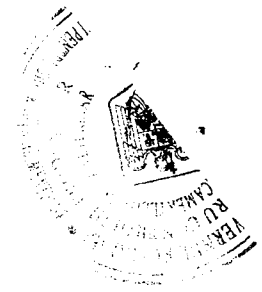




NUCENI M. L.

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcilis M Hyo ID ONCE emulsie injectabila pentru porci

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

O doză de 0,2 ml contine:

Substanță activă:

*Mycoplasma hyopneumoniae, concentrat celular inactivat, tulipa 11: ≥ 6.5 log₂ titru Ab**

* Titru mediu de anticorpi (Ab) obținut după inocularea șoarecelui cu 1/1000 din doza pentru porc.

Adjuvanti:

Parafina lichida usoara	34,6 mg
Acetat de dl- α -tocoferil	2,5 mg

Excipienti:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabila

Emulsie alba sau aproape alba, cu aspect cremos dupa agitare

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Porci (porci destinați îngrășării)

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru imunizarea activă a porcilor pentru reducerea leziunilor pulmonare și scaderii zilnice în greutate în perioada de finisare, cauzate de infecția cu *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Debutul imunității: 3 săptămâni după vaccinare.

Durata imunității: 22 săptămâni după vaccinare.

4.3 Contraindicații

Nu există.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie tinta

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Se vaccineaza doar animalele sanatoase.

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

Pentru utilizator:

Acest produs medicinal veterinar 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 medic:

Acest produs medicinal veterinar 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 PROMPTA, 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)

Foarte frecvent, în ziua vaccinării poate să apără o creștere a temperaturii corporale (în medie de 0,7°C), iar la unele porci de pana la 2°C). Animalele revin la temperatura normală în 1-2 zile după ce varful temperaturii este observat. La unele animale se pot observa reacții sistemice usoare în ziua vaccinării, acestea constând în tendință animalelor de a aborda poziția decubitală și semne minore de disconfort. Foarte frecvent pot să apară reacții locale, trecătoare care constau în tumefactii dure nedureroase cu diametru de maxim 4 cm. La unele porci pot să apară sub formă de eritem și/sau un model bifazic al reacțiilor locale, care constau în pete a caror dimensiune crește, apoi scade, urmata de o nouă creștere și descreștere. Reacțiile locale dispar complet în decurs de aproximativ 7 săptămâni după vaccinare.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animalele care prezintă reacție(i) adversă(e) pe parcursul a unui tratament
- frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 de animale)
- mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1.000 de animale)
- rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 din 10.000 animale)
- foarte rare (mai puțin de 1 din 10.000 animale, inclusiv raportările izolate)

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

Nu se aplică.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Date disponibile privind siguranța și eficacitatea au demonstrat că acest produs se poate administra în aceeași zi cu vaccinul Porcilis PCV ID în locuri diferite începând cu varsta de 3 săptămâni. Posibilele reacții adverse sunt prezentate la punctul 4.6., cu excepția marimii reacțiilor locale care pot crește la unele porci cu pana la 6 cm. Informațiile produsului Porcilis PCV ID trebuie consultate.

Nu există informații disponibile referitoare la siguranța și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat cu alt produs medicinal veterinar. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Utilizare intradermică.

Administrare intradermică a 0,2 ml per animal, preferabil în zona gâtului, în spatele urechii sau de-a lungul musculaturii spatelui, utilizând un dispozitiv intradermic. Apariția unui nodul de dimensiuni mici, intradermic, tranzitoriu se poate observa după administrare și este indicator al tehnicii de vaccinare corespunzătoare.

Schema de vaccinare:

O singura vaccinare la varsta de 2 săptămâni.

Înainte de a administra vaccinul, lăsați flaconul să ajungă la temperatura camerei (15 - 25°C) și agitați-l bine. Evitați contaminarea.



4.10 Supradoxare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu au fost observate reacții adverse, altele decat cele mentionate la pct. 4.6. Cu toate acestea, unele reacții pot fi mai pronunțate. Se poate observa o creștere tranzitorie a temperaturii corporale cu -1.0 °C. Se pot înregistra reacții locale cu diametrul de maxim de 7 cm. Reacțiile locale dispar complet în termen de aproximativ 9 săptămâni după vaccinare.

