

**PROSPECT**

**ERYSIN SINGLE SHOT inj.ad.us.vet.**  
Vaccin inactivat împotriva rujeturui la porcine.

**I. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE  
SI A DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU  
ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE**

Detinătorul autorizației de comercializare și producător  
Bioveta, a. s., Komenského 212. 683 23 Ivanovice na Hané. Republica Cehă

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**ERYSIN SINGLE SHOT inj.ad.us.vet.**  
Vaccin inactivat împotriva rujeturui la porcine.

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

Compoziție – 1 doză (2 ml):

**Substanțe active:** *Erysipelothrix rhusiopathiae* inactivat (3 tulpi – tip 2, 1 tulpina – tip 1)  
PR ≥ 1 în 2 ml de vaccin\*)

**Adjuvant:** Emulsio olei.

**Excipienti:** soluție de formol 35%, tiomersal.

\*) Potența relativă (RP) este determinată prin comparație cu un preparat de referință, testat prin infecție de control pe specia țintă conform cerințelor monografiei Farmacopeii Europene

**4. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Pentru imunizarea porcilor împotriva rujeturui. Instalarea imunității - 21 de zile după vaccinare.  
Durata imunității; cel puțin 6 luni.

**5. CONTRAINDIICAȚII**

Nu este recomandată vaccinarea porcilor cu simptome clinice ale bolii, scroafele cu 2 săptămâni înainte și 4 săptămâni după fătare și purceii cu vârstă mai mică de 8 săptămâni.

**6. REACȚII ADVERSE**

Creșterea temporară a temperaturii acompaniată de consum redus al hranei și somnolență, pot apărea în 2 – 4 ore după vaccinare. Aceste simptome dispar în 24 – 36 ore. Reacții locale pot apărea în locul de inoculare, care dispar în 2 – 3 săptămâni.

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**

Doza este de 2 ml, se va administra pe cale subcutanată.



Prima vaccinare: porci la vîrstă de peste 8 săptămâni.

Porci de reproducție: o altă vaccinare și revaccinările se vor efectua, întotdeauna, după 6 luni.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita, înainte de utilizare.

## 10. TEMPORISCAZĂ DE AȘTEPTARE

Zero zile

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra în loc uscat și la întuneric, la temperatură de 2 - 8 C! A nu se congela!

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

### **Precauții speciale pentru utilizare**

În mușchi, la locul de inoculare pot apărea sporadic noduli fibroși. Acest țesut modificat trebuie îndepărtat în timpul inspectării cărnii animalului sacrificiat.

### **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale**

#### Pentru utilizatori:

Acest produs conține ulei mineral. Auto-injectarea/injectarea accidentală poate provoca dureri puternice și inflamații, în special dacă injectarea se face în articulație sau în deget, iar în cazuri rare poate duce la pierderea degetului afectat, dacă nu sunt acordate îngrijiri medicale imediat.

În cazul unei injectări accidentale cu acest produs, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului, chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs.

Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

#### Pentru medici:

Acest produs conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici de produs, injectarea accidentală cu acest produs poate provoca inflamație accentuată, care poate conduce, de exemplu, la necroză ischemică și chiar pierderea unui deget. Este necesară intervenția chirurgicală IMEDIATA. calificată, care poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonul.

## 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.

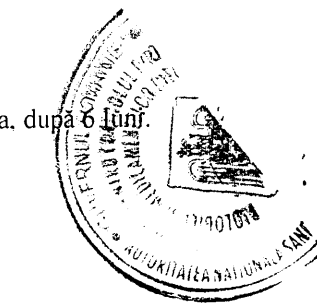
## 14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

## 15. ALTE INFORMAȚII

### **Proprietăți imunologice**

Mecanismul acțiunii: După administrarea antigenului de vaccin, în corpul animalului se creează anticorpi specifici care pe urmă protejează animalul imunizat împotriva rujetului.

**Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:** Nu se cunosc.



**Mărimea ambalajului:**

Văccinul este livrat în flacoane din sticlă tip I (10 ml) și flacoane de sticlă de tip II (20, 50, 100 ml) închise ermetic cu dop din cauciuc perforabil și bandă din aluminiu. Flacoanele sunt așezate în cutii din carton.

