

## **PNEUMOSUIVAC**

**Vaccin inactivat contra pleuropneumoniei infecțioase a porcului**

### **REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

### PNEUMOSUIVAC

Vaccin inactivat contra pleuropneumoniei infecțioase a porcului

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

### 1 doza conține:

#### Substanțe active

- Actinobacillus pleuropneumoniae inactivat
- serotip 2 ( Apx II și III) : 2-4 HU<sub>50</sub>
- serotip 5A ( Apx I și II) : 8-32 HU<sub>50</sub>
- serotip 9 ( Apx I și II) : 2-8 HU<sub>50</sub>

#### Adjuvant

- Hidroxid de aluminiu Al(OH)<sub>3</sub> gel 2.8 – 3.2 mg

#### Agent inactivant

- Aldehidă formică 38%..... ≤ 1 mg/doză

Excipienți: Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Lichid opalescent, gălbui, cu sediment omogenizabil prin agitare.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1. Specii țintă

Porci

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

Preventiv și/sau de necesitate la porcinele din efectivele în care se înregistrează pierderi cauzate de pleuropneumonia infecțioasă a porcului.

Imunitatea se instalează complet la 21 de zile după vaccinare. Durata imunității este 6 luni.

### 4.3. Contraindicații

Nu se vaccinează :

- la un interval mai mic de 10 zile față de vaccinarea antipestoasă;
- scroafele gestante în ultimele 14 zile de gestație;
- animalele bolnave;
- animalele stresate.

### 4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

### 4.5. Precauții speciale pentru utilizare

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu se vaccinează animalele bolnave și slabite.

Agitați flaconul înainte de utilizare.



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

În caz de autoinjectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

**4.6. Reacții adverse (frecvența și greutate)**

La unele animale se poate înregistra o ușoară stare subfebrilă, care se remite în 24-48 ore. Ocazional, la locul de inoculare, se observă un nodul edematos sau dur, care se resoarbe în timp de 30 zile. În condițiile practicii curente inocularea unor vaccinuri poate cauza, ocazional, reacții anafilactice la unele animale. Se recomandă supravegherea animalelor timp de 1-2 ore după vaccinare și, dacă este necesar, se va interveni cu un antihistaminic.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale care prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
  - Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale)
  - Rare (mai mult de 1 dar, mai puțin de 10 animale din 10 000 animale)
  - Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale, inclusiv raportările izolate)

**4.7. Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

Nu se utilizează scroafele gestante în ultimele 14 zile de gestație.

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

Nu se vaccinează animalele cu acest produs la un interval mai mic de 10 zile față de vaccinarea antipestoasă.

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

Vaccinul se administrează în doză de 2 ml intramuscular, indiferent de vârstă și greutate.

Preventiv - se vaccinează tineretul porcin, la vârsta de 50 și 75 zile.

De necesitate – schema de vaccinare este variabilă în funcție de situația epidemiologică din unitate. De regulă se vor imuniza animalele din categoria de vârstă anterioară celei la care s-au semnalat îmbolnăvirile, prin două inoculări la interval de 18-21 de zile, urmate de o a treia vaccinare după 18-21 de zile.

Când boala evoluează la porcii sugari, se vor vaccina scroafele gestante la 75 și 95 zile, iar vierii din 6 în 6 luni.

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

Suinele tolerează 2 doze vaccinale fără modificări locale sau generale suplimentare celor notate la punctul 4.6. (reacții adverse).

**4.11. Timp de așteptare**

Zero zile.



## 5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Cod ATC vet: QI09AB07

**Pneumosuivac** este un vaccin inactivat, adsorbit pe hidroxid de aluminiu, care induce formarea de anticorpi specifici față de bacterinele și toxinele de *Actinobacillus pleuropneumoniae*, serotipurile 2, 5A și 9.

Produsul este destinat imunizării împotriva pleuropneumoniei infectioase a porcului, asociată sau nu cu infecția cu *Pasteurella multocida*.

## 6. PARTICULARITATI FARMACEUTICE

### 6.1. Lista excipienților

- aldehydă formică 38%: agent inactivant
- hidroxid de aluminiu: adjuvant

### 6.2. Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

### 6.3. Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar ambalat în vederea comercializării este de 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschiderea a ambalajului primar: 8 ore.

### 6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la frigider (2-8° C).

A se feri de îngheț.

A se proteja de lumină.

### 6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din sticla tip II / PP, închise cu dop de cauciuc halogenobutilic și sigilate cu capsă din aluminiu, de 50, 100 sau 250 ml, cu un conținut de 25, 50 sau 125 doze.

