

ANEXA 1

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Suvaxyn Parvo ST
Suspensie injectabilă pentru porci

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Compoziția cantitativă (2 ml /doză)

Substanțe active:

Parvovirus porcian inactivat, tulpina NADL-2 Titru anticorpi inhibohemaglutinanți (IH) la iepuri vaccinați ≥ 368 GMT*

Adjuvant:

Carbopol 941 2.0 mg

Excipienti:

Tiomersal 0.17 mg

* Media geometrică a titrului

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă.

Suspensie limpide de culoare roz.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Porci în vîrstă de minim 6 luni (scroafe și scrofite).

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru imunizarea activă a scoafelor și scrofitelor în scopul reducerii infecției transplacentare a progenilor cu parvovirusul porcian.

Instalarea imunității: după 8 săptămâni de la prima vaccinare
Durata imunității: 4 luni după prima vaccinare.

4.3 Contraindicații

Nu sunt.

4.4 Precauții speciale pentru fiecare specie țintă

În cazul revenirii la montă, trebuie luată în considerare revaccinarea.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precautii speciale pentru utilizare la animale

Se vaccinează numai animalele clinic sănătoase.
A se evita stresarea animalelor în preajma vaccinării.

Precăutări speciale care trebuie luate persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale.
În cazul auto - injectării accidentale, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta produsului.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Reacții locale ușoare și tranzitorii sub forma de iritări și inflamări palpabile și vizibile (< 2 cm), s-au observat la proximativ 50% dintre animalele vaccinate. La 15% dintre animalele vaccinate se poate constata o creștere ușoară a temperaturii corporale ($\geq 1^{\circ}\text{C}$) la 4 ore după vaccinare. Toate reacțiile dispar în 24 de ore.

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

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită în cursul gestației. Ca urmare, produsul nu poate fi folosit în timpul gestației. Poate fi folosit la animalele în lactație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiuni

Nu există informații disponibile privind compatibilitatea acestui vaccin când este folosit cu oricare 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

Calea de administrare : intramusculară
Dozaj: 1 doză = 2 ml
Este recomandat a se folosi o seringă multi-doză (injector).

Vaccinarea primara (scrofițe în vîrstă de 6 luni). O singură doză, administrată cu cel puțin 14 zile înainte de montă.

Revaccinare: O singură doză în fiecare perioadă de lactație.
Intervalul recomandat între vaccinare și montă este de 14 zile.

Administrare:
Agitați bine flaconul înainte și în timpul utilizării. Vaccinați numai intramuscular la nivelul gâtului înapoia urechii.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot), dacă caz

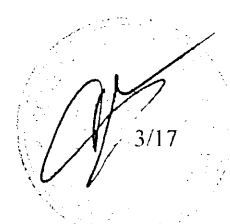
Administrarea unei doze duble (de două ori doza maximă) pe cale recomandată determină creșterea frecvenței apariției reacțiilor locale până la aproximativ 79% din porcii tratați.

4.11 Timp de așteptare

Zero zile

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Pentru stimularea imunității active împotriva parvovirusului porcin.
Grup farmacoterapeutic: Vaccin antiviral inactivat
Cod ATC vet: QI09AA02



3/17

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Carbopol 941
Tiomersal
Clorură de sodiu
Apă pentru injecții

6.2 Incompatibilități

Nu amestecați cu niciun alt produs medicinal veterinar.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar ambalat în vederea comercializării:

2 ani

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: A se folosi imediat.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

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

A nu se congela.

Ferit de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din polietilenă de densitate mare continând 10 doze (20 ml) sau 50 doze (100 ml) cu dopuri din cauciuc clorubutilic și capse din aluminiu.

Ambalaj secundar: Cutii din carton cu 1 sau 10 flacoane de 20 ml (10 doze) sau 100 ml (50 doze).

Nu toate formele de prezentare sunt comercializate.

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRII /REÎNNOIRI A AUTORIZAȚIEI

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

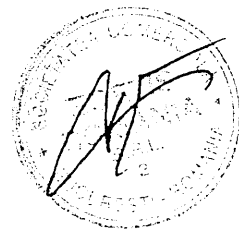
Iulie 2013

INTERDICTII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se elibereaza numai pe baza de prescriptive medical veterinara.



A. ETICHETARE



PARTICULARITĂȚI CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Eticheta cutiei exterioare

1. NUMELE PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Suvaxyn Parvo ST - Suspensie pentru injecție intramusculară pentru porci.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Per doză de 2 ml

Substanțe active:

Parvovirus porcin inactivat, tulpina NADL-2

Titru anticorpi inhibohemaglutinanți (IH) la
iepuri vaccinați ≥ 368 GMT*

Adjuvant:

Carbopol 941

2.0 mg

Excipienti:

Tiomersal

0.17 mg

Suspensie roz clară

*Media geometrică a titrului

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie pentru injecție intramusculară.

4. FORMA DE PREZENTARE

10 x 10 doze

10 x 50 doze

5. SPECII VIZATE

Porci

6. INDICATII

Porci în vîrstă de minim 6 luni (scroafe și scrofite).

Pentru imunizarea activă a scoafelor și scrofitelor în scopul reducerii infectiei transplacentare a progenilor cu parvovirusul porcín.

Instalarea imunității: după 8 săptămâni de la prima vaccinare

Durata imunității: 4 luni după prima vaccinare.

7. MODUL ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. PERIOADĂ DE AȘTEPTARE

Perioadă de aşteptare: Zero zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE, DACĂ ESTE CAZUL

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP:

După deschidere, a se folosi imediat.

11. PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se depozita și transporta la temperatura de refrigerare (2°C - 8°C).

Ferit de lumină.

A nu se congela.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU PRODUSUL RĂMAS NEUTILIZAT SAU REZIDUURI, DACA SUNT

13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII ȘI RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de prescripție medicală veterinară.

14. MENTIUNEA "A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDERA COPIILOR"

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL LOTULUI

Lot:



PARTICULARITĂȚI CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton

1. NUMELE PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Suvaxyn Parvo ST - Suspensie pentru injecție intramusculară pentru porci.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Per doză de 2 ml

Substanțe active:

Parvovirus porcin inactivat, tulipa NADL-2

Titru anticorpi inhibohemaglutinanți (IH) la
iepuri vaccinați ≥ 368 GMT*

Adjuvant:

Carbopol 941

2.0 mg

Excipienti:

Tiomersal

0.17 mg

Suspensie roz clară

*Media geometrică a titrului

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie pentru injecție intramusculară.

4. FORMA DE PREZENTARE

1 x 10 doze (20 ml)

1 x 50 doze (100 ml)

5. SPECII VIZATE

Porci

6. INDICATII

Porci în vîrstă de minim 6 luni (scroafe și scrofite).

Pentru imunizarea activă a scoafelor și scrofitelor în scopul reducerii infecției transplacentare a progenilor cu parvovirusul porcine.

Instalarea imunității: după 8 săptămâni de la prima vaccinare

Durata imunității: 4 luni după prima vaccinare.

7. MODUL ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Citii prospectul înainte de utilizare.

8. PERIOADĂ DE AȘTEPTARE

Perioadă de aşteptare: Zero zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE, DACĂ ESTE CAZUL

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP:

După deschidere, a se folosi imediat.

11. PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se depozita și transporta la temperatură de refrigerare (2°C - 8°C).

Ferit de lumină.

A nu se congela.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU PRODUSUL RĂMAS NEUTILIZAT SAU REZIDUURI, DACA SUNT

13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII ȘI RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de prescripție medicală veterinară.

14. MENTIUNEA "A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDERA COPIILOR"

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL LOTULUI

Lot:



11/17

PARTICULARITĂȚI CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Eticheta flaconului

1. NUMELE PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Suvaxyn Parvo ST - Suspensie pentru injecție intramusculară pentru porci.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Per doză de 2 ml

Substanțe active:

Parvovirus porcin inactivat, tulipa NADL-2

Titru anticorpi inhibohemaglutinanți (IH) la
iepuri vaccinați ≥ 368 GMT*

Adjuvant:

Carbopol 941

2.0 mg

Excipienți:

Tiomersal

0.17 mg

Suspensie roz clară

*Media geometrică a titrului

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie pentru injecție intramusculară.

4. FORMA DE PREZENTARE

10 doze

10 doze

5. SPECII VIZATE

Porci

6. INDICATII

Porci în vîrstă de minim 6 luni (scroafe și scrofite).

Pentru imunizarea activă a scoafelor și scrofitelor în scopul reducerii infecției transplacentare a progenilor cu parvovirusul porcin.

Instalarea imunității: după 8 săptămâni de la prima vaccinare

Durata imunității: 4 luni după prima vaccinare.

7. MODUL ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Cititi prospectul înainte de utilizare.

8. PERIOADĂ DE AȘTEPTARE

Perioadă de așteptare: Zero zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE, DACĂ ESTE CAZUL

Citii prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP:

După deschidere, a se folosi imediat.

11. PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se depozita și transporta la temperatură de refrigerare (2°C - 8°C).

Ferit de lumină.

A nu se congela.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU PRODUSUL RĂMAS NEUTILIZAT SAU REZIDUURI, DACA SUNT

13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII ȘI RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de prescripție medicală veterinară.

14. MENTIUNEA "A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDERA COPIILOR"

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL LOTULUI

Lot:



B. PROSPECT





PROSPECT

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Detinătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

Producător responsabil pentru eliberare lot:

Pfizer Olot, S.L.U.
Carretera. Camprodón s/n “La Riba”,
17813 Vall de Bianya (Gerona)
Spania

2. NUMELE PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Suvaxyn Parvo ST
Suspensie injectabilă pentru porci.

3. COMPOZIȚIE CANTITATIVĂ ȘI CALITATIVĂ

Suspensie limpede de culoare roz.