4.11 Timp de aşteptare

Zero zile.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Imunologice pentru suine, vaccin bacterian inactivat pentru porci

Codul veterinar ATC: QI09AB13

Produsul este un vaccin antibacterian inactivat care conține concentrat celular *de Mycoplasma hyopneumoniae tulipa* 11. Acest antigen este încorporat într-un adjuvant bazat pe combinația de parafină lichidă usoară și acetat de dl- α -tocoferol pentru a oferi o stimulare prelungită a imunității. Produsul stimulează dezvoltarea imunității active la porci, împotriva *Mycoplasma hyopneumoniae*.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Parafina lichida usoara
Acetat de dl- α -tocoferil
Polisorbat 80
Simeticone
Fosfat disodic dihidrat
Sodiu dihidrogen fosfat dihidrat
Apă pentru preparate injectabile

6.2 Incompatibilități

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

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: 3 ore.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la frigider (2 °C - 8 °C). A fost demonstrat că transportul la 30 °C timp de 3 zile nu are nici un impact asupra calității produsului. A nu se congela.

A se proteja de lumină directă.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Cutie de carton cu un flacon de sticlă de 10 ml (50 doze).
Cutie de carton cu un flacon de sticlă de 20 ml (100 doze).
Cutie de carton cu 5 flacoane de sticlă de 10 ml (50 doze).
Cutie de carton cu 5 flacoane de sticlă de 20 ml (100 doze).
Cutie de carton cu 10 flacoane de sticlă de 10 ml (50 doze).
Cutie de carton cu 10 flacoane de sticlă de 20 ml (100 doze).

Cutie de carton cu un flacon PET de 20 ml (100 doze).
Cutie de carton cu 5 flacoane PET de 20 ml (100 doze).
Cutie de carton cu 10 flacoane PET de 20 ml (100 doze).

Flacoanele sunt închise cu un dop din cauciuc nitrilic (de tip I, Ph Eur.), și sigilate cu un capac de aluminiu codificat.

Nu toate mărimile de ambalaj 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.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
Olanda

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120146

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

23.04.2012

10. DATA REVIZUIIRII TEXTULUI

August 2017

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

A se elibera numai pe bază de prescripție veterinară.

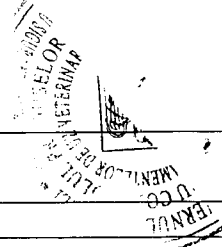


ANEXA III

ETCETARE ȘI PROSPECT



A. ETICHETARE



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcilis M Hyo ID ONCE emulsie injectabilă pentru porci

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

O doză (0,2 ml) conține:

Substanța activă:

≥ 6.5 log₂ titru Ab* *M. hyopneumoniae* inactivat

Adjuvanti:

34,6 mg parafina lichida usoara

2,5 mg acetat de dl-α-tocoferil

* vezi prospectul

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

50 doze

5 x 50 doze

10 x 50 doze

100 doze

5 x 100 doze

10 x 100 doze

5. SPECII ȚINTĂ

Porci

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Utilizare intradermica.

Cititi prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPOR DE AȘTEPTARE

Timp de aşteptare: zero zile.

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

Autoinjectarea accidentală este periculoasă. Cititi prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP: LL-AAAA

După deschidere se va utiliza în 3 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra în frigider. A nu se congela.
A se proteja de lumină directă.

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

Cititi prospectul înainte de utilizare.

13. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII 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 SI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
Olanda

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120146

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ
PRIMAR**
Flacoane

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcilis M Hyo ID ONCE

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

O doză contine:

$\geq 6.5 \log_2$ titru Ab *M. hyopneumoniae* inactivată

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

50 doze

100 doze

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Utilizare intradermica.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare: zero zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot:

7. DATA EXPIRĂRII

EXP:

După deschidere se va utiliza în 3 ore.

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



B.PROSPECT

PROSPECT PENTRU:
Porcilis M Hyo ID ONCE emulsie injectabila pentru porci



1. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE SI A DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Detinătorul autorizației de comercializare și producător pentru eliberarea seriei:

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcilis M Hyo ID ONCE emulsie injectabila pentru porci

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

O doză de 0,2 ml conține:

Substanță activă:

Mycoplasma hyopneumoniae inactivata, tulpina 11: $\geq 6.5 \log_2$ titru Ab*

* Titru mediu de anticorpi (Ab) obținut după inocularea șoarecelui cu 1/1000 din doza pentru porc

Adjuvanti:

Parafina lichida usoara: 34,6 mg

Acetat de dl- α -tocoferil: 2,5 mg

Emulsie alba sau aproape alba, cu aspect cremos după agitare

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru imunizarea activă a porcilor la îngrășat în perioada de finisare, pentru reducerea leziunilor pulmonare și scaderii zilnice în greutate în perioada de finisare, cauzate de infecția cu *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Debutul imunității: 3 săptămâni după vaccinare.

