



**Vaccin inactivat
împotriva virusului
panleucopeniei
feline,
calicivirusului și
herpesvirusului
felin**



FeliBio PCH emulsie injectabilă pentru pisici

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

COMPOZIȚIA

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

Emulsie injectabilă.

SPECII ȚINTĂ

Pisici.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE SAU LACTAȚIE

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

Mod de administrare: subcutanat.

Înainte de utilizare, flaconul trebuie agitat bine.

Schema de vaccinare:

Vaccinarea de bază:

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

Revaccinarea:

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

Perioadă de valabilitate

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

A se proteja de lumină.

A se proteja de îngheț.

AMBALAJ

10 × 1 doză.



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



FeliBio PCHR emulsie injectabilă pentru pisici

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

COMPOZIȚIE:

O doză de vaccin (1 ml) conține:

Substanțe active:

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

Calicivirus felin, inactivat,
tulpina FCV F9 RP ≥ 1

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

Virusul rabiei inactivat, tulpina
SAD VNUKOVO 32 min 1UI

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

INDICAȚII

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

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

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

Durata imunității este de 12 luni.

SPECII ȚINTĂ

Pisici.

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

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

Mod de administrare:
subcutanat.

Înainte de utilizare, flaconul
trebuie agitat bine.

Schema de vaccinare:

Vaccinarea de bază:

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

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

Revaccinarea:

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și
îndemâna copiilor.

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

DIMENSIUNI DE AMBALAJE

10 × 1 doză.

VACCINURI PENTRU IEPURI

5

BioRabbit RHDV 1,2
PESTORIN MORMYX



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



BioRabbit RHDV 1, 2

suspensie injectabilă pentru iepuri

COMPOZIȚIE

Fiecare doză (0,5 ml) conține:

Substanțe active:

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

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

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

INDICAȚII DE UTILIZARE

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

Instalarea imunității: 7 zile după vaccinare

Durata imunității: 12 luni

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

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

Animalele pot fi vaccinate de la vârsta de 6 săptămâni.

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

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

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

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

AMBALAJ

1 x 1 doză, 1 x 10 doze, 10 x 10 doze



**Protejează
împotriva
mixomatozei și
bolii hemoragice
la iepure**



PESTORIN MORMYX

liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă la iepuri

Vaccin împotriva bolii hemoragice a iepurelui și mixomatozei

COMPOZIȚIA

1 ml (1 doză):
Componenta lichidă
Calicivirusul bolii hemoragice
inactivat (tulpina CAMP V-351),
min. 128 HA – max. 1024 HA
Componenta liofilizată
Virusul mixomatozei atenuat
(tulpina CAMP V-219),
min. $10^{3.3}$ TCID₅₀ –
max. $10^{5.8}$ TCID₅₀
Liofilizat și solvent pentru
suspensie injectabilă pentru
iepure.

Aspectul componentei lichide:
Lichid alb sau alb-gri, care conține
sedimente fine.

Aspectul componentei liofilizate:
Vaccinul liofilizat este de culoare
gălbui și structură spongioasă.
Vaccinul reconstituit este lichid
de culoare alb sau alb-gri, cu
sedimente fine de culoare rozalie.

SPECII ȚINTĂ

Iepure domestic.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

Imunitatea completă post-
vaccinare se dezvoltă în 9 zile
pentru mixomatoză și în 10 zile
pentru boala hemoragică.
Durata imunității este de un an,
pentru boala hemoragică și de
șase luni, pentru mixomatoză.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Doza: 1 ml.

Administrare: injectare
subcutanată

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

Se recomandă următoarea

schemă de imunizare:

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

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: 7 zile.

Perioadă de valabilitate
Perioada de valabilitate a
produsului medicinal veterinar
așa cum este ambalat pentru
vânzare: 24 luni
Valabilitatea după
reconstituire: 2 ore.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

5 × 1 doze, 10 × 1 doze,
5 × 10 doze.

VACCINURI PENTRU SUINE

6

BIOSUIS Entero
BIOSUIS ParvoEry L(7)
BIOSUIS LEPTO P
ERYSIN SINGLE SHOT
PARVOERYSIN
POLYPLEUROSIN APX PLUS IM
ROKOVAC NEO



**Vaccin inactivat
împotriva diareei la
purcei cauzată de
E. coli, Rotavirus și
Clostridium sp.**



NOU 2024

BIOSUIS Entero

emulsie injectabilă

COMPOZIȚIE:

Rotavirus porcin inactivat OSU 6,
MSV Bio-31 RP $\geq 1^*$

Escherichia coli MSLB 3035 (F4)
RP $\geq 1^*$

Escherichia coli MSLB 3036 (F5;
F41) RP $\geq 1^*$ (F5)
RP $\geq 1^*$ (F41)

Escherichia coli MSLB 3030 (F6)
RP $\geq 1^*$

Toxoid inactivat β provenit din
Clostridium perfringens MSLB
1067 RP $\geq 1^*$, **

DESTINAT SPECIILOR DE ANIMALE

Scroafe care au fătut sau nu.

INDICAȚII

Pentru imunizarea activă
a scrofițelor și a scroafelor
gestante pentru protejarea
purceilor împotriva bolilor induse
de tulpinile de *E. coli*
enterotoxigene, tulpinile de
Clostridium perfringens și infecția
cu rotavirus. Purceii sunt protejați
în timpul perioadei de alăptare
de către mamele imunizate prin
inducerea imunității colostrale și
lactogenice.

DOZARE ȘI SCHEMĂ DE VACCINARE

2 ml intramuscular în mușchii
gâtului în spatele urechii
(regiunea para-auriculară).
Vaccinare primară - 2 doze
administrare în interval de
2 săptămâni:

- Prima doză (2 ml) cu
4 săptămâni înainte de termenul
de fătare.

- A doua doză (2 ml) cu
2 săptămâni înainte de termenul
de fătare

Revaccinarea

- O singură doză de vaccin (2 ml)
cu 2 săptămâni înainte de fiecare
fătare așteptată ulterioară.

TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

TERMEN DE VALABILITATE

Durata de valabilitate a
produsului medicamentos
veterinar ambalat în vederea
vânzării: 2 ani.

Termen de valabilitate după
deschiderea ambalajului: 10 ore.

CONDIȚII DE DEPOZITARE

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

A se feri de îngheț.

A se feri de lumină.

