

## DENUMIREA PRODUSULUI IMUNOLOGIC MEDICINAL VETERINAR

Gletvax 6, suspensie injectabila pentru porci.

### 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

<b>Substanțe active</b>	<b>pe doza de 5 ml</b>
Antigen de K88ab	100-135 unități
Antigen de K88ac	100-135 unități
Antigen de K99	190-250 unități
Antigen de 987P	2900-3100 unități
Toxoizi purificați de <i>Cl. perfringens</i>	Împreună contribuie cu cel puțin 300 unități internaționale echivalente beta toxoid și cel puțin 200 UI echivalente epsilon toxoid
Tipul B și toxoizi purificați de Tipul C și D	
<b>Adjuvant</b>	
Hidroxid de aluminiu	Până la 15 mg aluminiu
<b>Excipienti</b>	
Tiomersal	0.01 % w/v

Pentru lista completă a excipientilor a se vedea punctul 6.1.

### 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă

### 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

#### 4.1 Specii țintă

Porcine (scroafe și scrofișe)

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

Vaccin pentru porcine ce conține *E. coli* combinat cu *Cl. perfringens* tipurile B, C și D. Pentru protecția pasivă a porcilor printr-o imunizare activă a scroafelor și scrofișelor în prevenirea colibacilozei neonatale cauzate de tulipina K99 a *E. Coli*; reducerea colibacilozei neonatale produse de tulpinile K88ab, K88ac și 987P ale *E. Coli* și a enteritelor necrotice infecțioase produse de *Cl. Perfringens* tipul C.

#### 4.3 Contraindicații

Nu sunt.

#### 4.4 Atenționări speciale

Se vaccineaza doar animalele sanatoase.

#### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

##### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Ocazional pot apărea reacții de hipersensibilitate. Administrarea promptă de adrenalina pe cale subcutanată poate produce o ameliorare.



Seringile și acele trebuie sterilizate înainte de folosire și injectarea se va face într-o zonă curată, uscată a pielii, luându-se precauții împotriva contaminării.

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

Nu sunt.

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

La majoritatea porcinelor, după vaccinare, la locul injecției poate fi văzută o umflătură ușoară până la moderată (până la 6cm). Aceasta se reduce și dispare, dar poate persista la unele porcine până la 14-21 zile.

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

Vaccinul este sigur pentru utilizarea în timpul gestației. Nu sunt informații specifice privind folosirea în timpul lactației.

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

Nu sunt informații disponibile privind siguranța și eficacitatea, în cazul folosirii concurente a vaccinului cu orice alt vaccin. Oricum, se recomandă ca orice altă vaccinare să se facă cu 14 zile înainte sau după vaccinarea cu acest produs.

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

Doza: scroafe și scrofișe 5 ml.

Administrarea: prin injecție subcutanată, preferabil în spatele urechii. Flaconul trebuie agitat bine înainte de vaccinare.

Schema de vaccinare: constă în administrarea de două doze.

Vaccinarea primară: programată sau, dacă este necesară, oricând până la 6 săptămâni înainte de fătare

Revaccinarea: la două săptămâni înainte de fătare.

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

La majoritatea porcinelor, după vaccinare, la locul injecției poate fi văzută o umflătură ușoară până la moderată (până la 6 cm). Aceasta se reduce și dispare, dar poate persista la unele porcine până la 14-21 zile. Nu s-a observat o intensificare a reacțiilor după administrarea unei supradoze.

**4.11 Timp de așteptare**

Zero zile

**5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE**

Pentru protecția pasivă a purcelor în urma imunizării active a scroafelor și scrofișelor împotriva colibaciolozei neonatale cauzate de tulipina K99 a *E. Coli*; reducerea colibaciolozei neonatale produse de tulpinile K99, K88ab, K88ac și 987P ale *E. Coli* și a enteritelor necrotice infecțioase produse de *Clostridium Perfringens* tipul C.

Cod ATCvet: QI09AB08



## **PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

### **6. RIMEDIU**

#### **6.1 Lista excipientilor**

Hidroxid de aluminiu

Tiomersal

Clorură de sodiu

#### **6.2 Incompatibilități**

A nu se amesteca cu alte produse medicinale.

#### **6.3 Perioadă de valabilitate**

18 luni

A se folosi imediat după desigilare.

#### **6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

A se depozita și transporta între +2 °C și +8 °C. A se proteja de lumină. A nu se congelează.

#### **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Flacon de 50 ml (10 doze) din plastic flexibil LDPE închis cu dop din cauciuc și sigilat cu aluminiu.

