

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Farrowsure® PLUS B vaccin

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
 - Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
 - Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
 - Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect.
- Suplimentar pentru medicamentul de uz veterinar disponibil numai cu prescripție veterinară!*
- Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane care îl pot utiliza greșit.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Deținător:

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

Producător:

Zoetis Inc.
2605 E Kilgore Rd Kalamazoo,
MI 49001
United States of America
+(888) 963-8471(USA),

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

Farrowsure® Plus B vaccin:

O doză 5 ml conține antigeni inactivați ai:

- Parvovirozei porcine, tulpina NADL-7,
- Erysipelothrix rhusiopathiae, tulpina CN 3342,
- Leptospira bratislava, tulpina JEZ,
- Leptospira canicola, tulpina C-51,
- Leptospira grippotyphosa, tulpina MAL 1540,
- Leptospira hardjo, tulpina OMS,
- Leptospira icterohaemorrhagiae, tulpina NADL - 11403,
- Leptospira pomona, tulpina inactivată T 262.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Farrowsure® Plus B este destinat vaccinării porcinelor sănătoase întru prevenirea insuficienței în reproducere cauzate de parvovirusul porc (PPV), rujeiului, și a 6 tipuri de Leptospira.



4. CONTRAINDICAȚII

Lipsesc.

5. REACȚII ADVERSE

Când se utilizează vaccinul în conformitate cu instrucțiunea de utilizare, efectele secundare și complicații, de regulă, nu sunt notate. După imunizare, aproximativ 10% din animalele vaccinate la locul injectării se pot forma un edem ușor, care de obicei dispare după 24 de ore. În cazuri rare, este posibilă anafilaxia, pentru care se va folosi antidotul epinefrina după care continuat cu terapie simptomatică.

6. SPECII ȚINTĂ

Porcine

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Metoda de administrare este intramusculară.

După prima deschidere a flaconului, medicamentul trebuie utilizat imediat.

Agitați bine înainte de utilizare. Introduceți o doză unică (5 ml) din vaccin intramuscular, respectând regulile de asepsie.

Vaccinarea primară:

Porcii sănătoși din punct de vedere clinic primesc două doze cu un interval între acestea de 3-5 săptămâni, a doua doză fiind administrată cu 2-4 săptămâni înainte de reproducere. Cu toate acestea, scroafele tinere trebuie să primească a doua vaccinare cât mai aproape de termenul de 14 zile înainte de reproducere.

Revaccinarea:

Revaccinarea cu o singură doză este recomandată înainte de următoarea reproducere. Vierii ar trebui revaccinați o dată la jumătate de an. Bunele practici de creștere a animalelor și bune practici de sănătate animală ar trebui de aplicat la nivel de fermă.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

21 zile

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Se va depozita la temperaturi cuprinse între +2° - +7° C. Expunerea prelungită la temperaturi ridicate poate afecta negativ eficacitatea vaccinului.

A nu se congela.

A nu se lăsa la îndemâna copiilor, a persoanelor neinformate și a animalelor.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Vaccinul în ambalaje fără marcare, sau deteriorate, produsele expirate, acele cu schimbări de culoare ale conținutului, care s-au supus înghețării sau resturi de vaccină neutilizată timp de 6 ore după deschidere se rebutează și inactivează prin fierbere timp de 15 minute sau se arde. Procesul de inactivare nu impune măsuri speciale de protecție.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele Dr. Dr. Dr.



Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot folosi greșit.

Acest produs este eficient în cazul animalelor sănătoase. Răspunsul imun poate să fie viciat în cazul animalelor cu infecții clinice latente sau în perioada de incubație a unor boli infecțioase, a animalelor malnutrite sau parazitare, stresate în urma transportării sau datorită condițiilor de mediu nefavorabile sau vaccinul nu este administrat în condițiile indicate de producător.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Produsul este valabil timp de 18 luni de la data producerii cu condiția respectării condițiilor de păstrare și transportare.

A se utiliza întregul conținut atunci când ați deschis ambalajul pentru prima dată.

A nu se utiliza după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

se eliberează în baza prescripției veterinare

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Vaccinul plasat pe piață este ambalat în ambalaje de 50 ml (10 doze), 100 ml (20 doze), 250 ml (50 doze) sau 500 ml (100 doze) în sticle de plastic.

Sticlele sunt închise ermetic cu dopuri de cauciuc, întărite cu capace de aluminiu. Flacoanele cu vaccin sunt plasate în cutii de carton, instrucțiunile de utilizare a vaccinului sunt atașate la fiecare sticlă.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

03/2020

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