AMBALAJ

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



**Vaccin inactivat
împotriva
Parvovirozei porcine,
Rujetului și a 7
serotipuri de
Leptospira**



NOU 2024

BIOSUIS ParvoEry L (7)

suspensie injectabilă

COMPOZIȚIE

Parvovirus porcin, inactivat,
tulpina CAPM V198
S-27 $\geq 4 \log_2$ *)

Erysipelothrix rhusiopathiae
inactivat, serotipul 2, tulpina
2-64 RP ≥ 1 **)

Tulpini inactivate:

Leptospira interrogans:

– serogroup Australis, serovar
Bratislava ≥ 100 EU ***)

– serogroup Pomona, serovar
Pomona ≥ 100 EU ***)

– serogroup

Icterohaemorrhagiae, serovar
Copenhageni ≥ 100 EU ***)

– serogroup Tarassovi, serovar
Tarassovi ≥ 100 EU ***)

Leptospira kirschneri serogroup
Grippotyphosa, serovar
Grippotyphosa ≥ 100 EU ***)

DESTINAT SPECIILOR DE ANIMALE

Scroafe și vierii

INDICAȚII

Pentru imunizarea activă
a porcilor (scroafe) împotriva
Rujetului porcin cauzat de
serotipurile 1 și 2 ale

Erysipelothrix rhusiopathiae și
pentru a preveni infecția
transplacentară a embrionului și
fătului la scroafe, cauzată de
Parvovirusul porcin și Leptospira.
Pentru imunizarea activă a
Vierilor împotriva Rujetului
cauzat de serotipurile 1 și 2 ale
Erysipelothrix rhusiopathiae și
pentru prevenirea transmiterii
Parvovirusului porcin și
Leptospira prin spermă în timpul
împerecherii și înseminării.

DOZARE ȘI SCHEMĂ DE VACCINARE

2 ml intramuscular în mușchii
gâtului în spatele urechii. Scroafe:
Vaccinare primară - 2 doze de
vaccin. Aplicarea primei doze cu
6 săptămâni înainte de
înseminare, aplicarea celei de-a
doua doze cu 3 săptămâni înainte
de înseminare.

Revaccinarea - întotdeauna cu
o singură doză de vaccin cu
3 săptămâni înainte de fiecare
altă înseminare cel târziu (dar nu
mai târziu de 6 luni după
vaccinarea anterioară).

Vieri: Vaccinare primară - 2 doze
de vaccin. Aplicarea primei doze
cu 6 săptămâni înainte de montă
sau irecoltarea spermei folosite la
înseminarea artificială. Aplicarea
celeii de-a doua doze cu 3
săptămâni înainte de montă sau
recoltarea spermei folosite la
înseminarea artificială.
Revaccinarea - întotdeauna cu o
singură doză de vaccin aplicată la
fiecare 6 luni.

TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

TERMEN DE VALABILITATE

24 de luni. Termen de valabilitate
după deschiderea ambalajului:
10 ore.

CONDIȚII DE DEPOZITARE

Păstrați și transportați refrigerat
(2 °C – 8 °C). A se feri de îngheț.
A se feri de lumină.

AMBALAJ

10 ml, 50 ml, 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
înseminare artificială, iar rapelul
la 2–3 săptămâni de la vaccinare,
cu 2–3 săptămâni înainte de
monta naturală sau înseminare.

Următoarele vaccinări se vor
efectua cu o singură doză de
vaccin administrată cu
2–4 săptămâni înainte
de montă sau înseminare.

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

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 înseminare 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 inspecției carni animalului sacrificat.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Doza este de 2 ml, se va administra pe cale subcutanată. Prima vaccinare: porci la vârsta de peste 8 săptămâni.

Porci de reproducție: o altă vaccinare și revaccinările se vor efectua, întotdeauna, după 6 luni.

TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

50 ml, 100 ml.

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



PARVOERY SIN inj. ad us. vet.

Vaccin inactivat împotriva parvovirozei și rujei 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 determinată
prin comparație cu un preparat de referință,
testat prin infecție de control pe specia țintă
conform cerințelor monografiei
Farmacopeea Europene.

Emulsie injectabilă.

SPECII ȚINTĂ

Suine.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Pentru imunizarea activă
a porcilor împotriva parvovirozei
și rujei.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Vaccinul nu are efecte adverse
asupra gestației sau lactației.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Doza vaccinală: 2 ml,

întotdeauna, intramuscular.

Scroafe și scroafe: Vaccinarea de

bază: O doză vaccinală cu

2–3 săptămâni înainte de montă.

Vaccinare suplimentară regulată:

O doză vaccinală, întotdeauna,

cu 2–3 săptămâni înainte de

fiecare montă.

Vieri: Vaccinarea de bază:

O doză vaccinală nu mai târziu

de 2 săptămâni înainte de montă.

Animalele trebuie revaccinate la

fiecare 6 luni cu o doză vaccinală

pentru menținerea imunității lor.

TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

AMBALAJ

50 ml, 100 ml.

Vaccin împotriva pleuropneumoniei suine, pentru administrarea intramusculară



POLYPLEUROSIN APX PLUS IM

emulsie injectabilă

COMPOZIȚIE

1,0 ml:

Actinobacillus pleuropneumoniae
serotipul 9 PR> 1 *

Actinobacillus pleuropneumoniae
serotipul 2 PR> 1 *

Pasteurella multocida
serotipul A PR> 1 *

Pasteurella multocida
serotipul D PR> 1 *

Bordetella bronchiseptica PR> 1 *

Toxină APX I PR> 1 *

Toxină APX II PR> 1 *

Toxină APX III PR> 1 *

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

INDICAȚII

Pentru imunizarea purcelor 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 purcelor:

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

Prima vaccinare: de la vârsta

de 6 săptămâni

Revaccinare: după 2–3 săptămâni

Imunizarea scroafelor: scroafele se vaccinează cu o doză

de 1,0 ml i.m.

Vaccinare inițială: 6–4 săptămâni înainte de fătare.

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

Revaccinări suplimentare: de regulă cu 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 $\geq 1^*$

Escherichia coli inact.

O101:K99 (F5)

RP $\geq 1^*$

Escherichia coli inact.

O147:K88 (F4)

RP $\geq 1^*$

Escherichia coli inact.

O149:K88 (F4)

RP $\geq 1^*$

Escherichia coli inact.

K85:987P (F6)

RP $\geq 1^*$

Escherichia coli inact.

O101:K99:F41 (F5, F41)

RP $\geq 1^*$

SPECII ȚINTĂ

Suine (scrofițe și scroafe
gestante)

INDICAȚII

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

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

MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

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

Vaccinarea de bază:

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

Revaccinarea:

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

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

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

PRODUSE HORMONALE

7

OESTROPHAN 0,25 mg/ml
OXYTOCIN 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

lepe, vaci, juninci, scroafe

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

Produsul este indicat în biotehnologie pentru:

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale intramusculară

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

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

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

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

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

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

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

În cazul întreruperii gestației sau inducerea fătării, dozele sunt:

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

TIMP DE AȘTEPTARE

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

PERIOADA DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU PĂSTRARE

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

AMBALAJ

10 fiole × 2 ml, 1 flacon × 10 ml.

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



OXYTOCIN BIOVETA 5 IU/ml

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

COMPOZIȚIA

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

SPECII ȚINTĂ

Vaci, iepe, oi, capre, scroafe și cățele

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE SAU LACTAȚIE

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

gestației, cu excepția parturii.

