

PAKKAUSSELOSTE

Eurican DAPPi-Lmulti
kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja suspensio, injektionestettä varten, suspensio

1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSalueella, JOS ERI

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
2300 Kööpenhamina S
Tanska

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
69800 Saint Priest
Ranska

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEESEN NIMI

Eurican DAPPi-Lmulti kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja suspensio, injektionestettä varten, suspensio

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Yksi annos kylmäkuivattua kuiva-ainetta sisältää:

	Vähintään	Enintään
Heikennetty koiran penikkatautivirus, kanta BA5	$10^{4,0}$ CCID ₅₀ *	$10^{6,0}$ CCID ₅₀ *
Heikennetty koiran adenovirus tyyppi 2, kanta DK13	$10^{2,5}$ CCID ₅₀ *	$10^{6,3}$ CCID ₅₀ *
Heikennetty koiran parvovirus tyyppi 2, kanta CAG2	$10^{4,9}$ CCID ₅₀ *	$10^{7,1}$ CCID ₅₀ *
Heikennetty koiran parainfluenssavirus tyyppi 2, kanta CGF 2004/75	$10^{4,7}$ CCID ₅₀ *	$10^{7,1}$ CCID ₅₀ *
(* CCID ₅₀ : 50 % soluviljelmästä infektoiva annos)		

Yksi annos (1 ml) suspensiota sisältää:

Inaktivoitu <i>Leptospira interrogans</i> seroryhmä ja serovar Canicola	
kanta 16070	aktiivisuus Ph. Eur.447*:n mukainen
Inaktivoitu <i>Leptospira interrogans</i> seroryhmä ja serovar Icterohaemorrhagiae	
kanta 16069	aktiivisuus Ph. Eur.447*:n mukainen
Inaktivoitu <i>Leptospira interrogans</i> seroryhmä ja serovar Grippotyphosa	
kanta Grippo Mal 1540	aktiivisuus Ph. Eur.447*:n mukainen
* ≥ 80 %:n suoja hamstereilla	

Beige tai vaaleankeltainen kylmäkuivattu kuiva-aine, sekä opaalinhohtoinen ja homogeeninen suspensio

4. KÄYTTÖAIHEET

Koiran aktiivinen immunisaatio

- ehkäisemään penikkatautiviruksen (CDV) aiheuttamaa kuolleisuutta ja kliinisää oireita

- ehkäisemään koiran infektiivisen hepatiittiviruksen (CAV) aiheuttamaa kuolleisuutta ja kliinisiä oireita
- vähentämään viruksen eritymistä koiran tyypin 2 adenoviruksen (CAV-2) aiheuttaman hengitystietaudin aikana
- ehkäisemään koiran parvoviruksen (CPV) aiheuttamaa kuolleisuutta, kliinisiä oireita ja viruksen eritymistä*
- vähentämään koiran tyypin 2 parainfluenssaviruksen (CPiV) aiheuttamaa viruksen eritymistä
- kuolleisuuden, kliinisten oireiden, infektion, bakteerien eritymisen, munuaiskantajuuden ja munuaisvaarioiden ehkäisemiseksi, kun aiheuttajana on *Leptospira interrogans* seroryhmä Icterohaemorrhagiae serovar Icterohaemorrhagiae
- kuolleisuuden** ja kliinisten oireiden ehkäisemiseksi sekä vähentämään infektiota, bakteerien eritymistä, munuaiskantajuutta ja munuaisvaarioita, kun aiheuttajana on *Leptospira interrogans* seroryhmä Canicola serovar Canicola.
- kuolleisuuden** ehkäisemiseksi sekä vähentämään klinisiä oireita, infektiota, bakteerien eritymistä, munuaiskantajuutta ja munuaisvaarioita, kun aiheuttajana on *Leptospira kirschneri* seroryhmä Grippotyphosa serovar Grippotyphosa.
- ehkäisemään kuolleisuutta, klinisiä oireita, munuaisinfectiota, bakteerien eritymistä, munuaiskantajuutta ja munuaisvaarioita, kun aiheuttajana on *Leptospira interrogans* seroryhmä Icterohaemorrhagiae serovar Copenhageni***.