Ambalaj secundar: Baxuri x 15 flacoane x 50 ml  
Baxuri x 12 flacoane x 100 ml  
Baxuri x 6 flacoane x 250 ml

### 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 eliminat în conformitate cu cerințele locale.

## 7. DETINATORUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

S.N. INSTITUTUL PASTEUR SA

Calea Giulești 333, 060269, București, ROMANIA

Tel: (+4021) 220 6486

Fax: (+4021) 220 6915

## 8. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE



**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNOIRII AUTORIZAȚIEI**

12.09.2005 / 09.12.2010

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

Octombrie 2015

**INTERDICTII PENTRU VANZARE, ELIBERARE SI/SAU UTILIZARE**

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



**INFORMATII CARE TREBUIE INSCRISE PE UNITATILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR**  
Flacon sticla tip II / PP x 50 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**  
**PNEUMOSUIVAC - vaccin inactivat contra pleuropneumoniei**  
infecțioase a porcului

**2. CANTITATEA DE SUBSTANTA ACTIVA**

**1 doza contine:**

Substanțe active

- Actinobacillus pleuropneumoniae inactivat
- serotip 2 ( Apx II si III) : 2-4 HU<sub>50</sub>
- serotip 5A ( Apx I si II) : 8-32 HU<sub>50</sub>
- serotip 9 ( Apx I si II) : 2-8 HU<sub>50</sub>

**3. CONTINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMAR DE DOZE**

50 ml (25 doze)

**4. CALEA DE ADMINISTRARE**

Intramusculare.

**5. TIMP DE AȘTEPTARE:**

Zero zile.

**6. NUMARUL SERIEI**

SERIE {nr.}

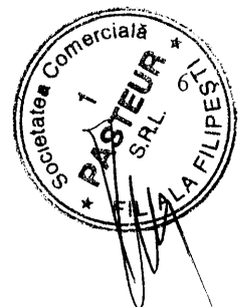
**7. DATA EXPIRARII**

Exp.: lună ..... an

Perioada de valabilitate după prima deschiderea a ambalajului primar: 8 ore.

**8. MENȚIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"**

"NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"



**INFORMATII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**  
**Flacon sticla tip II / PP x 100 ml si 250 ml**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**PNEUMOSUIVAC - Vaccin inactivat contra pleuropneumoniei  
infecțioase a porcului**

**2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR SUBSTANTE**

**1 doza contine:**

Substanțe active

- Actinobacillus pleuropneumoniae inactivat
- serotip 2 ( Apx II si III) : 2-4 HU<sub>50</sub>
- serotip 5A ( Apx I si II) : 8-32 HU<sub>50</sub>
- serotip 9 ( Apx I si II) : 2-8 HU<sub>50</sub>

Adjuvant

- Hidroxid de aluminiu Al(OH)<sub>3</sub> gel 2.8 – 3.2 mg

Agent inactivant

- Aldehidă formică 38%..... ≤ 1 mg/doză

**3. FORMA FARMACEUTICĂ:** lichid opalescent, gălbui, cu sediment omogenizabil prin agitare.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Ambalajul primar constă în flacoane din plastic sau sticlă de 100 si 250 ml, cu un conținut de 50 si 125 doze.

**5. SPECIA ȚINTĂ**

Porcine.

**6. INDICAȚII**

Preventiv și/sau de necesitate la porcinele din efectivele în care se înregistrează pierderi cauzate de pleuropneumonia infecțioasă a porcului.

Imunitatea se instalează complet la 21 de zile după vaccinare. Durata imunității este 6 luni.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Vaccinul se administrează în doză de 2 ml intramuscular, indiferent de vârstă și greutate.

Preventiv - se vaccinează tineretul porcine, la vârsta de 50 și 75 zile.

De necesitate – schema de vaccinare este variabilă în funcție de situația epidemiologică din unitate. De regulă se vor imuniza animalele din categoria de vârstă anterioară celei la care s-au semnalat îmbolnăvirile, prin două inoculări în interval de 18-21 de zile, urmate de o a treia vaccinare după 18-21 de zile.



Când boala evoluează la purceii sugari, se vor vaccina scroafele gestante la 75 și 95 zile, iar vierii din 6 în 6 luni.

**8. TIMP DE AȘTEPTARE:**

Zero zile.

**9. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

Perioada de valabilitate după prima deschiderea a ambalajului primar: 8 ore.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2-8°C).

A se feri de îngheț.