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

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

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

Canități de administrat și calea de administrare

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

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

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

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

Oi, capre – Atonie uterină: 10 UI

(i.m. sau s.c.), 0,5 – 2,5 UI (i.v.).

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

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

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

Mod de administrare:

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

100 ml.

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



SERGON 1000 UI

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

COMPOZIȚIA

Flaconul de liofilizat conține gonadotropină serică ecvină 1000 UI

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

Soluția reconstituită conține:

Substanță activă:

gonadotropină serică ecvină 500 UI/ml

Excipienți:

metilparahidroxibenzoat

1,8 mg/ml

propilparahidroxibenzoat

0,2 mg/ml

Liofilizat și solvent pentru soluție injectabilă

SPECII ȚINTĂ

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

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

Utilizare în perioada de gestație, sau lactație:

Nu se utilizează în perioada de gestație.

Se poate administra în perioada de lactație.

Cantități de administrat și calea de administrare

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

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

Doze:

Vaci, juninci: 1000 – 3000

U.I./animal

Scroafe: 500 – 1000 U.I./ animal

Oi și capre: 500 U.I./ animal

Cățele: 250 – 500 U.I. /animal

Iepuroaice: 25 – 50 U.I./animal

TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

Perioada de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 24 de ore.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2–8 °C).

A se proteja de lumină.

AMBALAJ

1000 UI, 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 fâtați Anestru/subestru	0 – 2 zile după înțârcare
		0 – 2 zile după înțârcare
		La aprox. 10 zile după înțârcare
Scrofițe	Anestru/subestru Inducerea estrului	La vârsta de 8 – 10 luni La vârsta de 5,5 – 6,5 luni sau la greutatea corporală de 85 – 100 kg. Scrofițele pot fi inseminate în timpul primului estru consecutiv administrării. Dacă inseminarea are loc doar după al doilea estru consecutiv administrării, ne putem aștepta la o fătare cu un număr mare de purcei.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 0 zile

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

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

ANTIPARAZITARE

BIOMEC 10 mg/ml

CANIVERM 0,7 g

CANIVERM 0,175 g

CANIVERM pasta orala

SELIVERM 15 mg

SELIVERM 30 mg

SELIVERM 45 mg

SELIVERM 60 mg

SELIVERM 120 mg

EQUIMOXIN 18,92 mg/g

EQUIVERM DUO pasta orala

FIPRIN 50 mg/ml soluție spot on pisici

FIPRIN 67 mg/ml soluție spot on câini S

FIPRIN 134 mg/ml soluție spot on câini M

FIPRIN 268 mg/ml soluție spot on câini L

FIPRIN 402 mg/ml soluție spot on câini XL

SULFADIMIDIN BIOVETA

TOP SPOT ON STRONGER pentru cabaline

TOP SPOT ON STRONGER pentru câini



Antiparazitar
eficient cu
administrare
injectabilă la
animale



BIOMEC 10 mg/ml

soluție injectabilă pentru bovine, suine, ovine

COMPOZIȚIA

Substanță activă:

Ivermectină: 10 mg/ml

FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă. Soluție sterilă, limpede.

SPECII ȚINTĂ

Bovine, suine, ovine.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

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

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

- parazitose 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*
- ectoparazitose determinate de *Haematopinus* spp. și păduchii *Damalinia* bovis
- parazitose provocate de *Sarcoptes* spp.

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Bovine: 49 zile

Ovine, suine : 28 zile

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

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

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



CANIVERM 0,7 g

comprimate pentru câini, pisici, canide și feline sălbatice

COMPOZIȚIA

1 comprimat de 0,7 g conține:

Fenbendazol	150 mg
Pirantel embonat	144 mg
Praziquantel	50 mg
Comprimate. Comprimate de culoare galben deschis.	

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici, canide și feline sălbatice.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

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

- Cestode: Echinococcus granulosus, Echinococcus multilocularis, Dipylidium caninum, Taenia spp., Multiceps multiceps, Mesocestoydes spp. Utilizare în perioada de gestație și lactație

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Căței, câini de talie mică și pisici:

- Pentru o greutate corporală cuprinsă între 5 – 10 kg
1 comprimat

Administrarea se face pe cale orală, direct sau în hrană, într-o singură doză.

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

100 × 0,7 tbl.

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



CANIVERM 0,175 g

comprimate pentru câini, pisici, canide și feline sălbatice

COMPOZIȚIA

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

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici, canide și feline sălbatice.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Dozele recomandate sunt:

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

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

6 × 0,175 tbl., 100 × 0,175 tbl.

**Pastă
antiparazitară
pentru câini, pisici,
feline și canide**



CANIVERM

pastă orală

COMPOZIȚIE

1 ml de pastă conține:
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.

Soluția potrivită
în lupta cu
Dirofilaria



SELIVERM 15 mg

soluție pentru aplicare pe piele – spot-on pentru pisici S și câini XS

COMPOZIȚIA

Substanța activă:
selamectina 15 mg

SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici.

INDICAȚII DE UTILIZARE

PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Câini și pisici: Tratamentul și prevenirea infestării cu purici *Ctenocephalides* spp. timp de o lună după o singură aplicare. Aceasta se datorează proprietăților adulticide, larvicide și ovicide ale produsului. Produsul este ovicid timp de 3 săptămâni după administrare. Administrarea repetată după o lună la animalele gestante și care alăptează acționează prin reducerea populațiilor de purici ca o prevenire a infestării cu purici la pui până la vârsta de șapte săptămâni

Prevenirea dirofilariozei cardiace cauzate de *Dirofilaria immitis* prin aplicare o dată pe lună.

Selamectina poate fi administrată în siguranță la animalele infectate cu viermi adulți ai inimii.

Cu toate acestea, în conformitate cu bunele practici veterinare, se recomandă ca toate animalele în vârstă de 6 luni și peste care trăiesc în țări în care există vectorul să fie testate pentru depistarea infecțiilor existente cu viermi adulți ai inimii înainte de administrarea acestui medicament veterinar.

■ **Tratamentul infestării cu acarienii urechii** (*Otodectes cynotis*).

Pisici:

■ Tratamentul infestării cu păduchi de pisică (*Felicola subrostratus*)

■ Tratamentul infestării cu viermi rotunzi adulți (*Toxocara cati*)

■ Tratamentul infestării cu viermi intestinali adulți (*Ancylostoma tubaeforme*)

Câini:

■ Tratamentul infestării cu păduchi de câine (*Trichodectes canis*)

■ Tratamentul râiei sarcoptice (provocată de specia *Sarcoptes scabiei*)

■ Tratamentul infestării cu viermi rotunzi adulți (*Toxocara canis*)

Tratamentul infestării cu viermi rotunzi (pisici și câini)

Aplicați o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul infestării cu păduchi (pisici și câini)

Aplicați o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul infestării cu acarienii urechii (pisici)

Aplicați o singură doză de produs medicinal veterinar. Detritusul liber trebuie îndepărtat ușor din canalul auditiv extern la fiecare aplicare. După 30 de zile, se recomandă un control la medic veterinar, deoarece unele animale pot necesita o a doua aplicare.



