

# **Porcilis ERY + PARVO**

Porcilis Ery + Parvo, vaccin inactivat împotriva rujetului și parvovirozei la porci

---

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

MSD Animal Health  
Wim de Körverstr. 35  
5831 AN Boxmeer,  
Olanda

## **2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Porcilis Ery + Parvo, vaccin inactivat împotriva rujetului și parvovirozei la porci

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

**Substanțe active** pentru doza de 2 ml:

PPV inactivat, tulipa 014 care induce cel puțin  $9 \log_2$  unități HI pe doza, măsurate prin teste de potență la porcii de guineea

Concentrat inactivat de *E. rhusiopathiae*, tulipa M2 (serotipul 2):  $\geq 1$  doză de protecție la porc (1dpp) măsurată în Ph. Eur., prin testul de potență

**Adjuvant:**

dL-a-tocoferol 150 mg

**Excipient:**

Formaldehida 0.02-0.05%

Acetat de dL-a-tocoferol, polisorbat 80, simeticone, clorid de sodiu, tris (hidroximetil) aminometan, formalina, apă pentru soluții injectabile

## **4 INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Pentru imunizarea activă a scroafelor și scroafitelor pentru prevenirea semnelor clinice de boala cauzată 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

## **5. CONTRAINDICAȚII**

Nu sunt atunci cand vaccinul este utilizat conform instrucțiunilor.

## **6. REACȚII ADVERSE**

de ore; ocazional, tranzitoriu, o ușoară umflatura locală ( $\varnothing$  1-10 mm), până la 8 zile după vaccinare, unele animale pot prezenta jena în deplasare.

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

## 7. SPECII ȚINTĂ

Porci (scroafe și scrofite)

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

Se administrează cate o doză (2 ml) vaccin la fiecare animal, prin injectare intramusculară profundă, înapoia urechii.

Vaccinare primă:

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 lucru 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 împotriva rujeturui, la 6 luni după fiecare vaccinare cu Ery + Parvo.

## 9. 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.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile

## 11. 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

## 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Nu se vaccinează 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 să nu fie administrat cu 14 zile înainte și după administrarea produsului.

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

## 13. 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.

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

## 15. ALTE INFORMAȚII

Cutie de carton ce contine 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), inchise cu dopuri din cauciuc halogenbutil și sigilate cu capac de aluminiu codat.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.