A se proteja de lumină.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR**

Eliminare: Citiți prospectul produsului.

**13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ**

"NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"

A se elibera numai pe baza de prescripție medicală veterinară.

**14. MENTIUNEA "A NU SE LASA LA VEDEREA SI INDEMANA COPIILOR"**

"A nu se lasa la vederea si indemana copiilor"

**15. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

S.N. INSTITUTUL PASTEUR SA

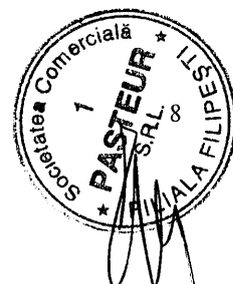
Calea Giulesti 333, 060269, București, ROMANIA

Tel: (+4021) 220 6486

Fax: (+4021) 220 6915

**16. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

**17. NUMARUL DE FABRICATIEI AL SERIEI DE PRODUS**



**INFORMATII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Baxuri x 15 flacoane x 50 ml.

Baxuri x 12 flacoane x 100 ml.

Baxuri x 6 flacoane x 250 ml.

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR  
PNEUMOSUIVAC**

Vaccin inactivat contra pleuropneumoniei infecțioase a porcului

**2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR SUBSTANTE**

**1 doza contine:**

Substanțe active

- Actinobacillus pleuropneumoniae inactivat
- serotip 2 ( Apx II si III) : 2-4 HU<sub>50</sub>
- serotip 5A ( Apx I si II) : 8-32 HU<sub>50</sub>
- serotip 9 ( Apx I si II) : 2-8 HU<sub>50</sub>

Adjuvant

- Hidroxid de aluminiu Al(OH)<sub>3</sub> gel 2.8 – 3.2 mg

Agent inactivant

- Aldehidă formică 38%..... ≤ 1 mg/doză

**3. FORMA FARMACEUTICĂ:** lichid opalescent, gălbui, cu sediment omogenizabil prin agitare.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Flacoane sticlă tip II / PP de 50, 100 sau 250 ml, cu un conținut de 25, 50 sau 125 doze.

**5. SPECIA ȚINTĂ**

Porcine.

**6. INDICAȚII**

Preventiv și/sau de necesitate la porcinele din efectivele în care se înregistrează pierderi cauzate de pleuropneumonia infecțioasă a porcului.

Imunitatea se instalează complet la 21 de zile după vaccinare. Durata imunității este 6 luni.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Vaccinul se administrează în doză de 2 ml intramuscular, indiferent de vârstă și greutate.

Preventiv - se vaccinează tineretul porcine, la vârsta de 50 și 75 zile.

De necesitate – schema de vaccinare este variabilă în funcție de situația epidemiologică din unitate. De regulă se vor imuniza animalele din categoria de vârstă anterioară celei la care s-au semnalat îmbolnăvirile, prin două inoculări la interval de 18-21 de zile, urmate de o a treia vaccinare după 18-21 de zile.



Când boala evoluează la purceii sugari, se vor vaccina scroafele gestante la 75 și 95 zile, iar vierii din 6 în 6 luni.

**8. TIMP DE AȘTEPTARE:**

Zero zile.

**10. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPA CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

Exp.: lună..... an.....

Perioada de valabilitate după prima deschiderea a ambalajului primar: 8 ore.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2-8°C).

A se feri de îngheț .

A se proteja de lumină.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR**

Eliminare: Citiți prospectul produsului.

**13. MENTIUNEA “NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ**

“NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Se eliberează numai pe baza de prescripție medicală veterinară.

**14. MENTIUNEA “A NU SE LASA LAVEDEREA SI INDEMANA COPIILOR”**

“A nu se lasa la vedere si indemana copiilor”

**15. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

S.N. INSTITUTUL PASTEUR SA

Calea Giulesti 333, 060269, București, ROMANIA

Tel: (+4021) 220 6486

Fax: (+4021) 220 6915

**16. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

**17. NUMARUL DE FABRICATIEI AL SERIEI DE PRODUS**

LOT



## Prospect

**PNEUMOSUIVAC****Vaccin inactivat contra pleuropneumoniei infecțioase a porcului****1. DETINATORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI PRODUCĂTOR****Detinatorul autorizatiei de comercializare:**