NOU 2024

Tratamentul infestării cu acarienii urechii (câini)

Aplicați o singură doză de produs medicinal veterinar. Detritusul liber trebuie îndepărtat ușor din canalul auditiv extern la fiecare aplicare. După 30 de zile, se recomandă un control la medic veterinar, deoarece unele animale pot necesita o a doua aplicare.

Tratamentul infestării cu viermi intestinali (pisici)

Aplicați o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul râiei sarcoptice (câini)

Pentru eliminarea completă a sarcoptilor, trebuie aplicată o singură doză de produs medicinal veterinar timp de două luni consecutive.

Nu se utilizează la animale cu vârsta sub 6 săptămâni.

Căi de administrare și doze

Administrarea prin aplicare pe piele – spot-on.

Pisici (kg)	≤ 2,5
Marime ambalaj	S
Selamectina (mg)	15
Concentrație (mg/ml)	60
Volum aplicat (dimensiunea nominală a pipetei ml)	0,25

Câini (kg)	≤ 2,5
Marime ambalaj	XS
Selamectina (mg)	15
Concentrație (mg/ml)	60
Volum aplicat (dimensiunea nominală a pipetei ml)	0,25

DEPOZITARE

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

AMBALAJ

Cutie de carton cu 6 pipete monodoză.

VALABILITATE

2 ani, a se utiliza imediat după deschiderea pungii.

Soluția potrivită
în lupta cu
Dirofilaria



NOU 2024

SELIVERM 30 mg

soluție pentru aplicare pe piele – spot-on pentru câini S

COMPOZIȚIA

Substanța activă:
selamectina 30 mg

SPECII ȚINTĂ

Câini.

Nu se utilizează la animale cu vârsta sub 6 săptămâni.

INDICAȚII DE UTILIZARE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Tratamentul și prevenirea infestării cu purici

Ctenocephalides spp. timp de o lună după o singură aplicare.

Aceasta se datorează proprietăților adulticide, larvicide și ovicide ale produsului.

Produsul este ovidic timp de 3 săptămâni după administrare.

Administrarea repetată după o lună la animalele gestante și care alăptează acționează prin reducerea populațiilor de purici ca o prevenire a infestării cu purici la pui până la vârsta de șapte săptămâni.

Prevenirea dirofilariozei cardiace cauzate de *Dirofilaria immitis* prin aplicare o dată pe lună.

Selamectina poate fi administrată în siguranță la animalele infectate cu viermi adulți ai inimii.

▪ **Tratamentul infestării cu acarienii urechii** (*Otodectes cynotis*)

▪ **Tratamentul infestării cu păduchi de câine** (*Trichodectes canis*)

▪ **Tratamentul râiei sarcoptice** (cauzată de *Sarcoptes scabiei*)

▪ **Tratamentul parazitozelor cauzate de viermi rotunzi adulți** (*Toxocara canis*)

TRATAMENTUL INFESTĂRII CU VIERMI ROTUNZI

Aplicați o singură doză de produs medicinal veterinar.

TRATAMENTUL INFESTĂRII CU PĂDUCHI

Aplicați o singură doză de produs medicinal veterinar.

TRATAMENTUL INFESTĂRII CU ACARIENII URECHII

Aplicați o singură doză de produs medicinal veterinar. Detritusul liber trebuie îndepărtat ușor din canalul auditiv extern la fiecare aplicare. După 30 de zile, se recomandă un control la medic veterinar, deoarece unele animale pot necesita o a doua aplicare.

TRATAMENTUL RÂIEI SARCOPTICE

Pentru eliminarea completă a sarcoptilor, trebuie aplicată o singură doză de produs medicinal veterinar timp de două luni consecutive.

DEPOZITARE

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

AMBALAJ

Cutie de carton cu 6 pipete monodoză.

VALABILITATE

2 ani, a se utiliza imediat după deschiderea pungii.

Soluția potrivită
în lupta cu
Dirofilaria



NOU 2024

SELIVERM 45 mg

soluție pentru aplicare pe piele – spot-on pentru pisici M

COMPOZIȚIA

Substanța activă:
selamectina 45 mg

SPECII ȚINTĂ

Pisici.

Nu se utilizează la animale cu vârsta sub 6 săptămâni.

INDICAȚII DE UTILIZARE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ Tratamentul și prevenirea infestării cu purici

Ctenocephalides spp. timp de o lună după o singură aplicare. Aceasta se datorează proprietăților adulticide, larvicide și ovicide ale produsului. Produsul este ovicid timp de 3 săptămâni după administrare. Administrarea repetată după o lună la animalele gestante și care alăptează acționează prin reducerea populațiilor de purici ca o prevenire a infestării cu purici la puii până la vârsta de șapte săptămâni

Prevenirea dirofilariozei cardiace cauzate de *Dirofilaria immitis* prin aplicare o dată pe lună.

Selamectina poate fi administrată în siguranță la animalele infectate cu viermi adulți ai inimii.

▪ **Tratamentul infestării cu acarienii urechii** (*Otodectes cynotis*).

▪ Tratamentul infestării cu păduchi de pisică (*Felicola subrostratus*)

▪ Tratamentul infestării cu viermi rotunzi adulți (*Toxocara cati*)

▪ Tratamentul infestării cu viermi intestinali adulți (*Ancylostoma tubaeforme*)

Tratamentul infestării cu viermi rotunzi

Aplicați o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul infestării cu păduchi

Aplicați o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul infestării cu acarienii urechii

Aplicați o singură doză de produs medicinal veterinar. Detritusul liber trebuie îndepărtat ușor din canalul auditiv extern la fiecare aplicare. După 30 de zile, se recomandă un control la medic veterinar, deoarece unele animale pot necesita o a doua aplicare.

Tratamentul infestării cu viermi intestinali

Aplicați o singură doză de produs medicinal veterinar.

DEPOZITARE

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

AMBALAJ

Cutie de carton cu 6 pipete monodoză.

VALABILITATE

2 ani, a se utiliza imediat după deschiderea pungii.

Soluția potrivită
în lupta cu
Dirofilaria



NOU 2024

SELIVERM 60 mg

soluție pentru aplicare pe piele – spot-on pentru câini M

COMPOZIȚIA

Substanța activă:
selamectina 60 mg

SPECII ȚINTĂ

Câini.

Nu se utilizează la animale cu vârsta sub 6 săptămâni.

INDICAȚII DE UTILIZARE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Tratamentul și prevenirea infestării cu purici

Ctenocephalides spp. timp de o lună după o singură aplicare. Aceasta se datorează proprietăților adulticide, larvicide și ovicide ale produsului. Produsul este ovidic timp de 3 săptămâni după administrare. Administrarea repetată după o lună la animalele gestante și care alăptează acționează prin reducerea populațiilor de purici ca o prevenire a infestării cu purici la puii până la vârsta de șapte săptămâni.