Per doză de 2 ml :

Substanțe active:

Parvovirus porcin inactivat, tulipa NADL-2

Titru anticorpi inhibohemaglutinanți (IH) la
iepuri vaccinați ≥ 368 GMT*

* Media geometrică a titrului

Adjuvant:

Carbopol #941

2.0 mg

Excipienti:

Tiomersal

0.17 mg

4. INDICATII

Pentru imunizarea activă a scoafelor și scrofășilor în scopul reducerii infecției transplacentare a progenilor cu parvovirusul porcine.

Instalarea imunității: după 8 săptămâni de la prima vaccinare
Durata imunității: 4 luni după prima vaccinare.

5. CONTRAINDICATII

Vaccinați numai animalele clinic sănătoase.

6. REACȚII ADVERSE



Reacții locale ușoare și tranzitorii, sub forma de iritație și inflamație palpabile și vizibile (< 2 cm), s-au observat la proximativ 50% dintre animalele vaccinate. La 15% dintre animalele vaccinate se poate constata o creștere ușoară a temperaturii corporale ($\geq 1^{\circ}\text{C}$) la 4 ore după vaccinare. Toate reacțiile dispar în 24 de ore.

Dacă observați orice alt efect grav sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Porci în vîrstă de minim 6 luni (scoafe și scrofițe).

8. DOZAJ PENTRU FIECARE SPECIE, CALEA ȘI MODUL DE ADMINISTRARE

Calea de administrare : intramusculară

Dozaj: 1 doză = 2 ml

Prima vaccinare (scrofițe în vîrstă de 6 luni). O singură doză, administrată cu cel puțin 14 zile înainte de montă.

Revaccinare: O singură doză în fiecare perioadă de lactație. Intervalul recomandat între vaccinare și montă este de 14 zile.

9. PRECAUȚII PRIVIN ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a fi ajustat la temperatura ambientală, acest vaccin trebuie adus la temperaturi între 15°C și 25°C chiar înainte de utilizare. Agitați bine flaconul înainte și în timpul utilizării. Vaccinați numai intramuscular la nivelul gâtului înapoia urechii. Este recomandat a se folosi seringi multi-doză.

10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și în demâna copiilor.

A se depozita și transporta la temperaturi de refrigerare ($2^{\circ}\text{C} - 8^{\circ}\text{C}$).

A nu se congela.

Ferit de lumină.

A nu se utilizează acest produs medicinal veterinar după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

Perioada de valabilitate a produsului după prima deschidere a ambalajului primar : a se folosi imediat.

12. PRECAUȚII SPECIALE

Precauții speciale pentru fiecare specie țintă

În cazul revenirii la montă, trebuie luată în considerare revaccinarea.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Se vaccinează numai animalele clinic sănătoase. A se evita stresarea animalelor în preajma vaccinării.

Precauții speciale care trebuie luate persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale.
Trebue aplicate măsuri de precauție normale pentru folosirea vaccinului : spălați și dezinfecțați mâinile.
În cazul auto - injectării accidentale, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta produsului. Anterior folosirii pentru prima oară într-o fermă, este recomandat să se ceară sfatul unui practician veterinar.

Utilizarea în perioada de gestație

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită în cursul gestației. Ca urmare, produsul nu poate fi folosit în timpul gestației.

Utilizarea în perioada de lactație

Poate fi folosit în perioada de lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiuni

Nu există informații disponibile privind compatibilitatea acestui vaccine cand este folosit cu oricare alt produs medicinal veterinary . Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

Supradoxozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

Administrarea unei doze duble (de două ori doza maximă) pe cale recomandată determină creșterea frecvenței apariției reacțiilor locale până la aproximativ 79% din porcii tratați.

Incompatibilități:

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

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

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

Iulie 2013

15. ALTE INFORMAȚII

Numai pentru uz veterinar

ATC vet code: QI09AA02

Vaccin inactivat contra parvovirusului porcin pentru scoafe și scrofile.

Forme de prezentare:

Cutie conținând 1 flacon cu 10 doze (20 ml).

Cutie conținând 1 flacon cu 50 doze fiecare (100 ml).

Cutie conținând 10 flacoane cu 10 doze fiecare de (20 ml).

Cutie conținând 10 flacoane cu 50 doze fiecare (100 ml).

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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

Zoetis România SRL

Willbrook Platinum Business & Convention Center

Șos. București Ploiești, nr. 172-176, Corp B, Etaj 5,
Sector 1, 013686, București

Tel: + 40 21 207 17 70

Fax: + 40 21 207 17 71

