

**УПАТСТВО ЗА УПОТРЕБА**  
**на ветеринарно - медицински препарат**

**ХИПРАДОГ ДП**  
**(HIPRADOГ DP)**

**Жива вакцина, болеста штенечак, во лиофилизат за инјектирање; Парвовироза кај кучиња, во суспензија за инјектирање**

**Фармацевтска форма**

Прашок и растворувач за инјекциска суспензија.

**Генеричко име на ветеринарно-медицинскиот препарат**

**Лиофилизирана фракција:**

Жив атенуиран вирус на болеста штенечак, сој Lederle .....  $\geq 10^5$  TCID<sub>50</sub>

**Течна фракција:**

Жив атенуиран вирус на парвовироза кај кучиња, сој C-780916 .....  $\geq 10^7$  TCID<sub>50</sub>

**1. Име и адреса на носителот на одобрението за ставање во промет и име и адреса на производителот**

Име и адреса на носителот на одобрението за ставање во промет:

**ВЕТПРОМЕТ ДООЕЛ**, бул. Јане Сандански бр. 43-4/3 - 1000 Скопје, Република Северна Македонија

Име и адреса на производителот:

**Laboratorios Hipra, S.A.** Avda. la Selva, 135 17170 Amer (Girona) SPAIN

**2. Име на ветеринарно - медицинскиот препарат**

**ХИПРАДОГ ДП**  
**(HIPRADOГ DP)**

**Жива вакцина, болеста штенечак, во лиофилизат за инјектирање; Парвовироза кај кучиња, во суспензија за инјектирање**

**3. Содржина на активни супстанции и други состојки**

Јачина по доза (1 ml):

**Лиофилизирана фракција:**

Жив атенуиран вирус на болеста штенечак, сој Lederle .....  $\geq 10^5$  TCID<sub>50</sub>

**Течна фракција:**

Жив атенуиран вирус на парвовироза кај кучиња, сој C-780916 .....  $\geq 10^7$  TCID<sub>50</sub>

**Лиофилизирана фракција:**

Желатин

Калиум хлорид

Динатриум фосфат додекахидрат

Калиум дихидроген фосфат

Повидон

Натриум хлорид

Сахароза  
Мононатриев глутамат  
Вода за инјекции  
**Течна фракција:**  
Глазгов медиум без Црвен фенол  
Сода бикарбона  
Триптоза фосфатен бујон  
Говедски адултен серум  
Вода за инјектирање

#### **4. Терапевтски индикации**

Кучиња: За превенирање на парвовироза кај кучиња и болеста штенечак кај кучиња.

#### **5. Контраиндикации**

Вакцината не треба да се администрира на животни заразени со цревни паразити, кои се наоѓаат во услови на стрес или на животни кои се во период на инкубација на инфективна или заразна болест.

#### **6. Несакани дејства**

Може да се појават изолирани случаи на преосетливост кај вакцинирани животни, во таков случај да се администрира соодветна терапија.

#### **7. Видови на животни за кои што е наменет ветеринарно-медицинскиот препарат**

Кучиња.

#### **8. Дозирање за секој поединечен вид, начини и фреквенција на примена и препорака за правилна употреба**

Кучиња:

Администрирајте 1 ml / куче, за сите возрасти, тежини, пол и раси.

#### **9. Совет за правилна примена**

Со шприц, инјектирајте ја течната фракција во вијалата којашто ја содржи лиофилизираната фракција.

Пред администрација, бидете сигурни дека вакцината е целосно реконституирана.

Генерално, се препорачува да се администрира прва вакцинација на возраст од 8 недели живот и ревакцинација на 12 недели живот.

Во случај на можен ризик од инфекција, администрирајте ја првата вакцина на возраст од 4 до 6 недели живот и ревакцинирајте 3 до 4 недели подоцна.

Се препорачува да се администрира годишна бустер-вакцина.

Методот на администрација е преку поткожно инјектирање.

#### **10. Каренца на ветеринарно-медицинскиот препарат**

Не е применливо.

#### **11. Начин на чување и рок на употреба**

18 месеци од датумот на производство.

Вакцината мора да се администрира во рок од еден час откако ќе се разреди.

Да се чува и транспортира во фрижидер (+2 до + 8 °C).

Да се заштити од светлина.

Да не се замрзнува.

Да се чува надвор од поглед и од дофат на деца.

#### **12. Посебни мерки на претпазливост**

**Посебни мерки на претпазливост за секој целен вид:**

Вакцинирајте само здрави животни и животни прочистени од внатрешни паразити.

**Посебни мерки на претпазливост при употреба кај животни:**

Користете стерилен материјал при администрација.

**Посебни мерки на претпазливост кои мора да ги преземе лицето кое го администрира ветеринарно-медицинскиот препарат на животни:**

Во случај на случајно самоинјектирање, веднаш побарајте лекарска помош и покажете му го пакувањето на докторот.

**Употреба за време на гравидност, лактација или носење**

Со оглед дека безбедноста на вакцината не беше опишана кај гравидни животни, не се препорачува нејзина употреба кај овие животни.

#### **13. Посебни предупредувања за отстранување на неупотребениот ветеринарно-медицински препарат или отпадниот материјал од ветеринарно-медицинскиот препарат**

Откако еднаш ќе се искористат, стерилизирајте ги флаконите и нивната содржина со помош на топлина.

Секој неискористен ветеринарно-медицински препарат или материјал кој потекнува од ветеринарно-медицинските препарати треба да се отстрани во согласност со законските регулативи.

#### **14. Останати информации**

/

#### **15. Пакување**

Примарните садови се состојат од стаклени флакони и гумени затворачи. Алуминиумските капачиња се вклучени како додаток на примарното пакување.

Големина на пакување:

Пакување од 10 дози: Кутија со 10 вијали со една лиофилизирана доза за инјектирање и 10 вијали со 1 ml суспензија.

#### **16. Начини на издавање**

Ветеринарно-медицински препарати што се употребуваат само во ветеринарни друштва.

#### **17. АТС вет код**

Фармакотерапевтска група: Живи вирусни вакцини и инактивирани бактериски вакцини.

АТС VET КОД: QI07AD03

Парвовируса кај кучиња (CPV) е предизвикувачки агенс на ентеритис кај кучиња, особено кај кученца до 6 месечна возраст. Вирус на болеста штенечак кај кучиња (CDV) е етиолошки агенс што предизвикува нервни и респираторни нарушувања, како и дијареја кај кучињата, особено во првите недели од животот.

Вакцината HIPRADOГ DP користи атенуирани вируси (CPV, атенуиран сој С-780916; CDV, атенуиран Lederle сој) за имунизација против CPV и CDV, притоа заштитивајќи ги вакцинираните животни од споменатите болести.

Вакцинираните мајки пред породување пренесуваат антитела против CPV и CDV на нивните потомци преку плацентата и колострумот. Високата антигенска содржина на CPV ( $10^7$  TCID<sub>50</sub>/доза) и CDV ( $10^5$  TCID<sub>50</sub> /доза) кај HIPRADOГ DP овозможува поефикасна индукција на имунолошкиот одговор кај кученцата за време на периодот на интерферирање од мајчините антитела.

**18. AXB број**

**1724**

**19. Број на одобрението за ставање во промет на ветеринарно-медицинскиот препарат**

**16-4998**

**20. Датум на последна ревизија на упатството за употреба**