Prevenirea dirofilariozei cardiace cauzate de *Dirofilaria immitis* prin aplicare o dată pe lună.

Selamectina poate fi administrată în siguranță la animalele infectate cu viermi adulți ai inimii.

- **Tratamentul infestării cu acarienii urechii** (*Otodectes cynotis*)
- **Tratamentul infestării cu păduchi de câine** (*Trichodectes canis*)
- **Tratamentul râiei sarcoptice** (cauzată de *Sarcoptes scabiei*)
- **Tratamentul parazitozelor cauzate de viermi rotunzi adulți** (*Toxocara canis*)

TRATAMENTUL INFESTĂRII CU VIERMI ROTUNZI

Aplicați o singură doză de produs medicinal veterinar.

TRATAMENTUL INFESTĂRII CU PĂDUCHI

Aplicați o singură doză de produs medicinal veterinar.

TRATAMENTUL INFESTĂRII CU ACARIENII URECHII

Aplicați o singură doză de produs medicinal veterinar. Detritusul liber trebuie îndepărtat ușor din canalul auditiv extern la fiecare aplicare. După 30 de zile, se recomandă un control la medic veterinar, deoarece unele animale pot necesita o a doua aplicare.

TRATAMENTUL RÂIEI SARCOPTICE

Pentru eliminarea completă a sarcoptilor, trebuie aplicată o singură doză de produs medicinal veterinar timp de două luni consecutive.

DEPOZITARE

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

AMBALAJ

Cutie de carton cu 6 pipete monodoză.

VALABILITATE

2 ani, a se utiliza imediat după deschiderea pungii.

Soluția potrivită
în lupta cu
Dirofilaria



NOU 2024

SELIVERM 120 mg

soluție pentru aplicare pe piele – spot-on pentru câini L

COMPOZIȚIA

Substanța activă:
selamectina 120 mg

SPECII ȚINTĂ

Câini.

Nu se utilizează la animale cu vârsta sub 6 săptămâni.

INDICAȚII DE UTILIZARE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Tratamentul și prevenirea infestării cu purici

Ctenocephalides spp. timp de o lună după o singură aplicare. Aceasta se datorează proprietăților adulticide, larvicide și ovicide ale produsului. Produsul este ovidic timp de 3 săptămâni după administrare. Administrarea repetată după o lună la animalele gestante și care alăptează acționează prin reducerea populațiilor de purici ca o prevenire a infestării cu purici la pui până la vârsta de șapte săptămâni.

Prevenirea dirofilariozei cardiace cauzate de *Dirofilaria immitis* prin aplicare o dată pe lună.

Selamectina poate fi administrată în siguranță la animalele infectate cu viermi adulți ai inimii.

- **Tratamentul infestării cu acarienii urechii** (*Otodectes cynotis*)
- **Tratamentul infestării cu păduchi de câine** (*Trichodectes canis*)
- **Tratamentul râiei sarcoptice** (cauzată de *Sarcoptes scabiei*)
- **Tratamentul parazitozelor cauzate de viermi rotunzi adulți** (*Toxocara canis*)

TRATAMENTUL INFESTĂRII CU VIERMI ROTUNZI

Aplicați o singură doză de produs medicinal veterinar.

TRATAMENTUL INFESTĂRII CU PĂDUCHI

Aplicați o singură doză de produs medicinal veterinar.

TRATAMENTUL INFESTĂRII CU ACARIENII URECHII

Aplicați o singură doză de produs medicinal veterinar. Detritusul liber trebuie îndepărtat ușor din canalul auditiv extern la fiecare aplicare. După 30 de zile, se recomandă un control la medic veterinar, deoarece unele animale pot necesita o a doua aplicare.

TRATAMENTUL RÂIEI SARCOPTICE

Pentru eliminarea completă a sarcoptilor, trebuie aplicată o singură doză de produs medicinal veterinar timp de două luni consecutive.

DEPOZITARE

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

AMBALAJ

Cutie de carton cu 6 pipete monodoză.

VALABILITATE

2 ani, a se utiliza imediat după deschiderea pungii.

Program
eficient
de deparazitare



EQUIMOXIN 18,92 mg/g

gel oral pentru cai

COMPOZIȚIA

Substanță activă:

Moxidectin 18,92 mg

Excipienți:

Alcool benzilic (E 1519) 37,84 mg

Edetat disodic 0,265 mg

Butilhidroxitoluen
(E 321) max. 0,144 mg

SPECII ȚINTĂ

Cai (nu sunt destinați producției de alimente).

INDICAȚII

Pentru tratamentul infestațiilor cauzate de tulpini sensibile la moxidectin de:

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

Strongili mici (adult și stadii larvare intraluminale):

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

Ascarizi:

Parascaris equorum (stadii adulte și larvare)

Alte specii:

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

Împotriva strongililor mici, produsul are eficacitate persistentă timp de două săptămâni. Excreția ouălor strongililor mici este suprimată timp de 90 de zile. Acest produs medicinal veterinar este eficient împotriva (dezvoltării) stadiilor intramucosale L4 ale strongililor mici. La 8 săptămâni după tratament, stadiile incipiente (hipobiotice) L3 ale strongililor mici sunt eliminate.

CANTITATI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

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

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

PERIOADA DE VALABILITATE

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

AMBALAJ

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

Program
eficient
de deparazitare



EQUIVERM DUO

pastă orală pentru cai

COMPOZIȚIE

1 ml de produs conține:

Ivermectină	20 mg
Praziquantel	100 mg

INDICAȚII

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

Cestode (adulte)

Strongilii mari

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

Tricostrongilii (stadii adulte)

Oxiuri (stadii adulte și al patrulea stadiu de dezvoltare)

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

Microfilarii

Strongilii intestinali (stadii adulte)

Nematode gastrice (stadii adulte)

Stadiile gastrointestinale ale larvelor de gasterofile

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

SPECII ȚINTĂ

Cai.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE

Administrare orală.

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

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

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

Program antiparazitar:

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: 30 zile

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

AMBALAJ

1 aplicator × 7 ml,

10 aplicatoare × 7 ml.



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

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

VALABILITATE

24 luni, a se utiliza imediat după deschiderea pungii.

DEPOZITARE

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

MĂRIMEA AMBALAJULUI

cutii × 1, 3, 25 pipete × 0,67 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-gălbui.

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 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-gălbui.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII

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

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

POSOLOGIE

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

Mod de administrare: aplicare spot-on.

Dozajul depinde de greutatea animalului.

Câini cu greutatea între

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

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

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

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

VALABILITATE

24 luni, a se utiliza imediat după deschiderea pungii.

DEPOZITARE

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

MĂRIMEA AMBALAJULUI

cutii × 1, 3, 25 pipete × 1,34 ml.