**Mărimea ambalajului:** 1 x 10 ml, 5 x 20 ml, 1 x 50 ml, 1 x 100 ml.

Prospect în fiecare cutie.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

**Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.**

**Perioada de valabilitate:**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni.

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

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

Pentru România: MARAVET SRL, Str. Europa nr. 9, Baia Mare



## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

**ERYSIN SINGLE SHOT inj.ad.us.vet.**

Vaccin inactivat împotriva rujeturii la porcine.



## 2. COMPOZIȚIE CALITATIVĂ SI CANTITATIVĂ

Compoziție – 1 doză (2 ml):

**Substanțe active:** *Erysipelothrix rhusiopathiae* inactivat (3 tulpini – tip 2. 1 tulpina – tip 1)

PR ≥ 1 în 2 ml de vaccin\*)

**Adjuvant:** Adjvant uleios.

**Excipienți:** soluție de formol 35%. tiomersal.

\*) Potența relativă (RP) este determinată prin comparație cu un preparat de referință, testat prin infecție de control pe specia țintă conform cerințelor monografiei Farmacopeii Europene

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă.

Lichid, de culoare alb până la cenușiu, cu aspect lăptos și cu sediment

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Porci

### 4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru imunizarea porcilor împotriva rujeturii. Instalarea imunității - 21 de zile după vaccinare. Durata imunității; cel puțin 6 luni.

### 4.3 Contraindicații

Nu este recomandată vaccinarea porcilor cu simptome clinice ale bolii, scroafele cu 2 săptămâni înainte și 4 săptămâni după fătare și purceii cu vîrstă mai mică de 8 săptămâni.

### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

În mușchi, la locul de inoculare pot apărea sporadic noduli fibroși. Acest țesut modificat trebuie îndepărtat în timpul inspectării cărnii animalului sacrificiat.

### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu este cazul.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale



*NU SE PENTRU  
ANIMALE*

**Pentru utilizatori:**

Acest produs conține ulei mineral. Auto-injectarea/injectarea accidentală poate provoca dureri puternice și inflamații, în special dacă injectarea se face în articulație sau în deget, iar în cazuri rare poate duce la pierderea degetului afectat, dacă nu sunt acordate îngrijiri medicale imediat.

În cazul unei injectări accidentale cu acest produs, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului, chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs.

Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

**Pentru medici:**

Acest produs conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici de produs, injectarea accidentală cu acest produs poate provoca inflamație accentuată, care poate conduce, de exemplu, la necroza ischemică și chiar pierderea unui deget. Este necesară intervenția chirurgicală IMEDIATA, calificată, care poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonul.

**4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Creșterea temporară a temperaturii acompaniată de consum redus al hranei și somnolență, pot apărea în 2 – 4 ore după vaccinare. Aceste simptome dispar în 24 – 36 ore. Reacții locale pot apărea în locul de inoculare, care dispar în 2 – 3 săptămâni.

**4.7 Utilizare în perioada de gestație și lactație**

Nu este recomandată vaccinarea scroafelor, 2 săptămâni înainte și 4 săptămâni după fătare.

**4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu se cunosc.

**4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Doza este de 2 ml, se va administra pe cale subcutanată.

Prima vaccinare: porci la vîrstă de peste 8 săptămâni.

Porci de reproducție: o altă vaccinare și revaccinările se vor efectua, întotdeauna, după 6 luni.

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

O doză dublă vaccinală nu are efecte secundare la speciile țintă.

**4.11 Timp de așteptare**

Zero zile.

**5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE**

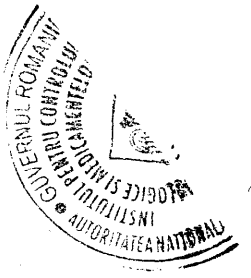
Grupa farmacoterapeutică: Imunopreparat veterinar pentru suine. Vaccinuri inactivate bacteriene.  
Cod veterinar ATC: QI09AB03 Vaccinuri Erysipelothrix.

Mecanismul acțiunii:

După vaccinare se formează anticorpii specifici care protejează animalele imunizate împotriva rujeturului.



*[Handwritten signature]*



## 6. PARTICULARITATI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipientilor

Soluție de formol 35%. tiomersal, adjuvant uleios.

### 6.2 Incompatibilități

Nu se cunosc.