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unui astfel de produs medicinal veterinar trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

## **7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

### **SCHERING PLOUGH ESSEX ANIMAL HEALTH**

Im Langen Felde 5, D-30938,

Burgwedel,

Germania

## **8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

## **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

## **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

Aprilie 2011

## **INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Nu se aplică.





### **ANEXA III**

#### **ETICHETARE ȘI PROSPECT**



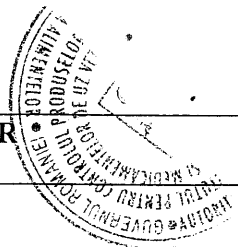


## A. ETICHETARE

)

)





## INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR Gletvax 6 - cutie cu 10 doze (50 ml)

### 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Gletvax 6, suspensie injectabilă pentru porci.

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

<b>Substanțe active</b>	<b>pe doza de 5 ml</b>
Antigen de K88ab	100-135 unități
Antigen de K88ac	100-135 unități
Antigen de K99	190-250 unități
Antigen de 987P	2900-3100 unități
Toxoizi purificați de Cl. perfringens Tipul B și toxoizi internaționale echivalente beta toxoid și cel puțin purificați de Tipul C și D	Împreună contribuie cu cel puțin 300 unități 200 UI echivalente epsilon toxoid
<b>Adjuvant</b>	
Hidroxid de aluminiu	Până la 15 mg aluminiu
<b>Excipienți</b>	
Tiomersal	0.01 % w/v

### 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă

### 4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 x 10 doze (50 ml)

### 5. SPECII ȚINTĂ

Porci (scroafe și scrofite).

### 6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru protecția pasivă a porcilor în urma imunizării active a scroafelor și scrofitelor împotriva colibacilozei neonatale cauzate de tulpina K99 a *E. Coli*; reducerea colibacilozei neonatale produse de tulpinile K99, K88ab, K88ac și 987P ale *E. Coli* și a enteritelor necrotice infecțioase produse de *Cl. Perfringens* tipul C.

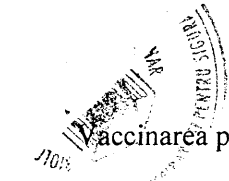
### 7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Doza: scroafe și scrofite 5 ml.

Administrarea: prin injecție subcutanată, preferabil în spatele urechii. Flaconul trebuie agitat bine înainte de vaccinare.

Schema de vaccinare: constă în administrarea de două doze.





Vaccinarea primară: programată sau, dacă este necesară, oricând până la 6 săptămâni înainte de fătare

Revaccinarea: la două săptămâni înainte de fătare.

#### **8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Zero zile.

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

Se vaccineaza doar animalele sanatoase.

Cititi prospectul înainte de utilizare.

#### **10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

Se va folosi imediat după desigilare.

#### **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se depozita și transporta între +2 °C și +8 °C. A se proteja de lumină. A nu se congelează.

#### **12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unui astfel de produs medicinal veterinar trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

#### **13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar

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

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

#### **15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**SCHERING PLOUGH ESSEX ANIMAL HEALTH**

Im Langen Felde 5, D-30938,

Burgwedel,

Germania

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

#### **17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot {număr}

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR – flacon de plastic  
Gletvax 6 – flacon cu 10 doze (50 ml)**





## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Gletvax 6, suspensie injectabilă pentru porci.

## 2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

### Substanțe active

Antigen de K88ab	pe doza de 5 ml 100-135 unități
Antigen de K88ac	100-135 unități
Antigen de K99	190-250 unități
Antigen de 987P	2900-3100 unități
Toxoizi purificați de Cl. perfringens Tipul B și toxoizi purificați de Tipul C și D	Împreună contribuie cu cel puțin 300 unități internaționale echivalente beta toxoid și cel puțin 200 UI echivalente epsilon toxoid

### Adjuvant

Hidroxid de aluminiu Până la 15 mg aluminiu

### Excipienți

Tiomersal 0.01 % w/v

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă

## 4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 x 10 doze (50 ml)

## 5. SPECII ȚINTĂ

Porci (scroafe și scrofite).

## 6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru protecția pasivă a porcilor în urma imunizării active a scroafelor și scrofitelor împotriva colibacilozei neonatale cauzate de tulpina K99 a *E. Coli*; reducerea colibacilozei neonatale produse de tulpinile K99, K88ab, K88ac și 987P ale *E. Coli* și a enteritelor necrotice infecțioase produse de *Cl. Perfringens* tipul C.

## 7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Cititi prospectul înainte de utilizare.

Doza: scroafe și scrofite 5 ml.

Administrarea: prin injecție subcutanată, preferabil în spatele urechii. Flaconul trebuie agitat bine înainte de vaccinare.

Schema de vaccinare: constă în administrarea de două doze.

Vaccinarea primară: programată sau, dacă este necesară, oricând până la 6 săptămâni înainte de fătare



Revaccinarea: la două săptămâni înainte de fătare.

**8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Zero zile.

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

Se vaccineaza doar animalele sanatoase.  
Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}  
Se va folosi imediat după desigilare.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se depozita și transporta între +2 °C și +8 °C. A se proteja de lumină. 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 unui astfel de produs medicinal veterinar trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

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

Numai pentru uz veterinar

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

A nu se lăsa la îndemână și vederea copiilor.