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



FIPRIN 268 mg spot-on

soluție pentru câini L (20–40 kg)

COMPOZIȚIE

Un tub (2,68 ml) conține

fipronil 268 mg

Soluție spot-on.

Soluție transparentă, de culoare galbenă - verde-gălbuie.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII

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

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

POSOLOGIE

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

Mod de administrare: aplicare spot-on.

Dozajul depinde de greutatea animalului.

Câini cu greutatea între

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

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

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

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

VALABILITATE

24 luni, a se utiliza imediat după deschiderea pungii.

DEPOZITARE

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

MĂRIMEA AMBALAJULUI

cutii × 1, 3, 25 pipete × 2,68 ml.

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



FIPRIN 402 mg spot-on

soluție pentru câini XL (< 40 kg)

COMPOZIȚIE

Un tub (4,02 ml) conține

fipronil 402 mg

Soluție spot-on.

Soluție transparentă, de culoare galbenă - verde-gălbui.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚII

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

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

POSOLOGIE

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

Mod de administrare: aplicare spot-on.

Dozajul depinde de greutatea animalului.

Câini cu greutatea 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 uciși în termen de 24 ore de la infestare.

VALABILITATE

24 luni, a se utiliza imediat după deschiderea pungii.

DEPOZITARE

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

MĂRIMEA AMBALAJULUI

cutii × 1, 3, 25 pipete × 4,02 ml.

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



SULFADIMIDIN BIOVETA

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

COMPOZIȚIE

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

Substanță activă:

Sulfadimidină sodică 20 g

INDICAȚII

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

SPECII ȚINTĂ

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

POSOLOGIE

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

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

Pe durata tratamentului
animalele trebuie să bea numai
apa medicamentată.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe – 15 zile.

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumină directă.

AMBALAJ

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

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

Produs rezistent
la apă și
transpirație



TOP SPOT ON STRONGER

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

COMPOZIȚIE

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

SPECII ȚINTĂ

Cabaline.

INDICAȚIE

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

POSOLOGIE

Produsul se administrează extern direct pe piele (spot on)
Cabaline:

Conținutul unui flacon de 25 ml este suficient pentru un cal în greutate de aproximativ 500 kg. Produsul va fi aplicat în mai multe locuri pe piele, în regiunea greabănului și în regiunea interscapulară în cantitate de 2–3 ml în fiecare punct de aplicare.

Înainte de aplicare, părul trebuie periat deoparte, iar soluția se aplică direct pe piele, prin utilizarea flaconului. Produsul nu trebuie frecat pe piele.

Intervalul dintre tratamentele individuale trebuie să fie de cel puțin 7 zile.

Dacă animale sunt ude tratamentul trebuie repetat.

TIMP DE AȘTEPTARE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

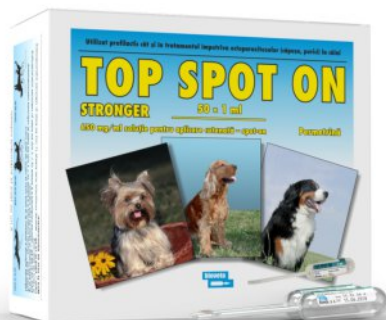
A nu se lăsa la vederea și îndemana copiilor. A se păstra la temperatura mai mică de 25 °C. A se proteja de lumină. A nu se utiliza după data marcată pe etichetă.

AMBALAJ

1 flacon × 25 ml.



Substanță cu
toxicitate scăzută
la câini



TOP SPOT ON STRONGER

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

COMPOZIȚIE

1 ml produs conține permetrina
650 mg

Excipienți:

Butilparaben 1,0 mg

Butilhidroxianisol (E320) 0,2 mg

Butilhidroxitoluen (E321) 0,1 mg

SPECII ȚINTĂ

Câini.

INDICAȚIE

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

POSOLOGIE

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

- ☐ 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 lîngerea către alte animale. Dacă animale sunt îmbăiate după tratament, acesta trebuie repetat. Intervalul

dintre tratamente trebuie să fie de cel puțin 7 zile.

TIMP DE AȘTEPTARE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

50 × 1 ml.

ANESTEZICE

9

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

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



NALGOSED 10 mg/ml

soluție injectabilă

COMPOZIȚIE

Preparatul conține în 1 ml
butorphanolom 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:

Analgezie: Atenuarea durerii
abdominale ușoare până la
intensă de natură
gastrointestinală inclusiv colica.
Preparatul atenuează 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:

Analgezie: 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 anestetic,
mai ales a tiopentalului de sodiu.
Preparatul se administrează ca și
parte integrantă a protocolului
anestezic în combinație cu
clorhidrat și ketamină.

PISICĂ:

Analgezie: 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 anestetic,
mai ales a tiopentalului de sodiu.
Preparatul se administrează ca și

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

CANTITATEA ADMINISTRATĂ ȘI MODUL DE ADMINISTRARE

CAL: administrare strict
intravenoasă (i. v.)

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

PERIOADA DE UTILIZARE

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

MĂSURI SPECIALE DE DEPOZITARE

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

MĂRIMEA AMBALAJULUI:

1 x 10 ml

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



NARKAMON BIO 100 mg/ml

Soluție injectabilă pentru câini, pisici, cai și măgari

Ketamină

COMPOZIȚIE

Substanță activă: (1 ml):

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

INDICAȚII

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

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici, cai și măgari.

POSOLOGIE

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

Cai, măgari

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

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

Câini

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

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

Pisici

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

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

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

AMBALAJ

10 ml, 50 ml.

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



SEDAN 35 mg/ml

gel oral pentru cai și câini

COMPOZIȚIA

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

SPECIA ȚINTĂ

Cai, câini.

INDICAȚII

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

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

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

DOZARE

Cal:

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

Mânz :

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

Câine:

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

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

PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne de cabaline: 1 zi.

TERMEN DE VALABILITATE

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

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

DEPOZITARE

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

AMBALAJ

Seringă 10 ml

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



XYLAZIN BIO 2%

soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, câini și pisici

COMPOZIȚIA

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

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, câini și pisici.

INDICAȚII

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

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

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

Utilizare în perioada de gestație, lactație

A nu se administra în ultimul trimestru de gestație.

Canțități de administrat și calea de administrare

XYLAZIN BIO 2% se administrează intravenos,

intramuscular sau subcutanat.

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

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

Pisici: 0,1–0,2 ml produs /kg greutate corporală (1–2 mg xilazină /kg greutate corporală intramuscular sau subcutanat Intravenos:

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

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

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

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Cabaline, bovine-1 zi

Lapte: bovine: 0 zile

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

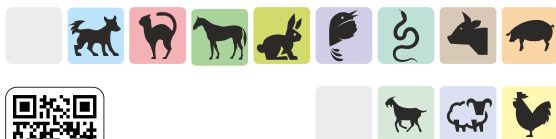
50 ml.

