



PROSPECT

NEUMOSUIN

Vaccin inactivat împotriva pleuropneumoniei porcine.

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

Laboratorios Hipra, S.A.
Avda. la Selva, 135 17170 Amer (Girona) SPANIA
Tel: +34 972 430660, Fax: +34 972 430661
E-mail: hipra@hipra.com

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

NEUMOSUIN

Vaccin inactivat împotriva pleuropneumoniei porcine
Suspensie injectabilă.

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

Fiecare doză de 2 ml conține:

Substanța activă:

Actinobacillus pleuropneumoniae inactivat, serotip 2.... MAT* $\geq 1/16$
Actinobacillus pleuropneumoniae inactivat, serotip 4 ... MAT* $\geq 1/16$
Actinobacillus pleuropneumoniae inactivat, serotip 5 ... MAT* $\geq 1/16$

*MAT: Titrul mediu obținut prin testul de microaglutinare.

Adjuvanți:

Gel de hidroxid de aluminiu.

4. INDICAȚII TERAPEUTICE

Pentru prevenirea pleuropneumoniei și pneumoniei produsă de *Actinobacillus pleuropneumoniae* la porcine. Animalele vaccinate dezvoltă o imunitate activă la 15 zile după vaccinare care este menținută timp de 6 luni după vaccinare.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se vaccinează porcii bolnavi.

6. REACȚII ADVERSE

Sporadic, la unele animale poate apărea o reacție anafilactică. În acest caz se va administra un tratament adecvat.

7. SPECII ȚINTĂ

PorciNE.



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

Modul de administrare este prin injecție intramusculară în mușchiul gâtului, în spatele bazei urechii.

Se recomandă următorul program de vaccinare:

Scroafe gestante: se vaccinează cu 40-45 de zile înainte de fătare, și se revaccinează 21 de zile mai târziu (cu 20-25 zile înainte de fătare). La următorul ciclu, se revaccinează cu aproximativ o lună înainte de următoarea fătare.

Vieri: se vaccinează toate animalele și se revaccinează 21 de zile mai târziu. După aceea se administrează câte o doză la fiecare 6 luni.

Purci înțărcați: se vaccinează la vârsta de 40-45 de zile și se revaccinează la vârsta 60-65 de zile.

Porci: se vaccinează toate animalele când ajung la fermă. Se revaccinează 3 săptămâni mai târziu.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita înainte de utilizare.

Se recomandă administrarea vaccinului la o temperatură cuprinsă între + 15 °C - + 25 °C.

10. PERIOADA 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.

A nu se utiliza acest vaccin după data expirării marcată pe etichetă după EXP.

Perioada de valabilitate a medicamentului de uz veterinar desigilat: a se folosi imediat după desigilare.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții special pentru utilizare la animale:

Vaccinați numai animalele sănătoase.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

În caz de autoinjectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul vaccinului sau eticheta.

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

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Nu există informații disponibile referitoare la siguranța și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alt medicament de uz veterinar imunologic. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt medicament de uz veterinar va fi stabilită de la caz la caz.





Supradozare:

Nu are efecte secundare.

Incompatibilități:

A nu se amesteca cu alte medicamente de uz veterinar.

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

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

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

07.08.2023

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiunea ambalajului:

Flacoane de 100 ml (50 doze) din sticla de tip I cu cutie de carton.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Se eliberează numai pe bază de prescripție veterinară.

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

