

PORCILIS® APP

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

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

Detinătorul autorizației de comercializare:

Intervet România S.R.L.,
Șos. de Centură Nr. 27-28,
Com. Chiajna, Ilfov
Tel: 021-311.83.11/12,
Fax: 021.311.83.17

Producător pentru eliberarea seriei:

MSD Animal Health
Wim de Korverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PORCILIS® APP

Suspensie injectabilă

3. DECLARAAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)

Vaccinul conține o proteină a membranei externe (OMP) și trei toxoizi (ApxI, ApxII, ApxIII, detoxifiati) produși de tulpini ale *Actinobacillus pleuropneumoniae*. Fiecare doză conține 50 unități OMP, 50 unități ApxI, 50 unități ApxII și 50 unități ApxIII, ca substanțe active. Antigenele sunt suspendate într-un adjuvant pe bază de dl-a-tocoferol.

Vaccinul conține 0.02% formaldehidă, cu rol de conservant.

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Imunizarea activă a porcilor înțărcați ca mijloc de control al pleuropneumoniei determinate de *Actinobacillus pleuropneumoniae*.

5. CONTRAINDICAȚII

Se vaccinează doar porci sănătoși.

6. REACȚII ADVERSE

După administrare, porcii pot prezenta o reacție sistemică moderată, cu febră, abatere și anorexie. Dacă au stomacul plin în momentul vaccinării, uneori poate să se producă vomă. La unii dintre porci, la locul injecției poate să apară o inflamație moderată, temporară. Aceste reacții dispar în interval de 24 ore de la vaccinare.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

La doză dublă, nu apar simptome diferite de administrarea unei singure doze.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Porci

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

Vaccinul se administrează în doza de 2 ml.

Vaccinul se administrează intramuscular, profund, înapoia urechii. Protecția maximă este atinsă înainte de începutul perioadei de îngrișare. Porcii pot fi vaccinați începând cu vîrstă de 6 săptămâni. Sunt necesare două vaccinări la un interval minim de 4 săptămâni. Se recomandă să se administreze la vîrstă de 6 și 10 săptămâni.

Se vor utiliza seringi și ace sterile. A se agita înainte și pe durata utilizării.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile

11. 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 feri de îngheț.

Valabilitate:

Cel puțin 24 luni, la 2 - 8 °C

Flacoanele deschise: 10 ore

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Înainte de utilizare, lăsați vaccinul să ajungă la temperatura camerei (15-25°C).

A nu se amesteca cu alte substanțe.

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

Nu sunt necesare precauții speciale.

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

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Utilizare pe durata perioadei de gestație sau lactație

Nu este cazul.

Prezentare:

Flacoane din sticlă tip I (Ph. Eur) sau PET (Ph. Eur) închise cu dop din cauciuc halogenobutilic (Ph. Eur) și sigilate cu capsulă din aluminiu codificată. Flacoanele conțin 20 sau 100 ml de vaccin.
Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Lot/ Data expirării: vezi pe ambalaj

Nr. și Data înregistrării:

IMPORTATOR:

Intervet România S.R.L.,
Șos. de Centură Nr. 27-28, Com. Chiajna, Ilfov
Tel: 021-311.83.11/12,
Fax: 021.311.83.17