

Porcilis Ery + Parvo

vaccin inactivat impotriva rujetului si parvovirozei la porci

NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Intervet International B.V.
Wim de Körverstr. 35
5831 AN Boxmeer,
Olanda

DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcilis Ery + Parvo, vaccin inactivat impotriva rujetului si parvovirozei la porci

DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Substanțe active pentru doza de 2 ml:

PPV inactivat, tulpina 014 care induce cel puțin 9 log₂ unitati HI pe doza, masurate prin testele de potenta la porcii de guineea
Concentrat inactivat de *E. rhusiopathiae*, tulpina M2 (serotipul 2): ≥ 1 doză de protecție la porc (1dpp) măsurată în Ph. Eur., prin testul de potenta

Adjuvant:

dl α-tocoferol 150 mg

Excipient:

Formaldehida 0.02-0.05%

Acetat de dl-α-tocoferol, polisorbitat 80, simeticone, clorid de sodiu, tris (hidroximetil) aminometan, formalina, apa pentru solutii injectabile

INDICAȚII

Pentru imunizarea activă a scroafelor și scroafitelor pentru prevenirea semnelor clinice de boala cauzate de toate serotipurile relevante (serotipul 1 și 2) de *Erysipelothrix rhusiopathiae* și pentru protecție împotriva morții embrionare și fetale cauzată de infecția cu parvovirusul porcin.

E. rhusiopathiae: Debutul imunității 3 săptămâni

Durata imunității 6 luni

PPV: Debutul imunității 3 săptămâni

Durata imunității 12 luni

CONTRAINDICAȚII

Nu sunt atunci cand vaccinul este utilizat conform instructiunilor.

REAȚII ADVERSE

Reacțiile la vaccinare sunt limitate la o ușoară, tranzitorie creștere a temperaturii corporale (0.5°C) pentru 24 de ore; ocazional, tranzitoriu, o ușoara umflatura locala (Ø 1-10 mm), până la 8 zile după vaccinare, unele animale pot prezenta jena in deplasare.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

SPECII ȚINTĂ

Porci (scroafe si scrofite)

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

Se administreaza cate o doza (2 ml) vaccin la fiecare animal, prin injectare intramusculara profunda, inapoia urechii.

Vaccinare primara:

Protecția contra infecțiilor cu *E. rhusiopathiae* și cu PPV trebuie asigurată înainte de prima montă.

Pentru protejarea gestației față de infecția cu PPV este suficientă o singură administrare, cel târziu cu 2 săptămâni înainte de montă.

Pentru protecția față de rujet se recomandă o vaccinare dublă. Această lucră poate fi realizat cu vaccin antirujetic simplu fie cu 4 săptămâni înainte, fie cu 4 săptămâni după administrarea vaccinului combinat Ery + Parvo.

Revaccinarea: trebuie administrata o data pe an, suplimentat cu administrarea unui singur vaccin impotriva rujetului, la 6 luni dupa fiecare vaccinare cu Ery + Parvo.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Înainte de utilizare vaccinul va fi lăsat să ajungă la temperatura camerei (15-25°C). Flaconul se agită pentru omogenizare.

Se va folosi instrumentar steril pentru vaccinare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra la 2°C- 8 °C. A se proteja de lumină. A nu se congela.

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

ATENȚIONĂRI SPECIALE

Nu se vaccineaza animalele bolnave și slabe.

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea acestui vaccin cand este utilizat concomitent cu altul. De aceea, se recomanda ca niciun alt vaccin sa nu fie administrat cu 14 zile inainte si dupa administrarea produsului.

În caz de auto-administrare accidentala solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

ALTE INFORMAȚII

Cutie de carton ce conține flacoane din sticlă hidrolitică de tip II sau de tip I (Ph.Eur.) sau PET cu 10, 25, 50 sau 125 doze (respectiv 20, 50, 100 sau 250 ml), închise cu dopuri din cauciuc halogenbutil și sigilate cu capac de aluminiu codat.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.