

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Farrowsure Plus B

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți 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 reacții adverse nemenționate în acest prospect.

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

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

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

Farrowsure Plus B - vaccin: O doză 5ml conține :

Parvovirus porcine inactivat (*Parvovirus porcine*), tulpina NADL-7, titer minim de 128x (hemaglutinare) pe 0,05 ml.

- *Erysipelothrix rhusiopathiae* inactivat, tulpina CN 3342, titru minim RP> 1,0
- agent inactivat al *Leptospira bratislava*, JEZ, titru minim: cel puțin 30 de doze de protecție pentru hamsteri
- agent inactivat *Leptospira canicola*, tulpina C-51, titru minim: cel puțin 80 de doze de protecție pentru hamsteri

- agent inactivat al *Leptospira grippotyphosa*, tulpina MAL 1540, titru minim: cel puțin 800 de doze de protecție pentru hamsteri
- agent inactivat *Leptospira hardjo*, tulpina OMS, titru minim titru GMT în 4/5 iepuri>, 1: 120 sau titru GMT în 4/5 bovine> 1:40.
- agent inactivat *Leptospira icterohaemoragie*, tulpina NADL (11403), titru minim: cel puțin 80 de doze de protecție pentru hamsteri
- agent inactivat *Leptospira pomona*, tulpina T 262, titru minim: cel puțin 800 doze de protecție pentru hamster.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Farrowsure Plus B este destinat vaccinării porcilor sănătoși de reproducere ca ajutor pentru protecția împotriva performanțelor slabe de reproducere cauzate de parvovirusul porcine (PPV), rujețul cauzat de *Erysipelothrix rhusiopathiae* și leptospiroza cauzată de *Leptospira bratislava*, *L. canicola*, *L. grippotyphosa*, *L. hardjo*, *L. icterohaemorrhagiae* și *L. pomona*.

4. CONTRAINDICAȚII

Nu se vor vaccina animalele cu 21 de zile înainte de sacrificare.
Vaccinați numai porci sănătoși.

5. REACȚII ADVERSE

Ca și în cazul majorității vaccinurilor, anafilaxia poate apărea după utilizare. Antidotul inițial este adrenalina este recomandat și trebuie urmat cu terapia adecvată de susținere.
Umflarea locală tranzitorie la locul injectiei poate apărea după vaccinare.

6. SPECII ȚINTĂ

Porcine.

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

Metoda de administrare este intramusculară.

După prima selecție din flacon, medicamentul trebuie utilizat imediat.

Scutura bine înainte de folosire. 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 de 3-5 săptămâni, a doua doză fiind administrată cu 2-4 săptămâni înainte de fertilizare. Reacțiile anticoagulante remediate sănătoase trebuie să primească oa doua doză cu cel puțin 14 zile înainte de fertilizare.

Revaccinarea:

Revaccinarea cu o singură doză este recomandată înainte de următoarea fertilizare.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

21 zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc întunecos, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 2°C + 8°C, în locuri inaccesibile copiilor.

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

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare. Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele D-ră.

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

Acest produs este eficace 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, stressate în urma transportării sau datorită condițiilor de mediu nefavorabile sau vaccinul nu este administrat în condițiile indicate de producător.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

18 luni din data producerii, de la prima deschidere a se folosi imediat.

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

13. STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Vaccinul este ambalat în 20 ml (10 doze), 100 ml (50 doze), 250 ml (125 doze) sau 500 ml (250 doze) în flacoane din plastic. Flacoanele sunt închise ermetic cu dopuri de cauciuc, întărite cu capace de aluminiu. Flacoanele cu vaccin sunt închise în cutii de carton, instrucțiunile de utilizare a vaccinului sunt atașate la fiecare sticlă.

15. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL” Zoofarmagro”, m. Chișinău, str. Camenița 4a; tel/fax +373 022 855-071;
Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru