

**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**



## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PORCILIS PRRS, liofilizat și diluant pentru suspensie injectabilă pentru porci

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Per doză de 2 ml (pentru administrare intramusculară) sau 0,2 ml (pentru administrare intradermică) de vaccin reconstituit:

*Liofilizat:*

**Substanță activă:**

Virus PRRS viu, atenuat, tulpina DV - minim  $10^{4,0}$  TCID<sub>50</sub>\* per doză  
- maxim  $10^{6,3}$  TCID<sub>50</sub> per doză

\*50% doze infecțioase pe culturi celulare

*Diluant :*

**Adjuvant:**

dl- $\alpha$ - tocoferol acetat: 75 mg/ml

**Excipienti:**

Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituenți
<i>Liofilizat:</i>
Mediu de cultură
Stabilizator definit chimic CD#279 (patentat)
<i>Diluant:</i>
Polisorbat 80
Clorura de sodiu
Fosfat dihidrogenat de potasiu
Fosfat disodic dihidrat
Simeticona
Apa pentru preparate injectabile

Liofilizat: peletă galben deschis până la alb.

Diluant Diluvac Forte: soluție albă.

## 3. INFORMAȚII CLINICE

### 3.1 Specii țintă

Porci.

### 3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Imunizarea activă a porcilor clinic sănătoși aflați într-un mediu contaminat cu virus PRRS, pentru reducerea viremiei cauzate de infecția cu tulpini europene de virus PRRS.

### **Indicații speciale**

Pentru porcii pentru îngrășat este relevant tropismul pentru aparatul respirator. O îmbunătățire semnificativă a rezultatelor exploatarii (reducerea morbidității datorate infecției cu virusul PRRS, creșterea sporului mediu zilnic și a conversiei furajului) până la finalul perioadei de îngrășare s-a observat la porcii vaccinați în timpul testelor clinice, și în particular la porcii vaccinați la vârstă de 6 săptămâni.

Pentru porcii pentru reproducție este relevant tropismul pentru aparatul reproducător. La porcii vaccinați s-a observat creșterea performanțelor reproductive în medii contaminate cu virus PRRS și reducerea transmiterii transplacentare de virus, în urma infecției de control.

Instalarea imunității: 28 zile post-vaccinare.

Durata imunității: cel puțin 24 săptămâni.

### **3.3 Contraindicații**

Nu se utilizează în efectivele în care prevalența virusului PRRS european nu a fost stabilită prin metode de diagnostic sigure.

### **3.4 Atenționări speciale**

Nu există informații disponibile referitoare la siguranța vaccinului pentru performanța reproductivă a vierilor. Nu se va utiliza în efectivele în care s-a adoptat un program de eradicare bazat pe serologie.

Anticorpii derivați maternal pot interfera cu răspunsul la vaccinare.

Vaccinați doar animalele sănătoase.

### **3.5 Precauții speciale pentru utilizare**

#### Precauții speciale pentru utilizare în siguranță la speciile țintă

Se va avea grijă să nu se introducă tulipa vaccinală într-o zonă în care virusul PRRS nu este deja prezent. Virusul vaccinal se poate transmite la porcii care vin în contact cu cei vaccinați, timp de 5 săptămâni de la vaccinare. Cea mai comună cale de transmitere este prin contact direct, dar nu poate fi exclusă transmiterea prin obiecte contaminate sau prin aer. Se va avea grijă să se evite răspândirea virusului vaccinal de la animale vaccinate la animale nevaccinate (de ex. scrofite seronegative gestante) care ar trebui să rămână libere de virusul PRRS. Nu se va administra vierilor care produc material seminal pentru efective seronegative, deoarece virusul vaccinal poate fi eliminat prin materialul seminal timp de mai multe săptămâni.

În mod obișnuit nu se recomandă rotatia intr-un efectiv a două sau mai multe vaccinuri comerciale PRRS MLV bazate pe tulpieni diferite

Pentru a limita potentialul risc de recombinare între tulpinile de vaccin PRRS MLV de același genotip, nu utilizați în aceeași fermă în același timp diferite vaccinuri PRRS MLV bazate pe tulpieni diferite ale aceluiași genotip. În cazul trecerii de la un vaccin PRRS MLV la un alt vaccin PRRS MLV, trebuie respectată o perioadă de tranziție între ultima administrare a vaccinului actual și prima administrare a noului vaccin. Perioadă de tranziție ar trebui să fie mai lungă decât perioada de eliminare de 5 săptămâni după vaccinare.

Animalele pentru reproducție netratate anterior cu virusul PRRS (de exemplu, scrofitele de înlocuire din efectivele negative de virus PRRS) care sunt introduse într-un efectiv infectat cu PRRS, trebuie vaccinate înainte de prima însămânțare. Vaccinarea ar trebui să se facă de preferință într-o unitate separată de carantină. Trebuie respectată o perioadă de tranziție între vaccinarea și mutarea animalelor

în unitatea de reproducție. Această perioadă de tranziție ar trebui să fie mai lungă decât perioada de eliminare de 5 săptămâni după vaccinare.

Vaccinarea ar trebui să aiba ca scop obținerea unei imunități omogene la populația țintă și nivelul fermei.