Durata imunității: 22 săptămâni după vaccinare.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu sunt.

6. REACȚII ADVERSE

Foarte frecvent, în ziua vaccinării poate să apără o creștere a temperaturii corporale (în medie de $0,7^{\circ}\text{C}$, iar la unii porci de pana la 2°C). Animalele revin la temperatura normală în 1-2 zile după ce varful temperaturii este observat. La unele animale se pot observa reacții sistemice usoare în ziua vaccinării, acestea constând în tendință animalelor de a aborda poziția decubitală și semne minore de disconfort. Foarte frecvent pot să apară reacții locale, trecătoare care constau în tumefactii dure nedureroase cu diametru de maxim 4 cm. La unii porci pot să apară sub formă de eritem și/sau un model bifazic al reacțiilor locale, care constau în pete a caror dimensiune crește, apoi scade, urmata de o nouă creștere și descreștere. Reacțiile locale dispar complet în decurs de aproximativ 7 săptămâni după vaccinare.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animalele care prezintă reacție(i) adversă(e) pe parcursul a unui tratament)
- frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 de animale)
- mai puțini frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1.000 de animale)
- rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 din 10.000 animale)
- foarte rare (mai puțin de 1 din 10.000 animale, incluzând raportările izolate)

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

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

7. SPECII ȚINTĂ

Porci (porci destinați îngrișării)

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

Utilizare intradermică.

Se administrează câte 0,2 ml pe cale intradermică, preferabil în zona gâtului, în spatele urechii sau de-a lungul musculaturii spatelui, utilizând un dispozitiv intradermic. Apariția unui nodul de dimensiuni mici, intradermic, tranzitoriu, se poate observa după administrare și este indicator al tehnicii de vaccinare corespunzătoare.

Schema de vaccinare:

O singură vaccinare la varsta de 2 săptămâni.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Înainte de a administra vaccinul, lăsați flaconul să ajungă la temperatura camerei (15 - 25°C) și agitați-l bine. Evitați contaminarea.

10. TEMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra în frigider (2 °C - 8 °C). A fost demonstrat că transportul la 30 °C timp de 3 zile nu are nici un impact asupra calității produsului. A nu se congelează.

A se protejează de lumină directă.

A nu se utilizează acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă/cutie. După deschidere, se va utiliza în 3 ore.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Se vaccinează doar animalele sănătoase.

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

Pentru utilizator:

Acest produs medicinal veterinar 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 medic:

Acest produs medicinal veterinar 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 PROMTA, calificată, care poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonul.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Date disponibile privind siguranța și eficacitatea au demonstrat că acest produs se poate administra în aceeași zi cu vaccinul Porcilis PCV ID, în locuri diferite începând cu varsta de 3 săptămâni. Posibilele reacții adverse sunt prezentate la punctul 6., cu excepția marimii reacțiilor locale care pot crește la unii porci până la 6 cm. Informațiile produsului Porcilis PCV ID trebuie consultate.

Nu există informații disponibile referitoare la siguranța și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat cu alt produs medicinal veterinar. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

Supradoxare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu au fost observate reacții adverse, altele decât cele menționate la secțiunea reacții adverse. Cu toate acestea, unele reacții pot fi mai pronunțate. Se poate observa o creștere tranzitorie a temperaturii corporale cu 1,0 °C. Se pot înregistra reacții locale cu diametrul de maxim de 7 cm. Reacțiile locale dispar complet în termen de aproximativ 9 săptămâni după vaccinare.

Incompatibilități

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

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.

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

August 2017

15. ALTE INFORMAȚII

Produsul este un vaccin antibacterian inactivat care conține concentrat celular *de Mycoplasma hyopneumoniae tulipina* 11. Acest antigen este încorporat într-un adjuvant bazat pe combinația de parafină lichidă usoară și acetat de dl- α -tocoferil pentru a oferi o stimulare prelungită a imunității. Produsul stimulează dezvoltarea imunității active la porci, împotriva *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Ambalaje: 1, 5 sau 10 flacoane de 50 sau 100 doze.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate

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