

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: $\geq 6.5 \log_2$ titruAb**

* 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

Excipienți:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabila

Emulsie alba sau aproape alba, cu aspect cremos după 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 destinați îngrășării, 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 afețat, dacă nu sunt acordate îngrijiri medicale



immediat. 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 necroza 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 implicață 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 $0,7^{\circ}\text{C}$, iar la unele porci de până 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 nedureroase cu diametru de maxim 4 cm. La unele porci pot să apară sub formă de eritem/ model bifazic reacții locale, căror mărime constă în pete a caror dimensiune crește, apoi scade, urmată 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 animale 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, incluzând 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 același 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 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.

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 singură vaccinare la varsta de 2 săptămâni.

Înainte de a administra vaccinul, lăsați flaconul să ajungă la temperatura camerei ($15 - 25^{\circ}\text{C}$) și agitați-l bine. Evitați contaminarea.



4.10 Supradozare (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

Porcilis M Hyo ID ONCE este un vaccin bacterian inactivat care conține concentrat celular *de Mycoplasma hyopneumoniae tulipa* 11. Acest antigen este încorporat într-un adjuvant bazat pe combinată de parafina lichida usoara și acetat de dl- α -tocoferil pentru a oferi o stimulare prelungită a imunității. Produsul stimulează dezvoltarea imunității active la porci, împotriva *Mycoplasma hyopneumoniae*.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

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 așa 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 în condiții de refrigerare (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 se feri de îngheț.

A se proteja de lumină directă.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Cutii de carton cu 1, 5 sau 10 flacoane de sticlă (de tip I, Ph.Eur.) care conțin 10 sau 20 ml, care corespunde la 50 doze și, respectiv, 100 doze.

Cutie de carton cu 1, 5 sau 10 flacoane PET continând 20 ml, care corespund cu 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 mărimele de ambalaj 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

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 REVIZUIRII TEXTULUI
Noiembrie 2016

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

A se elibera numai pe bază de prescripție medical veterinară.



Mihai

ANEXA III
ETCHETARE 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 injectabila pentru porci

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

O doză (0,2 ml) conține:

Substanța activă:

Mycoplasma hyopneumoniae concentrat celular inactivat $\geq 6.5 \log_2$ titruAb*

Adjuvanti:

34,6 mg parafina lichida usoara

2,5 mg acetat de dl- α -tocoferil

* vezi prospectul

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabila

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 (porci destinați îngrășării)

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Utilizare intradermica.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORALITATEA (TEMPOLELE) DE UTILIZARE

Timp de aşteptare: zero zile.

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

Autoinjectarea accidentală este periculoasă. Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP: LL-AAAA

După deschiderea cutiei va utiliza în 3 ore.



11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra în condiții de refrigerare. A se feri de îngheț.
A se proteja de lumină directă.

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

Cititi prospectul înainte de utilizare.

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

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

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120146

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE 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 emulsie injectabila pentru porci

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

O doză contine:
≥ 6.5 log₂ titruAb *M. hyopneumoniae* inactivată

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

50 doze
100 doze

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Utilizare i.d.

5. TEMP DE AȘTEPTARE

Timp de aşteptare: 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 ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul 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 tulpina 11 (concentrat celular inactivat): $\geq 6.5 \log_2$ titruAb*

* 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. CONTRAINDIICAȚII

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 nedureroase cu diametru de maxim 4 cm. La unii porci pot să apară sub formă de eritem/ model bifazic reacții locale, căror mărime constă în pete a caror dimensiune crește, apoi seade, 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 animale 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)

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

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

7. SPECII TINTĂ

Porci (porci destinați îngrășării)

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 corespunzatoare.

Schema de vaccinare:

O singura vaccinare la varsta de 2 săptamani.

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. TEMPORALITATEA (TIMP DE AȘTEPTARE)

Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra în condiții de refrigerare (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 se feri de îngheț.

A se proteja 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 necroza 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.

Supradozare (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 Noiembrie 2016

15. ALTE INFORMAȚII

Porcilis M HYO ID ONCE este un vaccin bacterian inactivat care conține concentrat celular *de Mycoplasma hyopneumoniae tulipina* 11. Acest antigen este încorporat într-un adjuvant bazat pe combinată de parafina lichida usoara și acetat de dl- α -tocopherol 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