Immuniteetin kehittyminen: kaikille kannoille 2 viikkoa perusrokotussarjan toisen injektion jälkeen.

Immuniteetin kesto: kaikille kannoille vähintään yksi vuosi perusrokotussarjan toisen injektion jälkeen.

Tällä hetkellä saatavissa olevat altistusta ja serologiaa koskevat tiedot osoittavat, että penikkatautivirukselta, adenovirukselta ja parvovirukselta* suojaava vaikutus kestää 2 vuotta perusrokotussarjan ja ensimmäisen vuosittaisen tehosterokotuksen antamisen jälkeen. Päätös tällä eläinlääkevalmisteella toteutettavan rokotusohjelman muuttamisesta pitää tehdä tapauskohtaisesti ja siinä pitää ottaa huomioon koiran rokotushistoria ja epidemiologinen tilanne.

*Suoja koiran tyypin 2a, 2b ja 2c parvovirusta vastaan on osoitettu altistuksen (tyyppi 2b) tai serologian (tyyppit 2a ja 2c) perusteella.

** Altistuskokeessa, jossa tutkittiin immuniteetin kestoa *Leptospira Canicola* ja *Grippotyphosa* vastaan, ei ilmennyt kuolemia.

*** Immuniteetin kestoa *Leptospira Copenhagenia* vastaan ei ole osoitettu.

5. VASTA-AIHEET

Ei ole.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Vähäistä turvotusta (≤ 2 cm) saattaa olla yleisesti havaittavissa injektiokohdassa heti injektion jälkeen. Turvotus häviää tavallisesti 1–6 päivässä. Tähän voi toisinaan liittyä vähäistä kutinaa, kuumotusta ja injektiokohdan kipua. Myös ohimenevää uneliaisuutta ja oksentelua voidaan havaita yleisesti.

Ruokahaluttomuutta, lisääntynyttä juomista, kuumetta, ripulia, lihasten vapinaa, lihasheikkoutta ja injektiokohdan ihovaarioita voidaan havaita melko harvoin.

Yliherkkyyssreaktioita (naaman turvotus, anafylaktinen sokki, nokkosihottuma), joista osa voi olla henkeä uhkaavia, voi esiintyä harvoin. Oireet on hoidettava viipyväällä asianmukaisesti.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10 /100 hoidettua eläintä)

- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 1000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 10.000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1 / 10.000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä että lääke ei ole tehonnut, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

Vaihtoehtoisesti voit myös ilmoittaa kansallista raportointijärjestelmää käyttäen www.fimea.fi/elainlaakkeet/

7. KOHDE-ELÄINLAJI(T)

Koira.

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Saata valmiste käyttökuntoon ja injisoi 1 ml:n annos ihan alle seuraavan rokotusohjelman mukaisesti:

Perusrokotus: Kaksi injektiota 4 viikon välein 7 viikon iästä lähtien.

Jos eläinlääkäri epäilee, että koiralla on suuri emolta saatujen vasta-aineiden pitoisuus ja perusrokotussarja on annettu kokonaan ennen 16 viikon ikää, 16 viikon iästä lähtien vähintään 3 viikon kuluttua toisesta injektiosta suositellaan antamaan kolmas injektilö Boehringer Ingelheimin rokotetta, joka sisältää penikkatautivirusta, adenovirusta ja parvovirusta.

Uusintarokotus: anna yksi annos 12 kuukautta perusrokotussarjan päätymisen jälkeen. Koira pitää rokottaa uudelleen yhdellä tehosteannoksella vuosittain.

9. ANNOSTUSOHJEET

Saata kylmäkuivattu lääkevalmiste aseptisesti käyttökuntoon sekoittamalla se injektionesteesseen, suspensioon. Ravista hyvin ennen käyttöä. Käyttökuntoon valmistetun injektiopullon koko sisältö pitää antaa yhtenä kerta-annoksena.

