

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ReproCyc PRRS EU liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru porci

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză (2 ml) conține:

Liofilizat:

Substanță activă

Virusul viu atenuat care generează sindromul reproductiv și respirator porcin (virusul PRRS), tulpina 94881(genotipul 1): $10^{3,9}$ - $10^{7,0}$ TCID₅₀*

*Doză infectantă pe culturi celulare 50%

Solvent:

Adjuvant

Carbomer: 2 mg

Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă.

Liofilizat: culoare aproape albă până la gri lăptos

Solvent: soluție limpă, incoloră

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Porci.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru imunizarea activă a femelelor reproducătoare din fermele în care există cazuri de infecție cu virusul care generează sindromul reproductiv și respirator porcin european (virusul PRRS) (genotipul 1), pentru a reduce durata viremiei, procentul de scroafe tinere/scroafe în fază viremică, încarcătura virală din sânge după expunerea la virusul PRRS, după cum s-a arătat în condiții experimentale.

Instalarea imunității: 4 săptămâni

Durata imunității: 17 săptămâni

Vaccinarea femelelor reproducătoare conform schemei de vaccinare recomandate, descrisă la secțiunea 4.9, reduce apariția tulburărilor negative ale funcției de reproducere asociate cu virusul PRRS.

În condiții experimentale s-a demonstrat reducerea transmisiei transplacentare a virusului în urma infecției de control. La porceii proveniți de la scroafe vaccinate s-a demonstrat de asemenea, în primele 20 de zile de viață, o reducere a impactului negativ al infecției cu virusul PRRS (mortalitate, semne clinice și creștere în greutate).

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.
Nu se utilizează pentru vieri care produc material seminal pentru efective de porci neexpuse la virusul PRRS, deoarece virusul poate fi eliminat în spermă.
Nu se utilizează pentru efective de porci neexpuse la virusul PRRS, la care prezența virusului PRRS nu a fost stabilită prin metode diagnostice fiabile.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

A se vaccina numai animalele sănătoase.

Trebuie luate măsuri de precauție pentru a se evita transferul virusului vaccinal în efectiv, de exemplu de la animale seropozitive la animale neexpuse anterior la virus.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Timp de până la 5 săptămâni după vaccinare, tulipa vaccinală poate fi răspândită la animalele nevaccinate care coabitează cu cele vaccinate, dar fără nicio consecință clinică. Animalele vaccinate pot elimina tulipa vaccinală prin excreție fecală. Excreția potențială a tulpinii vaccinale în urina animalelor vaccinate nu a fost investigată.

Tulipa vaccinală a fost detectată la purcei nou-născuți (probe de sânge, de pulmon), atunci când vaccinarea scroafelor tinere, neexpuse anterior la virus a avut loc în a treia parte a gestației, dar fără nicio consecință clinică.

Trebuie luate măsuri de precauție pentru a se evita contaminarea de la animalele vaccinate la cele nevaccinate, care trebuie să rămână neexpuse la virusul PRRS.

Se recomandă vaccinarea tuturor femelelor reproducătoare dintr-un efectiv. Femeile nou introduse în efectiv, neexpuse anterior la virusul PRRS (de exemplu, femeile de înlocuire din efective necontaminate cu virusul PRRS) trebuie vaccinate înainte de gestație.

Pentru un program de control optim al infecției cu virusul PRRS trebuie vaccinate toate animalele dintr-un efectiv.

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

În cazul în care apar reacții adverse în urma auto-injectării accidentale, solicitați sfatul medicului și prezențați medicului prospectul produsului sau eticheta.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

În decurs de până la 5 zile post-vaccinare, apare frecvent o creștere tranzitorie a temperaturii corporale (până la 2 °C în afara limitelor fiziole). Temperaturile revin la normal fără tratament suplimentar, la 1-4 zile după înregistrarea creșterii maxime de temperatură.

Frecvent după vaccinare se poate observa scăderea apetitului alimentar.

Se poate observa în mod frecvent o tumefiere extrem de redusă sau o înroșire a pielii la locul de injectare. Aceste reacții (cu mărimea de până la 10,5 cm, dar în mod tipic < 2 cm) sunt tranzitorii și dispar în scurt timp (în maximum 5 zile, dar de obicei mai puțin de 2 zile), fără tratament.

Mai puțin frecvent în ziua vaccinării se pot observa decubit lateral și respirație accelerată. Aceste semne dispar spontan, fără niciun tratament.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

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

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

Scroafele tinere neexpuse anterior la virusul PRRS nu trebuie să fie vaccinate în perioada de gestație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Sunt disponibile date privind siguranța și eficacitatea care demonstrează că acest vaccin poate fi mixat cu ReproCyc ParvoFLEX și administrat într-un singur loc de injectare.

Nu există informații disponibile referitoare la siguranța și eficacitatea vaccinului 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

Doză și mod de administrare

Injectie intramusculară unică a unei doze (2 ml), indiferent de greutatea corporală.

Pentru reconstituire, transferați întregul conținut al flaconului cu solvent în flaconul ce conține liofilizatul și reconstituți liofilizatul după cum urmează: 10 doze în 20 ml, 50 doze în 100 ml și 100 doze în 200 ml de solvent.

Asigurați-vă că liofilizatul este complet reconstituit înainte de utilizare.

Evitați contaminarea în timpul utilizării.

Utilizați echipament steril.

Evitați desigilarea repetată, de exemplu prin utilizarea injectoarelor automate.

Schemă de vaccinare:

Scroafe tinere: pentru protecția împotriva virusului PRRS în perioada de gestație se recomandă vaccinarea înaintea integrării în efectivul de scroafe cu 2-5 săptămâni înainte de reproducție, după care se poate continua cu programul de vaccinare al efectivului respectiv.

Scroafe: se recomandă vaccinarea de masă în cadrul unui program specific întregului efectiv de animale, în care toate scroafele gestante sau negestante din efectiv sunt vaccinate la intervale de trei - patru luni.

Mixarea cu ReproCyc ParvoFLEX:

Trebuie utilizat întregul conținut al unui flacon de ReproCyc ParvoFLEX pentru a reconstituire liofilizatul dintr-un flacon de ReproCyc PRRS EU. Prin urmare, ReproCyc ParvoFLEX înlocuiește solventul pentru ReproCyc PRRS EU.

Asigurați-vă că liofilizatul este reconstituit complet înainte de utilizare.

Administrați o doză unică (2 ml) din amestec, intramuscular.

Pot fi mixate următoarele forme de prezentare (doze):

ReproCyc PRRS EU (liofilizat)	ReproCyc ParvoFLEX
10 doze	10 doze (20 ml)
50 doze	50 doze (100 ml)
100 doze	100 doze (200 ml)

De asemenea, trebuie consultat prospectul ReproCyc ParvoFLEX înaintea administrării produsului mixat.

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

Nu s-au observat alte reacții adverse în afară de cele enumerate în secțiunea 4.6 pentru o doză unică, în urma administrării unei supradoze de 10 ori mai mari.

4.11 Timp(i) de așteptare

Zero zile.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Virusul care generează sindromul reproductiv și respirator porcin
Codul veterinar ATC: QI09AD03

Vaccinul este conceput pentru a stimula dezvoltarea răspunsului imunitar al porcilor la virusul care generează sindromul reproductiv și respirator porcin.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Liofilizat:

Zaharoză

Gelatină

Hidroxid de potasiu

Acid glutamic

Dihidrogen fosfat de potasiu

Fosfat dipotasic

Clorură de sodiu

Solvent:

Soluție tampon fosfatică:

Clorură de sodiu

Clorură de potasiu

Dihidrogen fosfat de potasiu

Hidrogen fosfat disodic

Apă pentru preparate injectabile

Carbomer

6.2 Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar cu excepția solventului furnizat pentru utilizarea cu acest produs medicinal veterinar sau ReproCyc ParvoFLEX.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a vaccinului liofilizat aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani

Perioada de valabilitate a solventului aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani

Perioada de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 8 ore

Perioada de valabilitate după mixarea cu ReproCyc ParvoFLEX: 8 ore

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

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

A nu se congelează.

A se proteja de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Liofilizat:

Flacoane de sticlă de tip I, de culoarea chihlimbarului, cu dop din cauciuc bromobutilic și sigiliu din aluminiu.

Solvent:

Flacoane din polietilenă de înaltă densitate (HDPE), cu dop din cauciuc bromo- sau clorobutilic și sigiliu din aluminiu.

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

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

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

Cutie de carton cu 12 flacoane cu liofilizat de 20 ml (10 doze) și cutie de carton cu 12 flacoane cu solvent de 20 ml (10 doze).

Cutie de carton cu 12 flacoane cu liofilizat de 100 ml (50 doze) și cutie de carton cu 12 flacoane cu solvent de 100 ml (50 doze).

Cutie de carton cu 12 flacoane cu liofilizat de 200 ml (100 doze) și cutie de carton cu 12 flacoane cu solvent de 200 ml (100 doze).

