

PROSPECT

GRIPORK

Vaccin inactivat utilizat în imunoprofilaxia Influenței 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 SA
Avenida la Selva, 135
17170 AMER (Girona), Spania
Tel. +34972430660

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

GRIPORK, emulsie injectabilă.
Vaccin inactivat utilizat în imunoprofilaxia Influenței porcine.
Emulsie injectabilă de culoare albă.

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

Compoziția per doză (2ml).

Substanță activă:

Virusul gripei porcine inactivat, tulpina A (Hsw1N1) OLL:HI \geq 1/50 ($\geq 10^8$ EID₅₀ înainte de inactivare)
Virusul gripei porcine inactivat, tulpina A (Hsw3N2) G:HI \geq 1/50 ($\geq 10^8$ EID₅₀ înainte de inactivare)

Adjuvanți:

Parafină lichidă
Simulsol 5100
Mono oleat de Sorbitan
Oxid de Aluminiu - gel

4. INDICAȚII TERAPEUTICE (pe specii țintă)

Porci (scroafe, vieri, porci la îngrășat): prevenirea gripei.
Animalele vaccinate sunt deja protejate la 21 de zile după a doua vaccinare, iar ulterior acestei vaccinări protecția este menținută cel puțin 6 luni.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu a fost descrisă niciuna.

6. REACȚII ADVERSE

La unele animale, sporadic, poate să apară o reacție anafilactică. În acest caz administrați tratamentul adecvat.

- 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 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor
MD-2009, mun. Chișinău, str. M. Kogălniceanu, 63
ÎNREGISTRAREA DE STAT
A MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR
APROBAT

7. SPECII ȚINTĂ

Porci (scroafe, vieri, purcei la îngrășat).

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

Porci 1-2 ml/porc.

Intramuscular în regiunea gâtului.

Este recomandată respectarea următorului program de vaccinare:

Fermele cu circuit închis:

Scroafe: vaccinarea tuturor scroafelor cu 2 ml indiferent de starea lor (gestație sau lactație). Revaccinarea se face după 21 de zile cu aceeași doză. De asemenea recomandăm revaccinarea cu 2 ml în cazul gestației întârziate cu aproximativ o lună înainte de fătare sau revaccinarea periodică la fiecare 6 luni.

Vieri: Vaccinarea tuturor animalelor cu 2 ml. Revaccinarea se face cu 2 ml după 21 de zile. Urmată apoi de revaccinare la fiecare 6 luni.

Purcei: Vaccinarea se face între 30 și 40 de zile de la fătare cu 1 ml. Revaccinarea se face la vârsta de 60-65 de zile cu 2 ml.

Unitățile de îngrășare:

La nevoie, se administrează tuturor animalelor o doză de 1 ml. Revaccinarea se face trei săptămâni mai târziu cu 2 ml.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Agitați flaconul înainte de utilizare.

Se recomandă administrarea vaccinului la temperaturi între +15 și +25°C.

Pentru administrare trebuie utilizate seringi și ace sterile.

A se utiliza imediat după deschidere.

10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Zero zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra la frigider (2°C- 8 °C).

A nu se congela.

A se proteja de lumină.

A nu se utiliza acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Vaccinați numai animalele sănătoase.

Nu există informații valide despre compatibilitatea acestui vaccin utilizat concomitent cu oricare alt medicament de uz veterinar. Decizia de a utiliza acest medicament de uz veterinar imunologic înainte sau după se s-a utilizat un alt medicament de uz veterinar se ia diferit de la caz la caz.

Poate fi utilizat în timpul gestației sau lactației.

Administrarea unei supradoze nu produce nici un efect secundar, cu excepția celor menționate la punctul 6.



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

Pentru utilizator:

Acest medicament de uz veterinar conține ulei mineral. Auto-injectarea/injectarea accidentală poate provoca dureri puternice și inflamații, în special dacă injectarea se face în articulație sau în deget, iar în cazuri rare poate duce la pierderea degetului afectat, dacă nu sunt acordate îngrijiri medicale imediat.

În cazul unei injectări accidentale cu acest medicament de uz veterinar, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul vaccinului, chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de vaccin.

Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

Pentru medic veterinar:

Acest medicament de uz veterinar conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici de vaccin, injectarea accidentală cu acest vaccin poate provoca inflamație accentuată, care poate conduce, de exemplu, la necroză ischemică și chiar pierderea unui deget. Este necesară intervenția chirurgicală imediată, calificată, care poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonul.

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 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

08.2023

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiunea ambalajului :

Flacon 20 ml, 100 ml.

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.