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

SCHERING PLOUGH ESSEX ANIMAL HEALTH  
Im Langen Felde 5, D-30938,  
Burgwedel,  
Germania

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

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

Lot {număr}



Anex cu m. 4

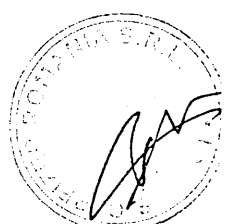


)

## B. PROSPECT

)

13 din 16





**PROSPECT**  
Gletvax 6 , suspensie injectabilă, pentru porci

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

Detinătorul autorizației de comercializare:

**SCHERING PLOUGH ESSEX ANIMAL HEALTH**  
Im Langen Felde 5, D-30938,  
Burgwedel,  
Germania

Producător responsabil cu eliberare lot:

) **Essex Animal Health,**  
A Division of Essex Pharma GmbH,  
Im Lagen Felde 5,  
30938 Burgwedel, Germania

**Pfizer Animal Health s.a.**

Rue Laid Burniat, 1  
B-1348 Louvain-la-Neuve  
Belgium

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Gletvax 6, suspensie injectabila pentru porci.

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

<b>Substante Active:</b>	<b>per doza de 5 ml</b>
Antigen de K88ab	100-135 unitati
Antigen de K88ac	100-135 unitati
Antigen de K99	190-250 unitati
Antigen de 987P	2900-3100 unitati
Toxoizi purificați de <i>Cl. perfringens</i>	contribuind împreuna cu cel putin 300 unitati internationale echivalente beta toxoid si cel putin 200 UI echivalente epsilon toxoid
Tipul B and toxoizi purificați de Tipul C si D	

**Adjuvant**

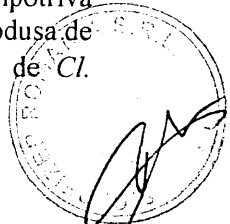
Hidroxid de aluminiu Mai puțin de 15 mg aluminiu

**Excipienti**

Tiomersal 0,01 % w/v

**4 INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Vaccin pentru porcine ce conține *E. coli* combinat cu *Cl. perfringens* Tipurile B, C si D. Pentru protecția pasivă a porcilor printr-o imunizare activă a scroafelor și scrofășilor împotriva colibacilozei neonatale cauzate de tulipina K99 al *E. Coli*; reducerea colibacilozei neonatale produsa de tulpinile K88ab, K88ac și 987P ale *E. Coli* a enteritelor necrotice infectioase produse de *Cl. Perfringens* tipul C.



## **5. CONTRAINDIICAȚII**

Nu sunt

## **6. REACȚII ADVERSE**

La majoritatea porcinelor, o usoara pana la o moderata inflamatie (pana in 6cm) poate fi vazuta la locul injectiei dupa vaccinare. Aceasta se reduce si dispare, dar poate persista la unele porcine pana la 14-21 zile.

## **7. SPECII ȚINTĂ**

Porci (scroafe si scrofite).

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

) Doza: scroafe si scrofite 5 ml.

Administrarea: cale subcutanata, preferabil in spatele urechii.

Flaconul trebuie agitat inainte de vaccinare. Se va folosi imediat dupa deschidere.

Schema de vaccinare: Constă în administrarea de două doze

Vaccinarea primara: programata, sau daca este necesara, pana la 6 saptamani inainte de fatare

Revaccinarea: la doua saptamani inainte de fatare.

## **9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

Se vaccineaza doar animalele sanatoase.

Seringile si acele folosite trebuie să fie sterile, iar injecția se va face într-o zonă cu piele curată, uscată, lăudă măsuri împotriva contaminării.

## **10. TIMP DE AȘTEPTARE**

) Zero zile.

## **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se depozita si transporta intre +2 °C si +8 °C. A se feri de inghet.

## **12. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

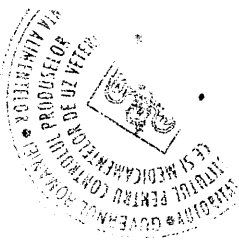
### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Ocazional pot apărea reacții de hipersensibilitate.

Administrarea promptă de adrenalină pe cale subcutanată poate produce o ameliorare.

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

Nu sunt.





### **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 eliminat în conformitate cu cerințele locale.

### **14. DATA REVIZUIIRII TEXTULUI**

### **15. ALTE INFORMAȚII**

Flacon de 50 ml (10 doze) din plastic flexibil LDPE închis cu dop din cauciuc și sigilat cu aluminiu.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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

)  
**Pfizer România SRL**  
Splaiul Independenței 179,  
Sector 5, București,  
România  
Tel + 40 21 207 28 93  
Fax + 40 21 207 28 03