Cutie de carton cu 25 flacoane cu liofilizat de 20 ml (10 doze) și cutie de carton cu 25 flacoane cu solvent de 20 ml (10 doze).

Cutie de carton cu 25 flacoane cu liofilizat de 100 ml (50 doze) și cutie de carton cu 25 flacoane cu solvent de 100 ml (50 doze).

Cutie de carton cu 25 flacoane cu liofilizat de 200 ml (100 doze) și cutie de carton cu 25 flacoane cu solvent de 200 ml (100 doze).

Nu toate dimensiunile 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 eliminat în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
GERMANIA

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150057

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 20.02.2015

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI
12/2019

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.

ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT

A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

vaccin de 20 ml, 100 ml și 200 ml
(10/50/100 unități de doză: liofilizat + solvent în ambalaj extern unic)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ReproCyc PRRS EU liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru porci

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare doză (2 ml) conține:

Virusul viu atenuat care generează sindromul reproductiv și respirator porcin (virusul PRRS), tulpina 94881(genotipul 1): $10^{3.9}$ - $10^{7.0}$ TCID₅₀

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 x 10 doze (liofilizat) și 1 x 20 ml (solvent)
1 x 50 doze (liofilizat) și 1 x 100 ml (solvent)
1 x 100 doze (liofilizat) și 1 x 200 ml (solvent)

5. SPECII ȚINTĂ

Porci

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Administrare intramusculară.
Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Timp(i) de aşteptare: Zero zile.

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

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După reconstituire se va utiliza în decurs de 8 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare.

A nu se congela.

A se proteja de lumină.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

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 VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein

GERMANIA

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150057

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

**12x10/12x50/12x100 unități de doză: numai liofilizate
25x10/25x50/25x100 unități de doză: numai liofilizate**

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ReproCyc PRRS EU liofilizat pentru porci

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare doză (2 ml) conțin:

Virusul viu atenuat care generează sindromul reproductiv și respirator porcin (virusul PRRS), tulpina 94881(genotipul 1): $10^{3.9}$ - $10^{7.0}$ TCID₅₀

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

12 x 20 ml (10 doze)

12 x 100 ml (50 doze)

12 x 200 ml (100 doze)

25 x 20 ml (10 doze)

25 x 100 ml (50 doze)

25 x 200 ml (100 doze)

5. SPECII ȚINTĂ

Porci

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Administrare intramusculară.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Timp(i) de așteptare: Zero zile.

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

După reconstituire se va utiliza în decurs de 8 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare.

A nu se congelează.

A se proteja de lumină.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

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 VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZAREBoehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
GERMANIA**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

150057

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

12x10/12x50/12x100 unități de doză: numai solvent

25x10/25x50/25x100 unități de doză: numai solvent

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Solvent pentru ReproCyc PRRS EU

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Soluție tampon fosfatică

Carbomer: 2 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Solvent

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

12 x 20 ml

12 x 100 ml

12 x 200 ml

25 x 20 ml

25 x 100 ml

25 x 200 ml

5. SPECII TINTĂ

Porci

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Administrare intramusculară.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Timp(i) de așteptare: Zero zile.

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

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După reconstituire se va utiliza în decurs de 8 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare.

A nu se congela.

A se proteja de lumină.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

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 VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein

GERMANIA

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150057

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**liofilizat pentru vaccin de 100 ml și 200 ml****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ReproCyc PRRS EU liofilizat pentru porci

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare doză (2 ml) conține:

Virusul care generează sindromul reproductiv și respirator porcin (virusul PRRS), tulpina 94881 (genotipul 1)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml (50 doze)

200 ml (100 doze)

5. SPECII ȚINTĂ

Porci

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Administrare intramusculară

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP (TEMPI) DE AȘTEPTARE

Timp(i) de așteptare: Zero zile.

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

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {Jună/an}

După reconstituire se va utiliza în decurs de 8 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare.

A nu se congela.

A se proteja de lumină.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE
SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ****13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
GERMANIA

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150057

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

liofilizat pentru vaccin de 20 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ReproCyc PRRS EU liofilizat pentru porci

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

Fiecare doză (2 ml) conține:

Virusul care generează sindromul reproductiv și respirator porcin (virusul PRRS), tulipina 94881 (genotipul 1)

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

20 ml (10 doze)

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

i.m.

5. TEMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Timp de aşteptare: Zero zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După reconstituire se va utiliza în decurs de 8 ore.

