

**УПАТСТВО ЗА УПОТРЕБА**  
**на ветеринарно – медицински препарат**

ERYSENG PARVO Suspension for injection for pigs  
**ЕРИСЕНГ ПАРВО Суспензија за инјектирање кај свињи**

**фармацевтска форма**  
Суспензија за инјектирање

**генеричко име на ветеринарно – медицинскиот препарат**

Инактивиран свински парвовирус, сој NADL - 2.....RP>1.15\*  
Инактивиран Erysipelothrix rhusiopathiae, сој R32E11 ELISA > 3.34 log<sub>2</sub> IE<sub>50%</sub> \*\*

\*RP, Relative Potency (ELISA)

\*\* IE<sub>50%</sub> (inhibition ELISA 50%)

**1. Име и адреса на носителот на одобрението за ставање во промет и име и адреса на производителот**

Име и адреса на носителот на одобрението за ставање во промет:  
Ветпромет бул. Јане Сандански 43-4/3 1000 Скопје, Македонија

Име и адреса на производителот: ЛАБОРАТОРИОС ХИПРА, С.А.Авда. ла Селва,  
13517170 Амер (Гирона)Шпанија

**2. Име на ветеринарно – медицинскиот препарат**

**ЕРИСЕНГ ПАРВО суспензија за инјектирање кај свињи**

Доза од 2 мл содржи:

Инактивиран свински парвовирус, сој NADL - 2.....RP>1.15\*

Инактивиран Erysipelothrix rhusiopathiae, сој R32E11 ELISA > 3.34 log<sub>2</sub> IE<sub>50%</sub> \*\*

\*RP, Relative Potency (ELISA)

\*\* IE<sub>50%</sub> (инхибиција ELISA 50%)

+ алуминиум хидроксид, DEAE-декстран, жен-шен, симетикон, натриум хидроксид, динатриум фосфат додекахидрат, калиум дихидроген фосфат, натриум хлорид, калиум хлорид, вода за инјекции.

**3. Терапевтски индикации**

За активна имунизација на свињи со цел заштита на потомство против трансплацентална инфекција предизвикана од вирусот Porcine parvovirus. За активна имунизација на свињи за превенирање на Црвен ветер кај свињи (серотип 1 и серотип 2).

Стекнување на имунитет:

Porcine parvovirus: од почетокот на гестацискиот период.

*E. rhusiopathiae*: три недели по вакцинирање.

Траење на имунитет:

Porcine parvovirus: Вакцинирањето обезбедува заштита на фетусот за времетраењето на гестацискиот период. Ревакцинацијата треба да биде направена пред секоја гравидност.

*E. rhusiopathiae*: вакцинацијата заштитува против свински еризипел се до препорачаната ревакцинација (приближно шест месеци по основната шема на вакцинирање).

**4. Контраиндикации**

Да не се користи во случај на хиперсензитивност на активни супстанции, адјуванси или на било кои ексципиенси.

## **5. Несакани дејства**

- Блага инфламација на местото каде се врши инјектирањето, која трае помалку од 48 часа во најголем дел од случаите. - Незначително и минливо покачување на телесната температура во првите 6 часа по инјектирањето, кое спонтано се намалува за 24 часа без притоа да го загрози здравјето на животното. Доколку забележите било какви сериозни несакани дејства или други дејства кои не се споменати во упатството за употреба, ве молиме информирајте го вашиот доктор по ветеринарна медицина.

## **6. Видови на животни за кои што е наменет ветеринарно-медицинскиот препарат**

Свињи

## **7. Дозирање за секој поединечен вид, начин и фреквенција на примена и препорака за правилна употреба**

Интрамускулно користење.

Администрирајте 2 ml интрамускулно во вратот, по следниот програм:

Основна вакцинација:

Свињи на возраст од 6 месеци кои не биле претходно вакцинирани со препаратот, треба да им бидат дадени две инјекции во интервал од 3-4 недели. Втората инјекција треба да биде дадена 3-4 недели пред парење.

Ревакцинација: 2-3 недели пред секое парење (приближно на секои 6 месеци).

Пред употреба вакцината потребно е да достигне собна температура (15-25 °C).

Пред употреба добро протресете ја вакцината.

## **8. Каренца на ветеринарно – медицинскиот препарат**

Нула денови

## **9. Начин на чување и рок на употреба**

Да се чува надвор од дофат на деца.

Чување и транспорт во фрижидер (2 °C- 8 °C).

Да не се замрзнува.

Да се заштити од светлина.

Овој ветеринарно медицински препарат да не се користи по истекот на датумот кој е наведен на пакувањето EXP :

Рок на траење по прво отворање на контејнерот: да се користи веднаш.

## **10. Посебни мерки на претпазливост**

Посебни мерки на претпазливост при употреба кај животните:

Да се вакцинираат само здрави животни.

Посебни мерки на претпазливост кои мора да ги преземе лицето кое го администрира ветеринарно-медицинскиот препарат на животни:

Во случај на несакани реакции поради случајно само-инјектирање, веднаш побарајте стручна помош и покажете му го упатството за употреба или етикетата на лекарот.

Гравидитет и лактација:

Може да се користи за време на гравидитет и лактација.

Предозирање:

Не се забележани други несакани дејства освен оние кои се наведени во точка 4.6 во делот “Несакани дејства” по давање на двојна доза на вакцина.

Инкомпатибилност:

Да не се меша со ниеден друг ветеринарно медицински препарат.

**11. Посебни предупредувања за отстранување на неупотребениот ветеринарно – медицински препарат или отпадниот материјал од ветеринарно – медицинскиот препарат**

Било кој неискористен ветеринарно медицински препарат или отпаден материјал кој произлегува од такви ветеринарни медицински препарати, треба да биде отстранет согласно локалните барања.

**12. Останати информации**

**13. Пакување**

Картонска кутија со 1 стаклена вијала од 10 дози (20 ml). Картонска кутија со 1 стаклена вијала од 25 дози (50 ml). Картонска кутија со 1 стаклена вијала од 50 дози (100 ml). Картонска кутија со 1 пластично шише од 10 дози (20 ml). Картонска кутија со 1 пластично шише од 25 дози (50 ml). Картонска кутија со 1 пластично шише од 50 дози (100 ml). Картонска кутија со 1 пластично шише од 125 дози (250 ml). Сите димензии на пакувања можат да не се пласирани на пазарот.

**14. Начин на издавање**

Ветеринарно-медицински препарати што се употребуваат само во ветеринарни друштва.

**15. АТС вет код**

QI09AL01

**16. АХВ број**

1296

**17. Број на одобрието за ставање во промет на ветеринарно – медицинскиот препарат**

16-518

**18. Датум на последна ревизија на упатството за употреба**