



PROSPECT

KOLISIN NEO emulsie injectabilă pentru scrofișe și scroafe gestante

Vaccin inactivat împotriva infecțiilor cu colibacili, care determină enterită la purceii sugari,
cu factori aderenți F4, F5, F6, F41

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 și producător

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

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

KOLISIN NEO emulsie injectabilă pentru scrofișe și scroafe gestante

Vaccin inactivat împotriva infecțiilor cu colibacili, care determină enterită la purceii sugari, cu factori aderenți F4, F5, F6, F41

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

Compoziție pentru o doză (2ml):

Substanțe active:

<i>Escherichia coli</i> inactivata (F4)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F5)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F6)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F41)	RP ≥ 1

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

Excipienti: soluție de formol 35%, tiomersal, mediu de cultură, adjuvant uleios.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru vaccinarea scroafelor gestante infectate sau amenințate de o infecție cu colibacili care determină enterite la purceii sugari.

Purceii sunt protejați de îmbolnăvire în perioada alăptării de către mama imunizată

5. CONTRAINDIICAȚII

Nu există.

6. REACȚII ADVERSE

După aplicarea vaccinului pot apărea reacții locale care persistă câteva zile acompaniate de creșterea temporară a temperaturii.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Scrofișe și scroafe gestante.

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

Vaccinarea de bază: 2 ml de vaccin intramuscular nu mai târziu de 5 săptămâni înainte de data programată a fătării.

Revaccinarea: 2 -3 săptămâni înainte de data programată a fătării. Trebuie efectuate 2 vaccinări repetitive dacă intervalul între cele două fătări depășește 8 luni.

Purceii nu trebuie vaccinați (protecția lor este asigurată prin colostru și pe cale lactogenă de la mama imunizată).



Mod de administrare: Intramuscular.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Doar animalele sănătoase pot fi vaccinate. A se agita, înainte de utilizare.

10. TEMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra la frigider (2°C- 8 °C)

A se feri de îngheț

A se proteja de lumină

A nu se utilizează după data de expirare inscripționată pe ambalaj.

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

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Pentru utilizator:

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 implicață 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 INFORMATII

Interacțiuni : Nu sunt disponibile alte informații referitoare la siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu alte produse medicinale veterinare. Decizia de a se utiliza acest vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi de aceea luată de la caz la caz.

Mecanismul acțiunii: Vaccinul conține E.coli F4, F5, F6 și F41 serotipuri enteropatogene pentru porcii sugari conținând antigeni fimbriali protectori. După aplicarea intramusculară a vaccinului antigenii din vaccin activează sistemul imunitar și formarea de anticorpi.

Mărimea ambalajului : 1 x 5 ml, 10 x 5 ml, 1 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 20 ml, 10 x 20 ml, 1 x 50 ml, 12 x 50 ml, 24 x 50 ml, 1 x 100 ml, 12 x 100 ml, 20 x 100 ml, 1 x 250 ml, 12 x 250 ml, 20 x 250 ml, 1 x 500 ml, 12 x 500 ml, 20 x 500 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

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

KOLISIN NEO emulsie injectabilă pentru scrofișe și scroafe gestante
Vaccin inactivat împotriva infecțiilor cu colibacili, care determină enterită la purceii sugari, cu factori aderenți F4, F5, F6, F41

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Compoziție pentru o doză (2ml):

Substanțe active:

<i>Escherichia coli</i> inactivata (F4)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F5)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F6)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F41)	RP ≥ 1

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

Adjuvant: adjuvant uleios.

Excipienti: soluție de formol 35%, tiomersal, mediu de cultură.

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă.

Lichid, de culoare alb până la cenușiu, cu aspect lăptos și cu o cantitate mică de sediment.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Scrofișe și scroafe gestante.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru vaccinarea scroafelor gestante infectate sau amenințate de o infecție cu colibacili care determină enterite la purceii sugari.