PRODUSE DERMATOLOGICE

10

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

Unguent cosmetic
pentru susținerea
proceselor de
vindecare și
regenerare



ALAPTID

COMPOZIȚIA

Alaptidă

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

UTILIZARE

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

MOD DE ADMINISTRARE

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

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

DEPOZITARE

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

AMBALAJ

20 g

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



BIODEXIN

loțiune auriculară

COMPOZIȚIE

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

SPECII ȚINTĂ

Câini

INDICAȚII

Produsul se folosește pentru curățarea canalului auditiv extern la câini.

Mod și cale de administrare:

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu se folosește la animalele destinate consumului uman.

ATENȚIONĂRI SPECIALE

Nu folosiți produsul dacă este afectat timpanul animalului.

A se evita contactul produsului cu mucoasa oculară.

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

Dacă apar orice reacții, opriți aplicarea produsului și cereți sfatul medicului veterinar.

Evitați ingestia produsului de către animal.

Atenționare specială pentru persoanele care lucrează cu acest produs:

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

CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

AMBALAJ

100 ml.

Produsul conține
patru procente
de clorhexidină



BIODEXIN șampon

COMPOZIȚIA

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

SPECII ȚINTĂ

Câine, pisică.

INDICAȚII

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

MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

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

TIMP DE AȘTEPTARE

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

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

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

CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

AMBALAJ

250 ml, 500 ml.

Primul pas în
tratarea otitei
externe
la câini



OTIBIOVIN sol. ad us. vet.

solutie pentru aplicare topica la caini si pisici

COMPOZIȚIA

1 ml produs contine:

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

Solutie pentru aplicare topica, incolora, usor opalescenta la agitare.

SPECII ȚINTĂ

Caini, pisici.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Se poate utiliza în perioada de gestație și lactație.

Cantități de administrat și calea de administrare

Produsul se administrează cutanat și în conductul auditiv extern.

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul

Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a

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

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

15 ml, 20 ml.

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



OTOFIN soluție loțiune otică pentru câini și pisici

COMPOZIȚIE

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

SPECII ȚINTĂ

Caini, pisici.

INDICAȚII

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

MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

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

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

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

Consultați medicul veterinar dacă există afecțiuni ale urechii.

Doar pentru uz extern.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Numai pentru uz veterinar.

AMBALAJ

20 ml.

ALTE PRODUSE

11

Avitubal 25000
BioBovitubal 28000
GAMARET
JODOUTER 100 mg/ml
INTRAMAR SEAL
LINEOMAM LC
REHYDROSOL BIO
SER CLOSTETAN
STREPTONAMID
KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml
VITSEL E

Diagnosticul tuberculozei



Avitubal 25 000

soluție injectabilă

COMPOZIȚIA

Substanța activă

erivat proteic purificat din
Mycobacterium avium, TL D4ER

SPECII ȚINTĂ

bovine, păsări, porcine

ACȚIUNE TERAPEUTICĂ

Bovine, păsări, suine Pentru
diagnosticul tuberculozei prin test
unic la păsări și suine și prin test
comparativ simultan la bovine.

FORMA FARMACEUTICĂ

soluție injectabilă

PERIOADA DE AȘTEPTARE

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

PREZENTARE

flacon x 1 ml, 2 ml, 5 ml

Produs injectabil
pentru
tuberculinarea
bovinelor și
a altor specii



BioBovitubal 28 000

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 palparea. 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 tuberculinei va fi schimbat, dar pe aceeași parte a gâtului.

Evaluarea:

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE 0 zile.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

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

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



GAMARET

suspensie intramamară pentru vaci de lapte în perioada de lactație

COMPOZIȚIA

O seringă pentru administrare intramamara (10 ml) conține:

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

SPECII ȚINTĂ

Vaci de lapte în perioada de lactație.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE ȘI LACTAȚIE

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Pentru administrare intramamara.

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

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

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE

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

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

20 de seringi x 10 ml.

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



JODOUTER 100 mg/ml

soluție pentru administrare intrauterină pentru bovine și porcine

COMPOZIȚIA

1 ml produs conține:

Iod povidona 100 mg

Soluție pentru administrare
intrauterină, de culoare galbenă-
brun până la roșu-brun.

SPECII ȚINTĂ

Bovine (vacii), porcine (scroafe).

INDICAȚII

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

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

capacitatea fiziologică a vaginului.
Vacii: endometrite, trichomoniatoză
– 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
tratăta 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 vedere și
îndemâna copiilor. A se păstra la
temperatura sub 25 °C.
A se păstra în loc uscat.
A se proteja de lumină.

AMBALAJ

150 ml.

Produs intramamar
care conține bismut
pentru prevenția
noilor cazuri de
mastită în perioada
de repaus mamar.



NOU 2024

INTRAMAR SEAL 2,6 g

suspensie intramamară

COMPOZIȚIE:

Bismuthi subnitras 2,6 g

DESTINAT SPECIILOR DE ANIMALE

Bovine - vaci de lapte în perioada de repaus mamar.

INDICAȚII

Pentru prevenirea noilor infecții intramamare în perioada de repaus mamar.

Determină o reducere a incidenței mastitei subclinice la vaci după fătare și a mastitei clinice în timpul perioadei de repaus mamar și în lactația ulterioară (cel puțin 60 de zile după fătare).

Utilizarea INTRAMAR SEAL este recomandată ca parte a managementului efectivului pentru a preveni mastita. La vacile la care nu se suspicionează mastita subclinică, INTRAMAR SEAL poate fi administrat singur. Pentru alte animale, urmați măsurile preventive recomandate sau sfatul unui medic veterinar. În practică, criteriile pentru selecția vacilor de lapte se pot baza pe prevalența mastitei și numărul de celule somatice la

vaci, sau pe teste pentru detectarea mastitei subclinice sau pe teste bacteriologice. Legat de numărul individual de celule somatice, utilizați INTRAMAR SEAL la vaci cu mai puțin de 200.000 de celule somatice/ml înainte de repaus. Creșterea ușoară a numărului de celule somatice observată în ultimele 4 săptămâni înainte de repaus este normală și poate să nu fie luată în considerare.

La vacile care pot avea mastită subclinică, INTRAMAR SEAL poate fi utilizat după administrarea terapiei cu antibiotice la nivelul sfertului afectat.

DOZARE

Administrare intramamară. Aplicați conținutul unui aplicator INTRAMAR SEAL pe fiecare sfert al glandei mamare după ultima mulgere din perioada de lactație. După aplicare nu masați mamelonul sau ugerul. Pentru a reduce riscul de mastită, trebuie avut grijă ca după administrare agenții patogeni să nu pătrundă în uger.

INTRAMAR SEAL nu are activitate antimicrobiană, prin urmare este esențial ca mamelonul să fie curățat și dezinfectat mecanic cu alcool chirurgical, șervețel dezinfectant sau altă tehnică potrivită înainte de aplicare. Mameloanele trebuie curățate până când șervețelele nu mai sunt murdare vizibil. Mameloanele trebuie lăsate să se usuce înainte de aplicare. Se administrează aseptice, având grijă să nu fie contaminat vârful aplicatorului. După aplicare, se recomandă imersarea mameloanelor sau pulverizarea lor cu o soluție corespunzătoare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu există timp de așteptare.