Käyttökuntoon saatetun valmisten pitää olla opalisoiva keltainen tai oranssi suspensio.

10. VAROAIKA (VAROAJAT)

Ei oleellinen.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä ja kuljeta kylmässä (2 °C – 8 °C).

Ei saa jäätynä.

Säilytä valolta suoressa.

Älä käytä tästä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu etiketissä merkinnän EXP jälkeen.

Ohjeiden mukaan käyttökuntoon saatetun valmisten kestoaike: käytettävä heti.

12. ERITYISVAROITUKSET

Erityisvaroituksen kohde-eläinlajeittain:

Rokota vain terveitä eläimiä.

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet:

Noudata tavanomaisia aseptisia menetelmiä.

Koira voi rokotuksen jälkeen ohimenevästi erittää eläviä CAV-2- ja CPV-rokotekantoja ilman seuraamuksia kosketuksissa oleville eläimille.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmiste antavan henkilön on noudatettava:

Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä pakkausselostetta tai myyntipäällystä.

Tiimeys: Voidaan käyttää tiimeyden aikana.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Saatavissa olevat turvallisuutta ja tehoa koskevat tiedot osoittavat, että tästä rokotetta voidaan antaa koirille 12 viikon iästä lähtien samana päivänä Boehringer Ingelheimin rabiesrokotteen kanssa, mutta näitä rokotteita ei saa sekoittaa keskenään. Tällaisissa tapauksissa teho osoitettiin *Leptospira Icterohaemorrhagiae*n osalta vain munuaisvaurioiden ja bakteerien erityymisen vähentämisessä, ja *Leptospira Grippotyphosan* osalta teho osoitettiin vain munuaiskantajuuden, munuaisvaurioiden ja bakteerien erityymisen vähentämisessä. Rokotteen tehoa serovar Copenhagen vastaan saatavan suojan osalta ei ole tutkittu samana päivänä annetun Boehringer Ingelheimin rabiesrokotteen jälkeen. Rokotteen turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden kuin yllä mainittujen eläinlääkevalmisteiden kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös rokotteen käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkevalmisteiden antoa on tehtävä tapauskohtaisesti.

Yliannostus:

Kylmäkuivatun kuiva-aineen kymmenkertaisen yliannoksen ja suspension kaksinkertaisen yliannoksen antamisen jälkeen ei havaittu muita haittavaikutuksia kuin kohdassa Haittavaikutukset on mainittu.

Yhteensopimattomuudet:

Ei saa sekoittaa muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa, lukuun ottamatta valmisteen mukana toimitettavaa suspensiota.

13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

Lääkkeitä ei saa heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

01.02.2023

15. MUUT TIEDOT

Muovilaatikko, jossa 10 injektiopulloa (lasia) kylmäkuivattua kuiva-ainetta (1 annos) ja 10 injektiopulloa (lasia) suspensiota (1 ml).

Muovilaatikko, jossa 25 injektiopulloa (lasia) kylmäkuivattua kuiva-ainetta (1 annos) ja 25 injektiopulloa (lasia) suspensiota (1 ml).

Muovilaatikko, jossa 50 injektiopulhoa (lasia) kylmäkuivattua kuiva-ainetta (1 annos) ja 50 injektiopulhoa (lasia) suspensiota (1 ml).

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

BIPACKSEDEL

Eurican DAPPi-Lmulti
frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLika

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
2300 Köpenhamn S
Danmark

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
69800 Saint Priest
Frankrike

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Eurican DAPPi-Lmulti frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

En dos frystorkat pulver innehåller:

	Minst	Högst
Förvagat valpsjukevirus, stam BA5	$10^{4,0}$ CCID ₅₀ *	$10^{6,0}$ CCID ₅₀ *
Förvagat hundadenovirus typ 2, stam DK13	$10^{2,5}$ CCID ₅₀ *	$10^{6,3}$ CCID ₅₀ *
Förvagat hundparvovirus typ 2, stam CAG2	$10^{4,9}$ CCID ₅₀ *	$10^{7,1}$ CCID ₅₀ *
Förvagat hundparainfluensavirus typ 2, stam CGF 2004/75	$10^{4,7}$ CCID ₅₀ *	$10^{7,1}$ CCID ₅₀ *

