

**UPUTSTVO ZA LEK**

**PNEUMODOG suspenzija za injekciju, 10x1 doza (10x1 mL)**

**(za primenu na životinjama)**

Proizvođač: **BOEHRINGER INGELHEIM ANIMAL HEALTH FRANCE SCS**

**Laboratoire Porte des Alpes**

Adresa: **99 Rue de l'Aviation, Saint Priest, Francuska**

Podnosilac zahteva: **BOEHRINGER INGELHEIM SERBIA D.O.O. BEOGRAD**

Adresa: **Beograd, Milentija Popovića 5a.**

Broj rešenja: 323-01-00314-16-001 od 05.09.2017. za lek PNEUMODOG, vakcina protiv respiratornih infekcija pasa uzrokovanih sa Bordetella bronhiseptica i virusom parainfluence pasa tip2, suspenzija za injekciju 10x1 doza (10x1mL)

**Napomena:** Ovo Uputstvo za lek je ispravljeno u skladu sa Rešenjem o ispravci broj 323-14-00064-2020-8-003 od 20.01.2021.

---

**1. NAZIV I ADRESA NOSIOCA DOZVOLE ZA LEK**

BOEHRINGER INGELHEIM SERBIA D.O.O. BEOGRAD,  
Beograd, Milentija Popovića 5a.

**NAZIV I ADRESA PROIZVOĐAČA**

BOEHRINGER INGELHEIM ANIMAL HEALTH FRANCE SCS Laboratoire Porte des Alpes,  
99 Rue de l'Aviation, Saint Priest, Francuska

**2. IME LEKA**

**PNEUMODOG**

vakcina koja sadrži inaktivisane bakterije *B. bronchiseptica* i inaktivisani virus parainfluence pasa tip2  
suspenzija za injekciju  
za pse

**3. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV**

Jedna doza (1 mL) vakcine sadrži:

**Aktivne supstance:**

Inaktivisana <i>Bordetella bronchiseptica</i>	najmanje 1,6log10*
Inaktivisani virus parainfluence pasa tip 2	najmanje 1,6log10*

\*titar antitela kod vakcinisanih pasa

**Pomoćne supstance:**

Aluminijum (u obliku aluminijum-hidroksida)	0,6 mg
Tiomersal	najviše 0,1 mg

**4. INDIKACIJE**

Aktivna imunizacija protiv respiratornih infekcija pasa uzrokovanih sa *Bordetella bronchiseptica* i virusom parainfluence pasa tip 2.

**5. KONTRAINDIKACIJE**

Nisu poznate.

## 6. NEŽELJENA DEJSTVA

Zbog prisustva aluminijum-hidroksida u vakcini, na mestu primene vakcine nastaje lokalna reakcija u vidu edema ili nodula veličine do 3 cm koja spontano prolazi za 2 do 3 nedelje.

Izuzetno retko, moguća je pojava reakcija preosetljivosti. U tom slučaju je potrebno primeniti odgovarajuću simptomatsku terapiju.

Ukoliko primetite neko ozbiljno neželjeno dejstvo, ili bilo koje drugo neželjeno dejstvo koje ovde nije navedeno, o tome obavestite nadležnog veterinaru.

## 7. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Psi

## 8. DOZIRANJE I NAČIN PRIMENE

Za subkutanu upotrebu.

Primeniti jednu dozu (1 mL) vakcine subkutano prema sledećem rasporedu:

**Primarna vakcinacija:**

Prva injekcija: od 4 nedelje starosti kod štenadi poreklom od nevakcinisanih kuja i od 6 nedelja starosti kod štenadi poreklom od vakcinisanih kuja

Druga injekcija: 2-3 nedelje kasnije

**Revakcinacija:**

Preporučuje se godišnja revakcinacija uzgojnih pasa pre perioda parenja i 7 dana pre bilo kakvog kontakta sa drugom grupom pasa.

## 9. UPUTSTVO ZA PRAVILNU UPOTREBU LEKA

Pogledati poglavlje 8. i 12.

## 10. KARENCA

Nula (0) dana.

## 11. POSEBNA UPOZORENJA ZA ČUVANJE LEKA

**Čuvati van domašaja dece.**

Čuvati i transportovati na temperaturi od 2°C do 8°C, zaštićeno od svetlosti. Ne zamrzavati.

**Rok upotrebe:** 24 meseca

**Rok upotrebe nakon prvog otvaranja:** upotrebiti odmah.

Broj rešenja: 323-01-00314-16-001 od 05.09.2017. za lek PNEUMODOG, vakcina protiv respiratornih infekcija pasa uzrokovanih sa Bordetella bronhiseptica i virusom parainfluence pasa tip2, suspenzija za injekciju 10x1 doza (10x1mL)

**Napomena:** Ovo Uputstvo za lek je ispravljeno u skladu sa Rešenjem o ispravci broj 323-14-00064-2020-8-003 od 20.01.2021.

## 12. POSEBNA UPOZORENJA

### Za primenu na životinjama.

#### Posebna upozorenja za svaku ciljnu vrstu

Kod mlađe štenadi, prisustvo maternalnih antitela može interferirati sa razvojem imunskog odgovora nakon vakcinacije.

#### Posebne mere opreza pri upotrebi leka kod životinja

Vakcinisati samo zdrave životinje, koje su pravilno dehelmintisane najmanje 10 dana pre vakcinacije.

#### Posebna upozorenja za osobe koje daju veterinarski lek životinjama

Nema.

#### Upotreba tokom graviditeta i laktacije

Nisu zabeležena neželjena dejstva nakon primene vakcine kod gravidnih ženki. Ipak, uvak kada je to moguće vakcinu treba aplikovati neposredno pre parenja. Ne vakcinisati ženke u laktaciji.

#### Interakcije

Nema dostupnih podataka o bezbednosti i efikasnosti ove vakcine ukoliko se primenjuje sa nekim drugim veterinarskim lekom. Stoga se odluka o upotrebi ove vakcine pre ili posle primene nekog drugog veterinarskog leka donosi u zavisnosti od procene konkretnog slučaja.

#### Inkompatibilnost

Ne mešati sa bilo kojim drugim lekom.

#### Predoziranje

Nakon primene prekomerne doze vakcine nisu zabeležena druga neželjena dejstva osim onih opisanih u poglavlju 6.

## 13. POSEBNE PREDOSTROŽNOSTI KOD ODLAGANJA I UNIŠTAVANJA LEKA

Neiskorišćen lek ili otpadni materijal uništavaju se u skladu sa važećim propisima.

## 14. DATUM ODOBRENJA TEKSTA UPUTSTVA ZA KORISNIKA

22.09.2020.

---

## 15. OSTALI PODACI

### **Pakovanje:**

Primarno pakovanje: staklena bočica sa jednom dozom (1 mL) vakcine

Sekundarno pakovanje: kutija sa 10 bočica

### **Režim izdavanja:**

Lek se može izdavati samo na recept veterinara.

**ATCvet kod:** QI07AL05

**Broj i datum izdavanja dozvole:** 10x1 doza (10x1 mL) 323-01-00314-16-001 od 05.09.2017.