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

În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

#### Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

### **3.6 Evenimente adverse**

Porci

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Noduli la locul de injectare <sup>(1)</sup>
Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	Hipertermie <sup>(2)</sup> , reacții de hipersensibilitate (inclusiv dispnee, hiperemie, decubit, tremuraturi musculare, agitație, vomă) <sup>(3)</sup>
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Reacții de tip anafilactic fatale

<sup>(1)</sup>După vaccinarea intradermică, la porcii pentru îngăsat se observă un nodul mic ferm la locul injectării (cu diametrul maxim 1,5 cm), care indică tehnica de vaccinare adecvată. La porcii pentru reproducție se observă un diametru mediu de aproximativ 2 cm, iar individual la porcii pentru reproducție de până la 10 cm. Acești noduli pot fi însoțiti de alte semne de inflamație (durere, înroșire, căldură și cruste).

Acest nodul se observă, în general, mai puțin de 14 zile, dar poate persista, ocazional, timp de 29 zile sau mai mult.

<sup>(2)</sup>După administrare intramusculară

<sup>(3)</sup>În mod normal, aceste semne dispar spontan și total în câteva minute după vaccinare

<sup>(4)</sup>Rezultatele fatale ale reacțiilor de tip anafilactic au fost raportate foarte rar.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Pentru datele de contact respective vezi prospectul.

### **3.7 Utilizare în timpul gestației, lactației sau a ouatului**

#### Gestație:

Scrofițele și scroafele seronegative pentru PRRS nu vor fi vaccinate în timpul gestației, deoarece aceasta poate avea efecte negative.

Vaccinarea în timpul gestației este sigură în cazul scrofițelor și scroafelor care au fost deja imunizate împotriva virusului PRRS european, prin vaccinare sau infecție.

#### Lactație:

Vaccinul poate fi administrat în perioada de lactație.

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

Sunt disponibile date de siguranță și eficacitate pentru ambele căi de administrare la porcii în faza de finisare începând cu vârsta de 3 săptămâni, care demonstrează că acest vaccin poate fi administrat cu Porcilis PCV M Hyo, cu Porcilis Lawsonia sau cu un amestec de Porcilis PCV M Hyo și Porcilis Lawsonia, în același timp, dar în locuri separate (de preferință în partea opusă a gâtului).

Individual la unii porci, creșterea temperaturii corporale după administrarea asociată, poate depăși frecvent 2 °C comparativ cu temperatura dinaintea administrării. Temperatura revine la normal în 1 - 2 zile de la observarea temperaturii maxime. Reacții locale tranzitorii la locul injecției, care sunt limitate la o ușoară umflătură (cu diametrul maxim de 2 cm), pot apărea în mod obișnuit începând cu 5 zile de la vaccinare, după vaccinarea intradermică și intramusculară. Aceste reacții pot persista ocazional până la 29 zile de la vaccinare sau mai mult.

Mai puțin frecvent pot apărea reacții de hipersensibilitate.

Datele privind siguranța și eficacitatea sunt disponibile la porci de la vârsta de 3 săptămâni și demonstrează că acest vaccin poate fi administrat intradermic, neamestecat doar cu Porcilis PCV ID sau cu Porcilis PCV ID amestecat cu Porcilis Lawsonia ID și/sau neamestecat cu Porcilis M Hyo ID O ONCE, cu condiția ca locul de administrare al vaccinurilor neamestecate să fie separat la cel puțin 3 cm. Reacțiile adverse sunt descrise la secțiunea 3.6, cu excepția faptului că la locul injectării se pot observa noduli de până la 2,5 cm la fiecare porc. Acești noduli pot dura 5 săptămâni și sunt foarte frecvent însoțiti de roșeață și cruste. Hipertermia în ziua vaccinării (în medie 0,3 °C, iar la fiecare porc până la 1,2 °C) este frecventă. Decubitul și starea de rău pot fi observate mai puțin frecvent la porcii vaccinați. Prospectul produsului respectiv trebuie consultat înainte de administrarea în asociere cu Porcilis PRRS. Nu sunt disponibile informații privind siguranța și eficacitatea administrării Porcilis PRRS în asociere cu produsele menționate mai sus la animalele pentru reproducție sau în timpul gestației.

Datele privind siguranța și eficacitatea sunt disponibile la porci de la vârsta de 3 săptămâni și demonstrează că acest vaccin poate fi administrat intradermic, neamestecat cu Porcilis PCV M Hyo ID singur sau cu Porcilis PCV M Hyo ID amestecat cu Porcilis Lawsonia ID. Locul de administrare a vaccinurilor neamestecate trebuie să fie separat la aproximativ 3 cm. Reacțiile adverse sunt descrise la secțiunea 3.6, cu excepția umflăturilor la locul injectării cu o dimensiune maximă de până la 15 cm la fiecare purcel de reproducție. Umflăturile la locul injectării pot prezenta și alte semne de inflamație (durere, înroșire, căldură și cruste). Temperaturi ridicate (în medie 1,1°C, iar la fiecare purcel pentru reproducție până la 2,4°C) pot apărea frecvent în ziua vaccinării. Înainte de administrare trebuie consultat prospectul pentru Porcilis PCV M Hyo ID și/sau Porcilis Lawsonia ID.

Nu sunt disponibile informații cu privire la siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu orice alt produs medicinal veterinar, cu excepția produselor menționate mai sus. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după orice alt produs medicinal de uz veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

### **3.9 Căi de administrare și doze**

Se reconstituie vaccinul cu diluantul adjuvantat corespunzător.