(* CCID₅₀: dosen som krävs för att infektera 50 % av celloidlingarna)

En dos (1 ml) suspension innehåller:

Inaktiverat <i>Leptospira interrogans</i> serogrupp och serovar Canicola stam 16070	Aktivitet enligt Ph. Eur.447*
Inaktiverat <i>Leptospira interrogans</i> serogrupp och serovar Icterohaemorrhagiae stam 16069	Aktivitet enligt Ph. Eur.447*
Inaktiverat <i>Leptospira interrogans</i> serogrupp och serovar Grippotyphosa stam Grippo Mal 1540	Aktivitet enligt Ph. Eur.447*
*≥ 80 % skydd hos hamstrar	

Beige till ljusgult frystorkat pulver och opalescent, homogen suspension.

4. ANVÄNDNINGSMRÅDE(N)

Aktiv immunisering av hundar:

- för att förebygga dödlighet och kliniska symtom orsakade av valpsjukevirus (CDV)
- för att förebygga dödlighet och kliniska symtom orsakade av infektiöst hundhepatitvirus (CAV)
- för att reducera virusutsöndring under luftvägssjukdomar förorsakade av hundadenovirus typ 2 (CAV-2)
- för att förebygga mortalitet, kliniska symtom och virusutsöndring orsakade av hundparvovirus (CPV)*
- för att reducera virusutsöndring orsakad av hundparainfluenaviruss typ 2 (CPiV)
- för att förebygga mortalitet, kliniska symtom, infektion, utsöndring av bakterier, renalt bärarskap och renala lesioner orsakade av *Leptospira interrogans* serogrupp Icterohaemorrhagiae serovar Icterohaemorrhagiae
- för att förebygga mortalitet** och kliniska symtom, reducera infektion, utsöndring av bakterier, renalt bärarskap och renala lesioner orsakade av *Leptospira interrogans* serogrupp Canicola serovar Canicola
- för att förebygga mortalitet** samt reducera kliniska symtom, infektion, utsöndring av bakterier, renalt bärarskap och renala lesioner orsakade av *Leptospira kirschneri* serogrupp Grippotyphosa serovar Grippotyphosa.
- för att förebygga mortalitet*** och kliniska symtom, renal infektion, utsöndring av bakterier, renalt bärarskap och renala lesioner orsakade av *Leptospira interrogans* serogrupp Icterohaemorrhagiae serovar Copenhageni***.

Immunitetens insättande: 2 veckor efter den andra injektionen i grundvaccinationsschemat för alla stammar.

Immunitetens varaktighet: minst ett år efter den andra injektionen i grundvaccinationsschemat för alla stammar.

Tillgängliga data avseende exponering och serologi visar att skyddet mot valpsjukevirus, adenovirus och parvovirus* varar i 2 år efter att grundvaccinationsschemat och den första årliga revaccinationen har administrerats. Beslut om att ändra vaccinationsschemat för detta veterinärmedicinska läkemedel bör tas i varje enskilt fall och med hänsyn till hundens vaccinationshistoria och den epidemiologiska situationen.

* Skydd mot hundparvovirus typ 2a, 2b and 2c har påvisats antingen genom exponering (typ 2b) eller serologi (typ 2a och 2c).

** I exponeringstest som utfördes för att undersöka varaktighet av immunitet mot *Leptospira* Canicola och Grippotyphosa inträffade ingen mortalitet.

*** Varaktighet av immunitet mot *Leptospira* Copenhageni har inte fastställts.

5. KONTRAINDIKATIONER

Inga.

6. BIVERKNINGAR

En lätt svullnad (≤ 2 cm) vid injektionsstället ses ofta omedelbart efter injektion. Svullnaden försvinner vanligen inom 1–6 dagar. Svullnaden kan ibland åtföljas av lätt klåda, värmekänsla och smärta på injektionsstället. Övergående slöhet och kräkningar kan också förekomma i vanliga fall.