Purcelii sunt protejați de îmbolnăvire în perioada alăptării de către mama imunizată

4.3 Contraindicații

Nu există.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Doar animalele sănătoase pot fi vaccinate. A se agita, înainte de utilizare.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

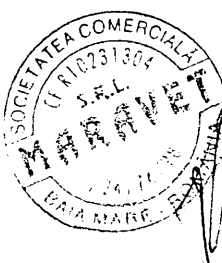
Nu este cazul.

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 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)

După aplicarea vaccinului pot apărea reacții locale care persistă câteva zile acompaniate de creșterea temporară a temperaturii.

4.7 Utilizare în perioada de gestație și lactație

Vaccinul este destinat animalelor gestante.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu sunt disponibile alte informații referitoare la siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu alte produse medicinale veterinară. Decizia de a se utiliza acest vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinară va fi de aceea luată de la caz la caz.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Vaccinarea de bază: 2 ml de vaccin intramuscular nu mai târziu de 5 săptămâni înainte de data programată a fătării. Revaccinarea: 2-3 săptămâni înainte de data programată a fătării.

Revaccinarea: 2 -3 săptămâni înainte de data programată a fătării. Trebuie efectuate 2 vaccinări repetitive dacă intervalul între cele două fătări depășește 8 luni.

Purceii nu trebuie vaccinați (protecția lor este asigurată prin colostru și pe cale lactogenă de la mama imunizată).

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. PROPRIETATI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: 97 Imunopreparat veterinar.

Cod veterinar ATC: QI09AB02.

Mecanismul acțiunii:

Vaccinul conține E.coli F4, F5, F6 și F41 serotipuri enteropatogene pentru purceii sugari conținând antigeni fimbiali protectori. După aplicarea intramusculară a vaccinului antigenii din vaccin activează sistemul imunitar și formarea de anticorpi.

Purceii sunt protejați de îmbolnăvire în perioada alăptării de către mama imunizată.

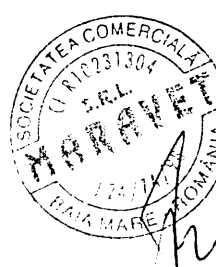
6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Soluție de formol 35%, tiomersal, mediu de cultură, 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: 2 ani.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la frigider (2°C- 8 °C)

A se feri de îngheț

A se proteja de lumină

A nu se utilizează după data de expirare inscripționată pe ambalaj.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Vaccinul este livrat în flacoane din sticlă din clasa hidrolitică I și II sau flacoane din plastic care sunt din polietilenă de înaltă densitate, închise ermetic cu dopuri din cauciuc perforabile și bandă din aluminiu. Flacoanele sunt așezate în cutii din carton. Prospect în fiecare cutie. În cazul ambalajelor mari, flacoanele sunt despărțite cu un grilaj din carton în interiorul cutiei.

Mărimea ambalajului: 1 x 5 ml, 10 x 5 ml

1 x 10 ml, 10 x 10 ml

1 x 20 ml, 10 x 20 ml

1 x 50 ml, 12 x 50 ml, 24 x 50 ml

1 x 100 ml, 12 x 100 ml, 20 x 100 ml

1 x 250 ml, 12 x 250 ml, 20 x 250 ml

1 x 500 ml, 12 x 500 ml, 20 x 500 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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 unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

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

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

080065

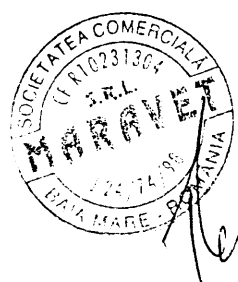
9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

14.08.2008

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se elibereză numai pe bază de rețetă veterinară.



ANEXA ur. 3

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutii din carton: 1 x 5 ml, 10 x 5 ml, 1 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 20 ml, 10 x 20 ml, 1 x 50 ml, 12 x 50 ml, 24 x 50 ml, 1 x 100 ml, 12 x 100 ml, 20 x 100 ml, 1 x 250 ml, 12 x 250 ml, 20 x 250 ml, 1 x 500 ml, 12 x 500 ml, 20 x 500 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

KOLISIN NEO emulsie injectabilă pentru scrofite și scroafe gestante
Vaccin inactivat împotriva infecțiilor cu colibacili, care determină enterită la purceii sugari, cu factori aderenți F4, F5, F6, F41