Număr de doze per flacon	Volum (ml) de diluant necesar pentru	
	administrare intramusculară	administrare intradermică
10	20	2
25	50	5
50	100	10

100	200	20
-----	-----	----

Înainte de reconstituirea vaccinului, aduceți diluantul la temperatura camerei (15 °C – 25 °C) și agitați bine.

Aspect vizual după reconstituire: suspensie alba.

#### Doza:

Administrare intramusculară: 2 ml în regiunea gâtului.

Administrare intradermică: 0,2 ml în regiunea gâtului, dorsal sau pe laturi, ori de-a lungul musculaturii spatelui, utilizând un dipozitiv pentru injectare multidoză fără ac pentru aplicare intradermică a lichidelor adecvat pentru a administra un volum de vaccin „în jet” (0,2 ml ± 10%) în straturile epidermice ale pielii.

Formarea unui nodul intradermic, mic, trecător, după administrarea intradermică este indicul că tehnica de vaccinare a fost corectă.

#### Schema de vaccinare:

Se administrează o singură doză, începând cu vârsta de 2 săptămâni.

Porci pentru îngăsat: o singură vaccinare este suficientă pentru a proteja până la sacrificare.

Porci pentru reproducție: Pentru scrofite se recomandă o (re)vaccinare cu 2-4 săptămâni înainte de montă. Pentru a menține un nivel înalt și omogen al imunității se recomandă revaccinarea la intervale regulate, fie înainte de fiecare gestație, fie la intervale de 4 luni. Scroafele gestante se vor vaccina numai dacă anterior au fost expuse la infecția cu virus PRRS european.

Utilizați seringi și ace sterile sau echipamente intradermice curate.

### **3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)**

Efectele observate după administrarea a zece doze de virus vaccinal și două doze de diluant sunt similare cu cele observate după administrarea unei singure doze de vaccin.

### **3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței**

Nu este cazul.

### **3.12 Perioade de așteptare**

Zero zile.

## **4. INFORMAȚII IMUNOLOGICE**

### **4.1 Codul ATCvet:**

QI09AD03

Administrarea intramusculară sau intradermică a vaccinului Porcilis PRRS determină producerea anticorpilor specifici și imunizarea activă împotriva infecției cauzate de tulpinile europene de virus PRRS (Sindromul Reproductiv și Respirator Porcin). Imunitatea este potențată de adjuvant, α-tocoferol, inclus în diluantul pentru reconstituire.

Nu se pot diferenția pe baza anticorpilor postvaccinali, animalele vaccinate de cele infectate natural cu tulpinile europene de virus PRRS.

## **5. INFORMAȚII FARMACEUTICE**

## **5.1 Incompatibilități majore**

A nu se administrează cu niciun alt vaccin sau produs medicinal veterinar, cu excepția diluantului asociat vaccinului.

Nu se utilizează împreună cu niciun alt produs medicinal veterinar, cu excepția celor menționate în secțiunea 3.8.

## **5.2 Termen de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare

Liofilizat: 2 ani

Diluant (Diluvac Forte):

În flacoane de sticlă: 4 ani, în flacoane din PET: 2 ani

După reconstituire:

Perioada de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 3 ore.

## **5.3 Precauții speciale pentru depozitare**

Vaccinul sau prezentarea combinată: se depozitează la 2-8°C (la frigider).

A se feri de lumină.

Diluantul se depozitează la  $\leq 25^{\circ}\text{C}$ .

## **5.4 Natura și compoziția ambalajului primar**

Liofilizat:

Flacon din sticlă tip I (Ph. Eur.) închis cu dop din cauciuc halogenobutilic (Ph. Eur.) și sigilat cu o capsă din aluminiu codificată.

Diluant Diluvac Forte:

Flacon din sticlă tip I (Ph. Eur.) sau flacon din PET, închis cu dop din cauciuc halogenobutilic (Ph. Eur.) și sigilat cu o capă din aluminiu codificată.

Prezentarea pentru administrare intramusculară:

Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (10 doze)

Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (25 doze)

Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (50 doze)

Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (100 doze)

Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (10 doze)

Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (25 doze)

Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (50 doze)

Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (100 doze)

Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (10 doze) și 1 flacon de diluant (20 ml).

Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (25 doze) și 1 flacon de diluant (50 ml).

Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (50 doze) și 1 flacon de diluant (100 ml).

Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (100 doze) și 1 flacon de diluant (200 ml).

Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (10 doze) și 10 flacoane de diluant (20 ml).

Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (25 doze) și 10 flacoane de diluant (50 ml).

Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (50 doze) și 10 flacoane de diluant (100 ml).

Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (100 doze) și 10 flacoane de diluant (200 ml).

Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (10 doze) și cutie de carton cu 1 flacon de diluant (20 ml).

Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (25 doze) și cutie de carton cu 1 flacon de diluant (50 ml).

Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (50 doze) și cutie de carton cu 1 flacon de diluant (100 ml).

Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (100 doze) și cutie de carton cu 1 flacon de diluant (200 ml).

Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (10 doze) și cutie de carton cu 10 flacoane de diluant (20 ml).

Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (25 doze) și cutie de carton cu 10 flacoane de diluant (50 ml).

Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (50 doze) și cutie de carton cu 10 flacoane de diluant (100 ml).

Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (100 doze) și cutie de carton cu 10 flacoane de diluant (200 ml).

Prezentarea pentru administrare intradermică:

Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (10 doze) și 1 flacon de diluant (2 ml).

Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (25 doze) și 1 flacon de diluant (5 ml).

Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (50 doze) și 1 flacon de diluant (10 ml).

Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (100 doze) și 1 flacon de diluant (20 ml).

Cutie de carton cu 5 flacoane de liofilizat (10 doze) și 5 flacoane de diluant (2 ml).

Cutie de carton cu 5 flacoane de liofilizat (25 doze) și 5 flacoane de diluant (5 ml).

Cutie de carton cu 5 flacoane de liofilizat (50 doze) și 5 flacoane de diluant (10 ml).

Cutie de carton cu 5 flacoane de liofilizat (100 doze) și 5 flacoane de diluant (20 ml).

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

**5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

**6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Intervet International BV

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

150454

**8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI**

10.03.2004

**9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

**10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în baza de date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).



**ANEXA III**  
**ETICHETARE ȘI PROSPECT**



#### A. ETICHETARE

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Liofilizat Liofilizat pentru administrare intramusculară  
Cutie de carton cu 1 sau 10 flacoane din sticlă tip I x 10, 25, 50, 100 doze

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

PORCILIS PRRS, liofilizat pentru suspensie injectabilă

**2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

$10^{4.0} - 10^{6.3}$  TCID<sub>50</sub> virus PRRS viu, atenuat per doză (2 ml)

**3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10 doze  
25 doze  
50 doze  
100 doze  
10 x 10 doze  
10 x 25 doze  
10 x 50 doze  
10 x 100 doze

**4. SPECII TINTĂ**

Porci.

**5. INDICAȚII**

**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Pentru administrare intramusculară.

**7. PERIOADE DE AȘTEPTARE**

Perioada de aşteptare : zero zile.

**8. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

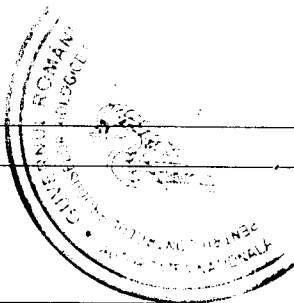
După reconstituire, a se utiliza în interval de 3 ore.

**9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra la frigider (2 °C – 8 °C). A se feri de lumină.

**10. MENTIUNE „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

A se citi prospectul înainte de utilizare.



**11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

**12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Intervet International B.V.

**14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE**

150454

**15. NUMĂRUL SERIEI**

Lot

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie de carton: Diluant (pentru administrare intramusculară)

Diluvac Forte: 1 sau 10 flacoane din sticlă tip I sau PET x 20, 50, 100, 200 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Diluvac Forte

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Adjuvant: dl- $\alpha$ -tocoferol acetat: 75 mg/ml

**3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

20 ml  
50 ml  
100 ml  
200 ml  
10 x 20 ml  
10 x 50 ml  
10 x 100 ml  
10 x 200 ml

**4. SPECII ȚINTĂ**

Porci.

**5. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Pentru administrare intramusculară.

**7. TEMP DE AȘTEPTARE**

Timp de asteptare: zero zile.

**8. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**9. CONDIȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

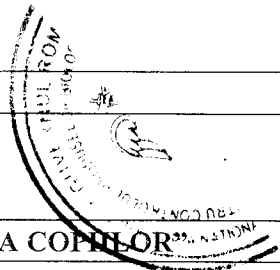
Se depozitează la temperaturi mai mici de 25°C.

**10. MENTIUNE „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

**12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA SI VEDEREA COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna si vederea copiilor.

**13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Intervet International B.V.

**14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

150454

**15. NUMĂRUL SERIEI**

Lot

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

**Cutie de carton! Prezentare combinată (liofilizat și diluant) pentru administrare intramusculară**  
Liofilizat: 1 sau 10 flacoane din sticlă tip I x 10, 25, 50, 100 doze  
Diluant Forte: 1 sau 10 flacoane din sticlă tip I sau PET x 20, 50, 100, 200 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

PORCILIS PRRS, liofilizat și diluant pentru suspensie injectabilă

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Virus PRRS viu, atenuat:  $10^{4.0}$  TCID<sub>50</sub> -  $10^{6.3}$  TCID<sub>50</sub>/doză de 2 ml  
Diluant (Diluvac Forte): adjuvant: dl- $\alpha$ -tocoferol acetat: 75 mg/ml

**3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10 doze  
25 doze  
50 doze  
100 doze  
10 x 10 doze  
10 x 25 doze  
10 x 50 doze  
10 x 100 doze

**4. SPECII ȚINTĂ**

Porci.

**5. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Pentru administrare intramusculară.

**7. PERIOADE DE AȘTEPTARE**

Zero zile.

**8. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

După reconstituire, a se utiliza în interval de 3 ore.

**9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra la frigider (2 °C – 8 °C).

A se feri de lumină.

**10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

**12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA SI VEDEREA COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

**13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Intervet International B.V.

**14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE**

150454

**15. NUMĂRUL SERIEI**

Lot

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie din carton; prezentare combinată (liofilizat și diluant) pentru administrare intradermică

Liofilizat: 1 sau 5 flacoane din sticlă tip I x 10, 25, 50, 100 doze

Diluant Diluvac Forte : 1 sau 5 flacoane din sticlă tip I sau PET x 2, 5, 10 sau 20 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

PORCILIS PRRS, liofilizat și diluant pentru suspensie injectabilă

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Virus PRRS viu, atenuat  $10^{4.0} - 10^{6.3}$  TCID<sub>50</sub> per doză – de 0,2 ml

Diluant (Diluvac Forte): adjuvant: dl- $\alpha$ - tocoferol acetat: 75 mg/ml

**3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10 doze

25 doze

50 doze

100 doze

5 x 10 doze

5 x 25 doze

5 x 50 doze

5 x 100 doze

**4. SPECII ȚINTĂ**

Porci.

**5. INDICAȚIE (INDICAȚII)****6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Pentru administrare intradermică.

**7. PERIOADE DE AȘTEPTARE**

Zero zile.

**8. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

După reconstituire, a se utiliza în interval de 3 ore.

**9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra la frigider (2 °C – 8 °C).

A se feri de lumină.

**10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

**12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA SI VEDEREA COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

**13. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Intervet International B.V.

**14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE**

150454

**15. NUMĂRUL SERIEI**

Lot{număr}

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE  
MICI**

Liofilizat: flacon din sticlă tip I x 10, 25, 50, 100 doze

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

PORCILIS PRRS

(pictograma)

**2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANTELE ACTIVE**

Per doza (2 ml IM / 0.2 ml ID): Virus PRRS viu, atenuat:  $10^{4.0}$  TCID<sub>50</sub> -  $10^{6.3}$  TCID<sub>50</sub>

10 doze

25 doze

50 doze

100 doze

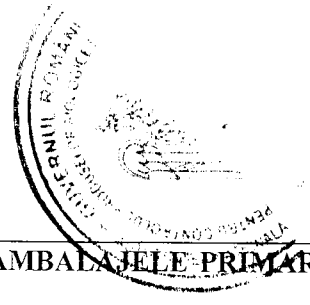
**3. NUMĂRUL SERIEI**

Lot

**4. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

După reconstituire, a se utiliza în interval de 3 ore.



**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE  
MICI**

Diluant Diluvac Forte

Flacon din sticlă (tip I) sau PET x 2 ml, 5 ml, 10 ml, 20 ml, 50 ml,

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Diluvac Forte

**2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE**

2 ml

5 ml

10 ml

20 ml

50 ml

**3. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**4. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}

După reconstituire, a se utiliza în interval de 3 ore.

**INFORMATII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Diluant Diluvac Forte  
Flacon din sticla (tip I) sau PET x 100 ml, 200 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Diluvac Forte

**2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE**

Adjuvant: dl- $\alpha$ -tocopheryl acetate: 75 mg/ml  
100 ml  
200 ml

**3. SPECII ȚINTĂ**

Porci

**4. CĂI DE ADMINISTRARE**

Intramuscular.

**5. PERIOADE DE AȘTEPTARE**

Perioada de aşteptare: zero zile.

**6. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}

După reconstituire, a se utiliza în interval de 3 ore.

**7. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

Se depoziteaza la temperaturi mai mici de 25°C.

**8. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Intervet International B.V.

**9. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}



## B.PROSPECT

# PROSPECT



## 1. Denumirea produsului medicinal veterinar

PORCILIS PRRS, liofilizat pentru suspensie injectabilă pentru porci

## 2. Compoziție

Per doză de 2 ml (pentru administrare intramusculară) sau 0, 2 ml (pentru administrare intradermică) de vaccin reconstituit:

*Liofilizat:*

**Substanță activă:**

Virus PRRS viu, atenuat, tulpina DV - minim  $10^{4,0}$  TCID<sub>50</sub>\* per doză  
- maxim  $10^{6,3}$  TCID<sub>50</sub> per doză

Diluant (Diluvac Forte):

**Adjuvant:**

dl- $\alpha$ - tocoferol acetat: 75 mg/ml

Liofilizat: peletă galben deschis până la alb.

Diluant: soluție albă.

\*50% doze infecțioase pe culturi celulare

## 3. Specii țintă

Porci.

## 4. Indicații de utilizare

Imunizarea activă a porcilor clinic sănătoși aflați într-un mediu contaminat cu virus PRRS, pentru reducerea viremiei cauzate de infecția cu tulpini europene de virus PRRS.

### Indicații speciale

Pentru porcii pentru îngrășat este relevant tropismul respirator. O îmbunătățire semnificativă a rezultatelor exploatarii (reducerea morbidității datorate infecției cu virusul PRRS, creșterea sporului mediu zilnic și a conversiei furajului) până la finalul perioadei de îngrășare s-a observat la porcii vaccinați în timpul testelor clinice, și în particular la purceii vaccinați la vârstă de 6 săptămâni.

Pentru porcii pentru reproducție este relevant tropismul pentru aparatul reproducător. La porcii vaccinați s-a observat creșterea performanțelor reproductive în medii contaminate cu virus PRRS și reducerea transmiterii transplacentare de virus, în urma infecției de control.