Aptitlöshet, överdriven törst, förhöjd kroppstemperatur, diarré, muskeldarrningar, muskelsvaghets och hudskador vid injektionsstället kan förekomma i mindre vanliga fall.

Överkänslighetsreaktioner (svullnad i ansiktet, anafylaktisk chock, nässelutslag), i vissa fall livshotande, kan förekomma i sällsynta fall. Lämplig symptomatisk behandling ska ges omedelbart.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:

- mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade).

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

Du kan också rapportera biverkningar via det nationella rapporteringssystemet

För Finland:

<http://www.fimea.fi/web/sv/veterinar>

För Sverige:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

7. DJURSLAG

Hund

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Efter beredning injiceras en dos på 1 ml subkutant enligt följande schema:

Grundvaccination: Två injektioner med ett intervall på 4 veckor från 7 veckors ålder.

Ifall veterinären misstänker höga halter av maternella antikroppar och grundvaccinationsschemat slutfördes före 16 veckors ålder rekommenderas en tredje injektion av Boehringer Ingelheims vaccin innehållande valpsjukevirus, adenovirus och parvovirus från 16 veckors ålder, minst 3 veckor efter den andra injektionen.

Revaccination: Administrera en dos 12 månader efter avslutad grundvaccination. Hundar ska revaccineras årligen med en boosterdos.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Bered det frystorkade pulvret aseptiskt genom att blanda det med injektionsvätska, suspension. Skaka väl före användning. Hela innehållet i den färdigberedda injektionsflaskan ska ges som engångsdos.

Det färdigberedda innehållet ska vara en opalescent gul till orange suspension.

10. KARENSTID(ER)

Ej relevant.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras och transporteras kallt (2 °C-8 °C).

Får ej frysas.

Ljuskänsligt.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten efter EXP.

Hållbarhet efter beredning enligt anvisning: använd omedelbart.

12. SÄRSKILD(A) WARNING(AR)

Särskilda varningar för respektive djurslag:

Vaccinera endast friska djur.

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Använd sedvanlig aseptisk teknik.

Efter vaccinationen kan de levande vaccinstammarna CAV-2 och CPV tillfälligt spridas av vaccinerade djur utan några negativa konsekvenser för andra djur i kontakt med dessa.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

Dräktighet: Kan användas under dräktighet.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Tillgängliga data gällande säkerhet och effekt visar att detta vaccin kan administreras samma dag men inte blandas med Boehringer Ingelheims rabiesvaccin hos hundar från 12 veckors ålder. I sådana fall påvisades effekten mot *Leptospira Icterohaemorrhagiae* endast för reduktion av renala lesioner och utsöndring av bakterier, och effekten mot *Leptospira Grippotyphosa* påvisades endast för reduktion av renalt bärarskap, renala lesioner och utsöndring av bakterier. Effekten av vaccinet avseende skydd mot serover Copenhagen har inte undersökt efter att det används samma dag som Boehringer Ingelheims rabiesvaccin.

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel förutom de som anges ovan. Beslut ifall detta vaccin ska användas före eller efter något annat läkemedel bör därför tas i varje enskilt fall.

Överdosering:

Inga biverkningar förutom de som nämns i avsnitt Biverkningar observerades efter administrering av en 10-faldig överdos av det frystorkade pulvret och en 2-faldig överdos av suspensionen.

Blandbarhetsproblem:

Blanda inte med något annat läkemedel, förutom med suspensionen som tillhandahålls tillsammans med detta läkemedel.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

01.02.2023

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Plastlåda med 10 injektionsflaskor (glas) med frystorkat pulver (1 dos) och 10 injektionsflaskor (glas) med suspension (1 ml).

Plastlåda med 25 injektionsflaskor (glas) med frystorkat pulver (1 dos) och 25 injektionsflaskor (glas) med suspension (1 ml).

Plastlåda med 50 injektionsflaskor (glas) med frystorkat pulver (1 dos) och 50 injektionsflaskor (glas) med suspension (1 ml).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.