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE DE AMBALAJ PRIMAR

solvețt de 20 ml, 100 ml și 200 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Solvent pentru ReproCyc PRRS EU

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

20 ml

100 ml

200 ml

3. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

4. CONDIȚII DE DEPOZITARE

Δ se păstra și transporta în condiții de refrigerare.

Δ se proteja de lumină.

Δ nu se congela.

5. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

6. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

7. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

ANERA w. 5

B. PROSPECT

PROSPECT
ReproCyc PRRS EU liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă 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 producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
GERMANIA

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ReproCyc PRRS EU liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru porci

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

Fiecare doză (2 ml) conține:

Virusul viu atenuat care generează sindromul reproductiv și respirator porcin (virusul PRRS), tulipina 94881 (genotipul 1): $10^{3.9} - 10^{7.0}$ TCID₅₀*

*Doză infectantă pe culturi celulare 50%

Adjuvant: Carbomer 2 mg

Liofilizat: culoare aproape albă până la gri lăptos

Solvent: soluție limpede, incoloră

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru imunizarea activă a femelelor reproducătoare din fermele în care există cazuri de infecție cu virusul care generează sindromul reproductiv și respirator porcin european (virusul PRRS) (genotipul 1), pentru a reduce durata viremiei, procentul de scroafe tinere/scroafe în fază viremică, încarcătura virală din sânge după expunerea la virusul PRRS, după cum s-a arătat în condiții experimentale.

Instalarea imunității: 4 săptămâni

Durata imunității: 17 săptămâni

Vaccinarea femelelor reproducătoare conform schemei de vaccinare recomandate, descrisă în secțiunea „Posologie, cale de administrare și mod de administrare”, reduce apariția tulburărilor negative ale funcției de reproducere asociate cu virusul PRRS.

În condiții experimentale s-a demonstrat reducerea transmisiei transplacentare a virusului în urma infecției de control. La porcii proveniți de la scroafe vaccinate s-a demonstrat de asemenea, în primele 20 de zile de viață, o reducere a impactului negativ al infecției cu virusul PRRS (mortalitate, semne clinice și creștere în greutate).

5. CONTRAINDIICAȚII

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează pentru vieri care produc material seminal pentru efective de porci neexpuse la virusul PRRS, deoarece virusul poate fi eliminat în spermă.

Nu se utilizează pentru efective de porci neexpuse la virusul PRRS, la care prezența virusului PRRS nu a fost stabilită prin metode diagnostice fiabile.

6. REACȚII ADVERSE

În decurs de până la 5 zile post-vaccinare, apare frecvent o creștere tranzitorie a temperaturii corporale (până la 2 °C în afara limitelor fiziologice). Temperaturile revin la normal fără tratament suplimentar, la 1-4 zile după înregistrarea creșterii maxime de temperatură.

Frecvent după vaccinare se poate observa scăderea apetitului alimentar.

Se poate observa în mod frecvent o tumefiere extrem de redusă sau o înroșire a pielii la locul de injectare. Aceste reacții (cu mărimea de până la 10,5 cm, dar în mod tipic < 2 cm) sunt tranzitorii și dispar în scurt timp (în maximum 5 zile, dar de obicei mai puțin de 2 zile), fără tratament.

Mai puțin frecvent în ziua vaccinării se pot observa decubit lateral și respirație accelerată. Aceste semne dispar spontan, fără niciun tratament.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Porci

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

Doză și mod de administrare

Injecție intramusculară unică a unei doze (2 ml), indiferent de greutatea corporală.

Pentru reconstituire, transferați întregul conținut al flaconului cu solvent în flaconul ce conține liofilizatul și reconstituți liofilizatul după cum urmează: 10 doze în 20 ml, 50 doze în 100 ml și 100 doze în 200 ml de solvent.

Asigurați-vă că liofilizatul este complet reconstituit înainte de utilizare.

Schemă de vaccinare:

Scroafe tinere: pentru protecția împotriva virusului PRRS în perioada de gestație se recomandă vaccinarea înaintea integrării în efectivul de scroafe cu 2-5 săptămâni înainte de reproducție, după care se poate continua cu programul de vaccinare al efectivului respectiv.

Scroafe: se recomandă vaccinarea de masă în cadrul unui program specific întregului efectiv de animale, în care toate scroafele gestante sau negestante din efectiv sunt vaccinate la intervale de trei - patru luni.