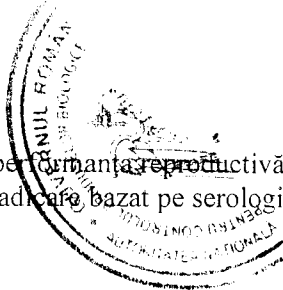
Debutul imunității: la 28 zile post-vaccinare.

Durata imunității: cel puțin 24 săptămâni.

## 5. Contraindicații

Nu se utilizează în efectivele în care prevalența virusului PRRS european nu a fost stabilită prin metode de diagnostic sigure.

## 6. Atenționări speciale



Nu există informații disponibile referitoare la siguranța vaccinului pentru performanța reproductivă a vierilor. Nu se va utiliza în efectivele în care s-a adoptat un program de eradicare bazat pe serologie.

Anticorpii derivați maternal pot interfera cu răspunsul la vaccinare.

Vaccinați doar animalele sănătoase.

#### Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă

Se va avea grijă să nu se introducă tulpina vaccinală într-o zonă în care virusul PRRS nu este deja prezent. Virusul vaccinal se poate transmite la porcii care vin în contact cu cei vaccinați, timp de 5 săptămâni de la vaccinare. Cea mai comună cale de transmitere este prin contact direct, dar nu poate fi exclusă transmiterea prin obiecte contaminate sau prin aer. Se va avea grijă să se evite răspândirea virusului vaccinal de la animale vaccinate la animale nevaccinate (de ex. scrofișe seronegative gestante) care ar trebui să rămână libere de virusul PRRS. Nu se va administra vierilor care produc material seminal pentru efective seronegative, deoarece virusul vaccinal poate fi eliminat prin materialul seminal timp de mai multe săptămâni.

In mod obișnuit nu se recomanda rotatia intr-un efectiv a două sau mai multe vaccinuri comerciale PRRS MLV bazate pe tulpini diferite

Pentru a limita potentialul risc de recombinare între tulpinile de vaccin PRRS MLV de același genotip, nu utilizați în aceeași ferma, în același timp vaccinuri PRRS MLV bazate pe tulpini diferite ale aceluiași genotip. În cazul trecerii de la un vaccin PRRS MLV la un alt vaccin PRRS MLV, trebuie respectată o perioadă de tranziție între ultima administrare a vaccinului actual și prima administrare a noului vaccin. Această perioadă de tranziție ar trebui să fie mai lungă decât perioada de eliminare de 5 săptămâni după vaccinare.

Animalele pentru reproducție netratate anterior cu virusul PRRS (de exemplu, scrofișele de înlocuire din efectivele negative de virus PRRS) care sunt introduse într-un efectiv infectat cu PRRS, trebuie vaccinate înainte de prima însămânțare. Vaccinarea ar trebui să se facă de preferință într-o unitate separată de carantină. Trebuie respectată o perioadă de tranziție între vaccinare și mutarea animalelor în unitatea de reproducție. Această perioadă de tranziție ar trebui să fie mai lungă decât faza de eliminare de 5 săptămâni după vaccinare.

Vaccinarea ar trebui să aiba ca scop obținerea unei imunități omogene la populația țintă de la nivelul fermei.

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

În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

#### Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

#### Gestatie:

Scrofișele și scroafele seronegative pentru PRRS nu vor fi vaccinate în timpul gestației, deoarece aceasta poate avea efecte negative. Vaccinarea în timpul gestației este sigură în cazul scrofișelor și scroafelor care au fost deja imunizate împotriva virusului PRRS european, prin vaccinare sau infecție.

#### Lactație:

Vaccinul poate fi administrat în perioada de lactație.

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

Sunt disponibile date de siguranță și eficacitate pentru ambele căi de administrare la porcii în faza de finisare începând cu vârsta de 3 săptămâni, care demonstrează că acest vaccin poate fi administrat cu Porcilis PCV M Hyo, cu Porcilis Lawsonia sau cu un amestec de Porcilis PCV M Hyo și Porcilis Lawsonia, în același timp, dar în locuri separate (de preferință în partea opusă a gâtului).

Individual la unii porci, creșterea temperaturii corporale după administrarea asociată, poate depăși frecvent 2 °C comparativ cu temperatura dinaintea administrării. Temperatura revine la normal în 1 - 2 zile de la observarea temperaturii maxime. Reacții locale tranzitorii la locul injecției, care sunt limitate la o ușoară umflătură (cu diametrul maxim de 2 cm), pot apărea în mod obișnuit începând cu 5 zile de la vaccinare, după vaccinarea intradermică și intramusculară. Aceste reacții pot persista ocazional până la 29 zile de la vaccinare sau mai mult.

Mai puțin frecvent pot apărea reacții de hipersensibilitate.

Datele privind siguranța și eficacitatea sunt disponibile la porci de la vârsta de 3 săptămâni și demonstrează că acest vaccin poate fi administrat intradermic, neamestecat doar cu Porcilis PCV ID sau cu Porcilis PCV ID amestecat cu Porcilis Lawsonia ID și/sau neamestecat cu Porcilis M Hyo ID oNCE, cu condiția ca locul de administrare al vaccinurilor neamestecate să fie separat la cel puțin 3 cm. Reacțiile adverse sunt descrise la secțiunea 3.6, cu excepția faptului că la locul injectării se pot observa noduli de până la 2,5 cm la fiecare porc. Acești noduli pot dura 5 săptămâni și sunt foarte frecvent însotiti de roșeață și cruste. Hipertermia în ziua vaccinării (medie 0,3 °C, la fiecare porc până la 1,2 °C) este frecventă. Decubitul și starea de rău pot fi observate mai puțin frecvent la porcii vaccinați. Prospectul produsului respectiv trebuie consultat înainte de administrarea în asociere cu Porcilis PRRS. Nu sunt disponibile informații privind siguranța și eficacitatea administrării Porcilis PRRS în asociere cu produsele menționate mai sus la animalele pentru reproducție sau în timpul gestației.