TERMEN DE VALABILITATE

Durata de valabilitate a produsului medicamentos veterinar ambalat în vederea vânzării: 2 ani.

CONDIȚII DE DEPOZITARE

A se depozita la temperaturi sub 25°C. A se proteja de îngheț.

AMBALAJ

24x4 g, 160x4 g

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
gălbui.

SPECII ȚINTĂ

Vaci în timpul lactației

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU PRECIZAREA SPECIILOR ȚINTĂ

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

UTILIZAREA ÎN TIMPUL GESTAȚIEI ȘI LACTAȚIEI

Poate fi utilizat în timpul gestației
și lactației.

CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: 8 zile

Lapte: 84 ore

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

CONDIȚII DE DEPOZITARE

A nu se congela. A se proteja
de lumină.

DIMENSIUNI AMBALAJE

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

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



REHYDROSOL BIO

plv. sol. ad us. vet.

COMPOZIȚIE

1 plic (83.7 g):

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

CARACTERISTICILE

PRODUSULUI / UTILITATE

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

Doză și mod de administrare:

Un plic reprezintă o doză.

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

La primele semne de diaree opriți

administrarea de lapte sau lapte praf și administrați doi litri de produs dizolvat 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
hidrosolubile
ce conține
Streptomicină și
Ftalilsulfatiazol
pentru viței,
câini și cabaline



STREPTONAMID

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

COMPOZIȚIA

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

SPECII ȚINTĂ

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

INDICAȚII

Produsul este recomandat la cabaline, viței, purcei, câini în tratamentul bolilor infecțioase ale tractului digestiv produse de germeni sensibili la substanțele active (diaree, dizenteria vițelor, enterita bacteriană a 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 streptomicină și 6 g fthalilsulfatiazol

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

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

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

Doza maximă pe durata întregului tratament:

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

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

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

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

TIMP DE AȘTEPTARE

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

PERIOADĂ DE VALABILITATE

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

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: se va utiliza imediat
Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: se va utiliza imediat.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

AMBALAJ

5 plicuri × 2.8 g fiecare.

Medicament
antiinflamator
nesteroidian ce
conține ketoprofen
pentru bovine,
porcine și cabaline



NOU 2024



KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml soluție injectabilă

COMPOZIȚIE:

Ketoprofen 100 mg

DESTINAT SPECIILOR DE ANIMALE

Bovine, cabaline și porcine.

INDICAȚII

Bovine

- tratament antiinflamator și antipiretic al infecțiilor respiratorii în combinație cu tratamentul antibiotic adecvat, dacă este necesar.
- tratament antiinflamator, analgezic și antipiretic al edemului glandei mamare și tratament suport al mastitei clinice acute în combinație cu tratamentul antibiotic adecvat, dacă este necesar.
- tratament antiinflamator, analgezic și antipiretic al afecțiunilor musculoscheletice (de exemplu, tratament suport al parezei postpartum, claudicației, artritei - tratament suport, leziuni traumatiche, distocii).

Cai

- tratament antiinflamator și analgezic al simptomelor inflamatorii ale sistemului osteoarticular și musculoscheletic

- în special claudicația de origine traumatică, artroza, artrita, osteomielita, inflamația osului navicular, tendinita, bursita. Laminite, miozită, inflamație postoperatorie.

- tratament simptomatic al coliciei. Tratament simptomatic al febrei.

Porci:

- tratamentul proceselor inflamatorii - sindromul MMA (mastită, metrită, agalaxie), infecții respiratorii, în combinație cu tratamentul antibiotic adecvat, dacă este necesar. Tratament simptomatic al febrei.

DOZARE

Bovine: 3 mg de substanță activă per kg greutate corporală, zilnic, timp de 1-3 zile consecutive, prin injectare intramusculară profundă sau intravenoasă, adică 3 ml din produs per 100 kg greutate corporală.

Cai: 2,2 mg de substanță activă per kg greutate corporală, zilnic, timp de 3-5 zile consecutive, prin injectare intravenoasă, adică 1 ml din produs per 45 kg greutate corporală.

Suide: 3 mg de substanță activă per kg greutate corporală, adică 3 ml din produs per 100 kg greutate corporală, ca unică injectare intramusculară.

TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine: carne: după administrare intramusculară: La 4 zile după administrarea intravenoasă: 1 zi. lapte: zero zile.

Porci: carne: 4 zile.

Cai: carne: 1 zi. Nu utilizați la iepele care produc lapte pentru consumul uman.

TERMEN DE VALABILITATE

Durata de valabilitate a produsului medicamentos veterinar ambalat în vederea vânzării: 2 ani.

Termen de valabilitate după deschiderea ambalajului: 28 zile.

CONDIȚII DE DEPOZITARE

A se feri de îngheț. Păstrați flaconul cu soluție injectabilă în cutia de carton pentru a-l proteja de lumină.

AMBALAJ

100 ml.

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



VITSEL E

soluție injectabilă

1 ml de soluție injectabilă
conține:
Acetat de alfa-tocoferol 25 mg
Selenit de sodiu 2.2 mg
(echivalent cu 1 mg de seleniu)

SPECII ȚINTĂ

Miei, viței, bovine tinere, vaci,
porci.

INDICAȚII

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

POSOLOGIE

MOD DE ADMINISTRARE

Intramuscular în mușchii gâtului.

PERIOADE DE ELIMINARE

Carne: 30 zile

Lapte: nu există

VALABILITATE

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

DEPOZITARE

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

MĂRIMEA AMBALAJULUI

50 ml și 100 ml în flacon din sticlă
maro

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



WE *respect* **ANIMALS**

VETERINARY MEDICAMENTS PRODUCER

CONTACTE UTILE

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

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

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

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

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

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

Paukner Karel, D.V.M.
Product manager pentru animale companie
Mobil: +420 602 476 680
E-mail: paukner.karel@bioveta.cz

NOTIȚE

NOTIȚE

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

WE *respect* ANIMALS



BIOVETA ROMANIA SRL

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

Dr. Luciana Dumitrescu

Manager Zonal – regiunea W

Mob. 0726 242 779

e-mail: dumitrescu.luciana@bioveta.ro

Dr. Remus Gabriel Plesca, PhD.

Manager Zonal – regiunea Moldova

Mob. 0741 165 221

e-mail: plesca.remus@bioveta.ro

Dr. George Militaru

Manager zonal – regiunea S-E

Mob. 0746 147 155

e-mail: militaru.george@bioveta.ro

bioveta



Bioveta, a. s.

Komenského 212/12

682 23 Ivanovice na Hané

Czech Republic



EUROPEAN UNION

www.bioveta.ro



7. editia