

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Vaccin liofilizat contra rujetului la porci

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 nementionate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.
OAO"BelVitunifarm", 211309, or. Dolja, str.Sovetskaia 26A, r.Vitebsk, reg.Vitebsk, rep. Belarus

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA
Vaccin liofilizat contra rujetului la porci.

Se prezintă ca o masă omogenă, deshidratată, în formă comprimată, ușor poroasă, de culoare de la gri-deschis la galben -pal a tulpinei *Erysipelothrix rhusiopathiae* VR-2 liofilizată în mediu gelatin-pepton-zaharos.

1 doză de vaccin liofilizat conține nu mai puțin de 200 mln. de celule microbiene vii.

Vaccinul este inofensiv și areactogen.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Pentru prevenirea rujetului porcin.

4. CONTRAINDICAȚII

Animalele din grupele de vaccinare nu se vor trata cu antibiotice timp de 7 zile până la- și după imunizare.

5. REACȚII ADVERSE

Animalele vaccinate se supraveghează pe parcursul a 10 zile. În rare cazuri animalele pot manifesta apatie, inapetență sau hipertermie (40,2-40,5) °C pe parcursul a 1-2 zile.

În caz de apariție a complicațiilor în urma administrării vaccinului contra rujetului la porci, administrarea se stopează și consumatorul prezintă o reclamație la ANSA pe teritoriul căreia se află.

6. SPECII ȚINTĂ

Porcine.

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

Pentru a fi administrat, liofilizatul se diluiază cu soluție izotonică sterilă de clorură de sodiu în raport de 1 ml /doză (numărul de doze în flacon este indicat pe etichetă). Flaconul cu vaccinul diluat se agită pentru a obține o suspensie omogenă. În perioada rece a anului, diluantul se încălzește la baia de apă, până la T°C (36-37°C).

Se vaccinează animalele sănătoase. Doza este de 1 ml care se administrează intramuscular, la baza urechii sau partea internă a coapsei (purcei) conform următoarei scheme:

- Purcei de la 2 luni-două doze la interval de 25-30 zile, revaccinare peste 5 luni (o doză);
- Porci mai mari de 4 luni-o doză, revaccinare peste 5 luni ;
- Scroafe-cu 15-20 zile înainte de montă (inseminare) o doză.

Imunitatea se instalează peste 5-8 zile de la vaccinare și durează 6-6,5 luni.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Sacrificarea porcinelor pentru consum uman se permite nu mai devreme decât peste 7 zile de la ultima administrare a preparatului.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc întunecos, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 2°C + 10°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.

Înainte de administrare vaccinul trebuie diluat cu soluție izotonică sterilă. După diluare se va folosi timp de 3 ore. Se vor folosi seringi și ace sterile. Vaccinul nefolosit se va inactiva prin fierbere (30 minute).

În caz de depistare printre animalele vaccinate a celor bolnave de rujet, ele se izolează și se tratează prin administrare de ser și antibiotice. După însănătoșire, animalele date vor fi vaccinate nu mai devreme decât peste 12-14 zile de la administrarea antibioticelor și/sau serului. Animalele vaccinate, din gospodăriile nefavorabile la rujet pot fi transferate în alte gospodării, peste 21 zile de la vaccinare.

12.PERIOADA DE VALABILITATE

12 luni din data producerii cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare, după deschiderea flaconului – 3 ore.

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

Flacon din sticlă cu volumul de 10 ml a câte 10-100 doze, cu dop din cauciuc și capac din aluminiu.

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