Mixarea cu ReproCyc ParvoFLEX:

Trebuie utilizat întregul conținut al unui flacon de ReproCyc ParvoFLEX pentru a reconstituie liofilizatul dintr-un flacon de ReproCyc PRRS EU. Prin urmare, ReproCyc ParvoFLEX înlocuiește solventul pentru ReproCyc PRRS EU.

Asigurați-vă că liofilizatul este reconstituit complet înainte de utilizare.

'Administrați o doză unică (2 ml) din amestec, intramuscular.

Pot fi mixate următoarele forme de prezentare (doze):

ReproCyc PRRS EU (liofilizat)	ReproCyc ParvoFLEX
10 doze	10 doze (20 ml)
50 doze	50 doze (100 ml)
100 doze	100 doze (200 ml)

De asemenea, trebuie consultat prospectul ReproCyc ParvoFLEX înaintea administrării produsului mixat.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Evitați contaminarea în timpul utilizării.

Utilizați echipament steril.

Evitați desigilarea repetată, de exemplu prin utilizarea injectoarelor automate.

10. TEMP (TIMPI) 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 °C - 8 °C)

A nu se congela.

A se proteja de lumină.

Perioada de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: a se utiliza în decurs de 8 ore.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă după EXP.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

A se vaccina numai animalele sănătoase.

Trebuie luate măsuri de precauție pentru a se evita transferul virusului vaccinal în efectivele de porci, de exemplu de la animale seropozitive la animale neexpuse anterior la virus.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Timp de până la 5 săptămâni după vaccinare, tulpina vaccinală poate fi răspândită la animalele nevaccinate care coabitează cu cele vaccinate, dar fără nicio consecință clinică. Animalele vaccinate pot elimina tulpina vaccinală prin excreție fecală. Excreția potențială a tulpinii vaccinale în urina animalelor vaccinate nu a fost investigată.

Tulpina vaccinală a fost detectată la porcei nou-născuți (probe de sânge, de pulmon), atunci când vaccinarea s-a făcut la porci tineri, neexpusi anterior la virus, a avut loc în a treia parte a gestației, dar fără nicio consecință clinică.

Trebuie luate măsuri de precauție pentru a se evita contaminarea de la animalele vaccinate la cele

nevaccinate, care trebuie să rămână neexpuse la virusul PRRS.

Se recomandă vaccinarea tuturor femelelor reproducătoare. Femelele nou introduse în efectiv, neexpuse anterior la virusul PRRS (de exemplu, femelele de înlocuire din efective necontaminate cu virusul PRRS) trebuie vaccinate înainte de gestație.

Pentru un program de control optim al infecției cu virusul PRRS, trebuie vaccinate toate animalele dintr-un efectiv.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

În cazul în care apar reacții adverse în urma auto-injectării accidentale, solicitați sfatul medicului și prezențați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Gestație și lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

Scroafele tinere neexpuse anterior la virusul PRRS nu trebuie să fie vaccinate în perioada de gestație.

Interacțiuni (cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune):

Sunt disponibile date de siguranță și eficacitate care demonstrează că acest vaccin poate fi amestecat cu ReproCyc ParvoFLEX și administrat într-un singur loc de injectare.

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea vaccinului 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, antidot):

În urma administrării unei supradoze de 10 ori mai mari, nu s-au observat alte reacții adverse în afară de cele enumerate în secțiunea „Reacții adverse” pentru o doză unică.

Incompatibilități:

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar cu excepția solventului furnizat pentru utilizarea cu acest produs medicinal veterinar sau ReproCyc ParvoFLEX.

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

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaj:

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

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

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

Cutie de carton cu 12 flacoane cu liofilizat de 20 ml (10 doze) și cutie de carton cu 12 flacoane cu solvent de 20 ml (10 doze).

Cutie de carton cu 12 flacoane cu liofilizat de 100 ml (50 doze) și cutie de carton cu 12 flacoane cu solvent de 100 ml (50 doze).

Cutie de carton cu 12 flacoane cu liofilizat de 200 ml (100 doze) și cutie de carton cu 12 flacoane cu solvent de 200 ml (100 doze).

Cutie de carton cu 25 flacoane cu liofilizat de 20 ml (10 doze) și cutie de carton cu 25 flacoane cu solvent de 20 ml (10 doze).

Cutie de carton cu 25 flacoane cu liofilizat de 100 ml (50 doze) și cutie de carton cu 25 flacoane cu solvent de 100 ml (50 doze).

Cutie de carton cu 25 flacoane cu liofilizat de 200 ml (100 doze) și cutie de carton cu 25 flacoane cu solvent de 200 ml (100 doze).

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.