S.N. INSTITUTUL PASTEUR SA

Calea Giulesti 333, 060269, București, ROMANIA

Tel: (+4021) 220 6486

Fax: (+4021) 220 6915

**Producator pentru eliberarea seriei:**

S.C. PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI SRL

Calea Giulesti 333, 060269, București, ROMANIA

Tel: (+4021) 220 6486

Fax: (+4021) 220 6915

**2. DENUMIREA PRODUSULUI****PNEUMOSUIVAC vaccin inactivat contra pleuropneumoniei infecțioase a porcului****3. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR INGREDIENTI****1 doza contine:**

## Substanțe active

- Actinobacillus pleuropneumoniae inactivat
- serotip 2 ( Apx II si III) : 2-4 HU<sub>50</sub>
- serotip 5A ( Apx I si II) : 8-32 HU<sub>50</sub>
- serotip 9 ( Apx I si II) : 2-8 HU<sub>50</sub>

## Adjuvant

- Hidroxid de aluminiu Al(OH)<sub>3</sub> gel 2.8 – 3.2 mg

## Agent inactivant

- Aldehidă formică 38%..... ≤ 1 mg/doză

**4. INDICAȚII**

Preventiv și/sau de necesitate la porcinele din efectivele în care se înregistrează pierderi cauzate de pleuropneumonia infecțioasă a porcului.

Imunitatea se instalează complet la 21 de zile după vaccinare. Durata imunității este 6 luni.

**5. CONTRAINDICAȚII**

Nu sunt cunoscute.

**6. REACTII ADVERSE**

La unele animale se poate înregistra o ușoară stare subfebrilă, care se remite în 24-48 ore. Ocazional, la locul de inoculare, se observă un nodul edematos sau



dur, care se resoarbe în timp de 30 zile. În condițiile practicii curente, înocularea unor vaccinuri poate cauza, ocazional, reacții anafilactice la unele animale. Se recomandă supravegherea animalelor timp de 1-2 ore după vaccinare și dacă este necesar, se va interveni cu un antihistaminic.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale care prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale, inclusiv raportările izolate)

## **7. SPECIA ȚINTĂ**

Porcine.

## **8. POSOLOGIE, CALE ȘI MOD DE ADMINISTRARE**

Se administrează în doză de 2 ml, intramuscular.

Preventiv se vaccinează tineretul porcine, la vârsta de 50 și 75 zile.

De necesitate – schema de vaccinare este variabilă în funcție de situația epidemiologică din unitate. De regulă se vor imuniza animalele din categoria de vârstă anterioară celei la care s-au semnalat îmbolnăvirile, prin două inoculări la interval de 18-21 de zile, urmate de o a treia vaccinare după 18-21 de zile.

Când boala evoluează la purceii sugari, se vor vaccina scroafele gestante la 75 și 95 zile, iar vierii din 6 în 6 luni

## **9. RECOMANDARI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTA**

Înainte de inoculare, vaccinul trebuie adus la temperatura camerei și omogenizat prin agitare.

## **10. TIMP DE AȘTEPTARE**

Zero zile.

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2-8° C).

A se feri de îngheț.

A se proteja de lumină.

A nu se utiliza după data expirării, marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschiderea a ambalajului primar: 8 ore.

## **12. ATENȚIONARI SPECIALE**

**Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

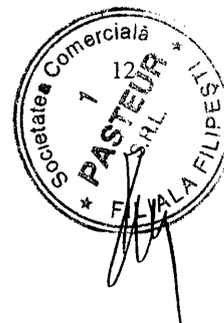
Nu există.

**Precauții speciale pentru utilizare**

**Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Nu se vaccinează animalele bolnave și slabite.

Agitați flaconul înainte de utilizare.



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

În caz de autoinjectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

**Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

Nu se utilizează scroafele gestante în ultimele 14 zile de gestație.

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

Nu se vaccinează animalele cu acest produs la un interval mai mic de 10 zile față de vaccinarea antipestoasă.

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

Suinele tolerează 2 doze vaccinale fără modificări locale sau generale suplimentare celor notate la punctul 4.6. (reacții adverse).

**Incompatibilități**

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

**13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DESEURILOR**

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

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**

ZZ/LL/AAAA

**15. ALTE INFORMAȚII PREZENTARE**

Flacoane din sticlă tip II / PP, închise cu dop de cauciuc halogenobutilic și sigilate cu capsă din aluminiu, de 50, 100 sau 250 ml, cu un conținut de 25, 50 sau 125 doze.

Ambalaj secundar: Baxuri x 15 flacoane x 50 ml.  
Baxuri x 12 flacoane x 100 ml.  
Baxuri x 6 flacoane x 250 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice altă informație referitoare la acest produs veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al detinătorului autorizației de comercializare.