### 6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni.  
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.

### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în loc uscat și la întuneric, la temperatura de 2 - 8 C! A nu se congela!

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Vaccinul este livrat în flacoane din sticla tip I (10 ml) și flacoane de sticlă de tip II (20, 50, 100 ml) închise ermetic cu dop din cauciuc perforabil și bandă din aluminiu. Flacoanele sunt așezate în cutii din carton.

Mărimea ambalajului: 1 x 10 ml, 5 x 20 ml, 1 x 50 ml, 1 x 100 ml.

Prospect în fiecare cutie.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

### 6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

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

**Bioveta, a. s., Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané, Republica Cehă**  
tel. 420 517 318 500  
fax 420 517 318 653  
e-mail [comm@bioveta.cz](mailto:comm@bioveta.cz)

## 8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

080066

## 9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

14.08.2008

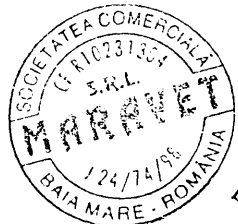
## 10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

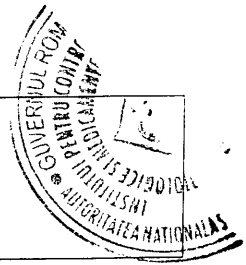




## INTERDICTION DE VENDEA, ELIBERARE SI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.





**INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR  
INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Cutii din carton pentru 1 x 10 ml, 5 x 20 ml, 1 x 50 ml, 1 x 100 ml/  
Eticheta flaconului de 50 ml, 100 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ERYSIN SINGLE SHOT inj.ad.us.vet.  
Vaccin inactivat împotriva rujeturui la porcine.

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Compoziție – 1 doză (2 ml):

**Substanțe active:** *Erysipelothrix rhusiopathiae* inactivat (3 tulpini – tip 2, 1 tulpina – tip 1)

PR ≥ 1 în 2 ml de vaccin\*)

**Adjuvant:** Adjuvant uleios.

**Excipienți:** soluție de formol 35%, tiomersal.

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Emulsie injectabilă.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

1 x 10 ml, 5 x 20 ml, 1 x 50 ml, 1 x 100 ml / cutii din carton  
50 ml, 100 ml / eticheta flaconului

**5. SPECII ȚINTĂ**

Porci.

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Pentru imunizarea porcilor împotriva rujeturui. Instalarea imunității - 21 de zile după vaccinare.  
Durata imunității; cel puțin 6 luni.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Doza este de 2 ml, se va administra pe cale subcutanată.

Prima vaccinare: porci la vârstă de peste 8 săptămâni.

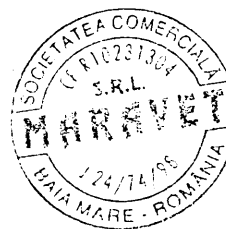
Porci de reproducție: o altă vaccinare și revaccinările se vor efectua. întotdeauna, după 6 luni.

**8. TEMPORALITATE**

Zero zile.

**9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Cititi prospectul înainte de utilizare.



**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP

După prima deschidere, se va utiliza în 10 ore.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra în loc uscat și la întuneric, la temperatura de 2 - 8 C! A nu se congela!

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE  
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.

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE  
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz**

„Numai pentru uz veterinar” - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDEREA COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

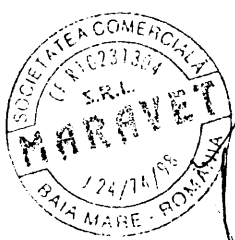
Bioveta, a. s., Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané, Republica Cehă

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

080066

**17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

Serie



**INFORMATII MINIME CARE TREBUIE INSCRISE PE UNITATILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR**

Eticheta flaconului de 10 ml, 20 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ERYSIN SINGLE SHOT inj.ad.us.vet.  
Vaccin inactivat împotriva rujeturui la porcine.

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)**

*Erysipelothrix rhusiopathiae* inactivat (3 tulpi – tip 2, 1 tulpina – tip 1)  
PR ≥ 1 în 2 ml de vaccin\*)

**3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE**

) 10 ml, 20 ml

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Subcutanat.

**5. TEMPORALITATEA (TIMP DE AȘTEPTARE)**

Zero zile.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Serie

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}  
După prima deschidere, se va utiliza în 10 ore.

**8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