Datele privind siguranța și eficacitatea sunt disponibile la porci de la vârsta de 3 săptămâni și demonstrează că acest vaccin poate fi administrat intradermic, neamestecat cu Porcilis PCV M Hyo ID singur sau cu Porcilis PCV M Hyo ID amestecat cu Porcilis Lawsonia ID. Locul de administrare a vaccinurilor neamestecate trebuie să fie separat la aproximativ 3 cm. Reacțiile adverse sunt descrise la secțiunea 3.6, cu excepția umflăturilor la locul injectării cu o dimensiune maximă de până la 15 cm la fiecare purcel de reproducție. Umflăturile la locul injectării pot prezenta și alte semne de inflamație (durere, înroșire, căldură și cruste). Temperaturi ridicate (în medie 1,1°C, iar la fiecare purcel de reproducție până la 2,4°C) pot apărea frecvent în ziua vaccinării. Înainte de administrare, trebuie consultat Prospectul pentru Porcilis PCV M Hyo ID și/sau Porcilis Lawsonia ID.

Nu sunt disponibile informații cu privire la siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu orice alt produs medicinal veterinar, cu excepția produselor menționate mai sus. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după orice alt produs medicinal de uz veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

### Supradozare

Efectele observate după administrarea a zece doze de virus vaccinal și două doze de diluant sunt similare cu cele observate după administrarea unei singure doze de vaccin.

### Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu niciun alt vaccin sau produs medicinal veterinar, cu excepția diluantului asociat vaccinului.

Nu utilizați împreună cu niciun alt produs medicinal veterinar, cu excepția celor menționate anterior.

## **7. Evenimente adverse**

Porci

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Noduli la locul de injectare <sup>(1)</sup>
Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	Hipertermie <sup>(2)</sup> , reacții de hipersensibilitate (inclusiv dispnee, hiperemie, decubit, tremuraturi musculare, agitație, vomă) <sup>(3)</sup>
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Reacții de tip anafilactic fatale

<sup>(1)</sup>După vaccinarea intradermică, la porcii la îngrișare se observă un nodul mic ferm la locul injectării (cu diametrul maxim 1,5 cm), care indică tehnica de vaccinare adecvată. La porcii pentru reproducție se observă un diametru mediu de aproximativ 2 cm, iar individual la porcii pentru reproducție de până la 10 cm. Acești noduli pot fi însoțiti de alte semne de inflamație (durere, înroșire, căldură și cruste). Acest nodul se observă, în general, mai puțin de 14 zile, dar poate persista, ocazional, timp de 29 zile sau mai mult.

<sup>(2)</sup>Dupa administrare intramusculara

<sup>(3)</sup>În mod normal, aceste semne dispar spontan și total în câteva minute după vaccinare

<sup>(4)</sup>Rezultatele fatale ale reacțiilor de tip anafilactic au fost raportate foarte rar.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: farmacovigilenta@ansvsa.ro sau icbmv@icbmv.ro.

## 8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Se reconstituie vaccinul cu diluantul adjuvantat corespunzător (se utilizează doar Diluvac Forte).

Număr de doze per flacon	Volum (ml) de diluant necesar pentru	
	Administrare intramusculară	Administrare intradermică
10	20	2
25	50	5
50	100	10
100	200	20

Înainte de utilizarea vaccinului îl aduceți la temperatura camerei (15 °C – 25 °C) și agitați bine.

### Doza:

Administrare intramusculară: 2 ml în regiunea gâtului.

Administrare intradermică: 0,2 ml în regiunea gâtului, dorsal sau pe laturi, ori de-a lungul musculaturii spatelui, utilizând un dipozitiv pentru injectare multidoză fără ac pentru aplicare intradermică a lichidelor adecvat pentru a administra un volum de vaccin „în jet” (0,2 ml ± 10%) în straturile epidermice ale pielii.

*Formarea unui nodul intradermic, mic, trecător, după administrarea intradermică este indicul că tehnica de vaccinare a fost corectă.*

### Schema de vaccinare:

Să administrează o singură doză, începând cu vârsta de 2 săptămâni.

*Porci pentru îngrișat:* o singură vaccinare este suficientă pentru a proteja până la sacrificare.

*Porci pentru reproducere:* Pentru scrofite se recomandă o (re)vaccinare cu 2-4 săptămâni înainte de montă. Pentru a menține un nivel înalt și omogen al imunității, se recomandă revaccinarea la intervale regulate, fie înainte de fiecare gestație, fie la intervale de 4 luni. Scroafele gestante se vor vaccina numai dacă anterior au fost expuse la infecția cu virus PRRS european.

## **9. Recomandări privind administrarea corectă**

Utilizați ace și seringi sterile sau echipament pentru administrare intradermică curat.  
Aspect vizual după reconstituire: suspensie albă.