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Compoziție pentru o doză (2ml):

Substanțe active:

<i>Escherichia coli</i> inactivata (F4)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F5)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F6)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F41)	RP ≥ 1

Potență relativă (RP) este determinată prin comparație cu un preparat de referință, testat prin infecție de control pe specie întâi conform cerințelor monografiei Farmacopeii Europene

Excipienti: soluție de formol 35%, tiomersal, mediu de cultură, adjuvant uleios.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 x 5 ml, 10 x 5 ml, 1 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 20 ml, 10 x 20 ml, 1 x 50 ml, 12 x 50 ml, 24 x 50 ml, 1 x 100 ml, 12 x 100 ml, 20 x 100 ml, 1 x 250 ml, 12 x 250 ml, 20 x 250 ml, 1 x 500 ml, 12 x 500 ml, 20 x 500 ml

5. SPECII TINTĂ

Scrofite și scroafe gestante.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru vaccinarea scroafelor gestante sau amenințare de o infecție cu colibacili care determină enterite la purceii sugari

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Intramuscular.

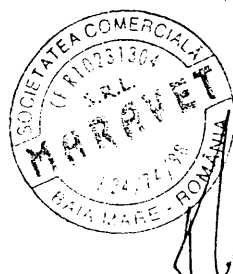
8. TEMPOR DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare: Zero zile.

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

A se agita, înainte de utilizare.

Injectarea accidentală este periculoasă a se vedea prospectul înainte de utilizare.



10. DATA EXPIRĂRII

EXP

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

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2°C- 8 °C)

A se feri de îngheț

A se proteja de lumină

A nu se utiliza după data de expirare inscripționată pe ambalaj.

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. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONAMENTE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

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

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

A nu se lăsa la îndemână și vedere copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

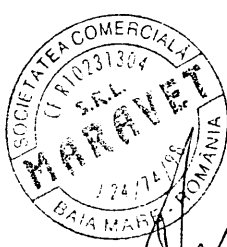
Bioveta, a. s., Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané, Republica Cehă

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

080065

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Eticheta pentru flaconul de 100 ml, 250 ml, 500 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**KOLISIN NEO** emulsie injectabilă pentru scrofițe și scroafe gestante**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Compoziție – 2ml (1 doză):

Substanțe active:*Escherichia coli* inactivata (F4) RP ≥ 1*Escherichia coli* inactivata (F5) RP ≥ 1*Escherichia coli* inactivata (F6) RP ≥ 1*Escherichia coli* inactivata (F41) RP ≥ 1**Excipienti:** adjuvant uleios, soluție de formol 35%, tiomersal.**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Emulsie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml, 250ml, 500 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Scrofițe și scroafe gestante.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru protecție împotriva enteritelor produse de colibacile la purceii sugari.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Intramuscular.

8. TEMPORALITATEA (TEMPO) DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare: zero zile.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

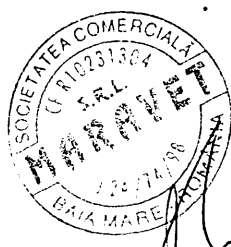
10. DATA EXPIRĂRII

EXP

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

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2°C- 8 °C) A se feri de îngheț ,A se proteja de lumină



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 îndemână și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

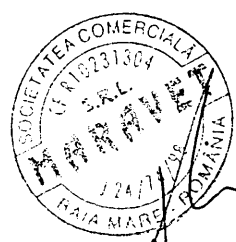
Bioveta, a. s., Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané, Republica Cehă

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

080065

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Eticheta: 5 ml, 10 ml, 20 ml, 50 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

KOLISIN NEO emulsie injectabilă pentru scrofite și scroafe gestante
Vaccin inactivat împotriva infecțiilor cu colibacili, care determină enterită la porcii sugari, cu factori aderenți F4, F5, F6, F41

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

O doză (2ml):

<i>Escherichia coli</i> inactivata (F4)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F5)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F6)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F41)	RP ≥ 1

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

5 ml, 10 ml, 20 ml, 50 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Intra muscular.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare: zero zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

Serie

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

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

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