## **10. Perioade de așteptare**

Zero zile

## **11. Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se lăsa la vedere și la îndemâna copiilor.  
Se depozitează la 2-8°C (la frigider). A se feri de lumină.  
Diluantul: se depozitează la ≤ 25°C  
Perioada de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 3 ore

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă/cutia de carton după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

## **12. Precauții speciale pentru eliminare**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

## **13. Clasificarea produselor medicinale veterinare**

Produs medicinal veterinar care se eliberaza cu prescriptie .

## **14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor**

150454

### Prezentarea pentru administrare intramusculară:

Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (10 doze)  
Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (25 doze)  
Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (50 doze)  
Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (100 doze)  
Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (10 doze)  
Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (25 doze)  
Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (50 doze)  
Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (100 doze)  
Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (10 doze) și 1 flacon de diluant (20 ml).  
Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (25 doze) și 1 flacon de diluant (50 ml).  
Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (50 doze) și 1 flacon de diluant (100 ml).

Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (100 doze) și 1 flacon de diluant (200 ml).  
Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (10 doze) și 10 flacoane de diluant (20 ml).  
Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (25 doze) și 10 flacoane de diluant (50 ml).  
Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (50 doze) și 10 flacoane de diluant (100 ml).  
Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (100 doze) și 10 flacoane de diluant (200 ml).  
Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (10 doze) și cutie de carton cu 1 flacon de diluant (20 ml).  
Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (25 doze) și cutie de carton cu 1 flacon de diluant (50 ml).  
Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (50 doze) și cutie de carton cu 1 flacon de diluant (100 ml).  
Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (100 doze) și cutie de carton cu 1 flacon de diluant (200 ml).  
Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (10 doze) și cutie de carton cu 10 flacoane de diluant (20 ml).  
Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (25 doze) și cutie de carton cu 10 flacoane de diluant (50 ml).  
Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (50 doze) și cutie de carton cu 10 flacoane de diluant (100 ml).  
Cutie de carton cu 10 flacoane de liofilizat (100 doze) și cutie de carton cu 10 flacoane de diluant (200 ml).

Prezentarea pentru administrare intradermică:

Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (10 doze) și 1 flacon de diluant (2 ml).  
Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (25 doze) și 1 flacon de diluant (5 ml).  
Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (50 doze) și 1 flacon de diluant (10 ml).  
Cutie de carton cu 1 flacon de liofilizat (100 doze) și 1 flacon de diluant (20 ml).  
Cutie de carton cu 5 flacoane de liofilizat (10 doze) și 5 flacoane de diluant (2 ml).  
Cutie de carton cu 5 flacoane de liofilizat (25 doze) și 5 flacoane de diluant (5 ml).  
Cutie de carton cu 5 flacoane de liofilizat (50 doze) și 5 flacoane de diluant (10 ml).  
Cutie de carton cu 5 flacoane de liofilizat (100 doze) și 5 flacoane de diluant (20 ml).

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

**15. Data ultimei revizuirii a prospectului**

Iunie 2025

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în baza de date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Date de contact**

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei  
Intervet International B.V.  
Wim de Korverstraat 35  
NL-5831 AN Boxmeer  
Țările de Jos

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate

Intervet Romania SRL,  
Loc. Rudeni, Oraș Chitila  
Str. Traian, Nr. 66A,  
cod 077046, Județ Ilfov, România  
Tel. 021/ 529 29 94; 021/311 83 11



Mesaj original

Subject: FR/V/xxxx/WS/189 - Porcilis PRRS and Porcilis Lawsonia ID - Day 90

Data: 2025-05-14 14:57

Expeditor: GUITTRE Caroline <Caroline.GUITTRE@anses.fr>

Destinatar: "list-v-mrve@eudra.org" <list-v-mrve@eudra.org>, Res Ponses

<s.response@vmd.gov.uk>, "r.sheehan@vmd.gov.uk"

<r.sheehan@vmd.gov.uk>, "wicky.vossen@merck.com"

<wicky.vossen@merck.com>

Subject : Change(s) in the Summary of Product Characteristics

RMS: FR

CMS: AT, BE, BU, CY, CZ, DE, DK, EE, EL, ES, FI, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LV, LU, NL, NO, PL, PT, RO, SE, SI, SK, UK(NI)

Dear colleagues, dear applicant,

Today is Day 90. The variation is accepted.

Please find enclosed the SPCs of both vaccines (clean PDF copy and a tracked word copy), the FVAR and the signed commitment.

Best regards

Caroline GUITTRE

Equipe Médicaments immunologiques vétérinaires / Veterinary Immunologicals team  
Département Evaluation Scientifique / Scientific Assessment Department

mailto:[evalbio@anses.fr](mailto:evalbio@anses.fr)

Tel: +(33) 2 99 94 78 42

Agence nationale du médicament vétérinaire (ANMV) - French agency for  
veterinary medicinal products

AGENCE NATIONALE DE SÉCURITÉ SANITAIRE de l'alimentation, de l'environnement et  
du travail - FRENCH AGENCY FOR FOOD, ENVIRONMENTAL AND OCCUPATIONAL HEALTH  
AND SAFETY

14 rue Claude Bourgelat - PA de la Grande Marche - Javené - CS 70611 - F-35306

FOUGERES Cedex

[www.anses.fr](http://www.anses.fr)

