

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

**НЕУМОСУИН (NEUMOSUIN)**

**Фармацевтска форма**  
Суспензија за инјектирање

**Генеричко име на ветеринарно-медицинскиот препарат**

Инактивирана *Actinobacillus pleuropneumoniae* серотип 2..... MAT  $\geq$  1/16  
Инактивирана *Actinobacillus pleuropneumoniae* серотип 4..... MAT  $\geq$  1/16  
Инактивирана *Actinobacillus pleuropneumoniae* серотип 5..... MAT  $\geq$  1/16

**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 ДООЕЛ**, бул. Јане Сандански бр. 43-4/3 - 1000 Скопје,  
Република Северна Македонија  
Име и адреса на производителот:  
**Laboratorios Hipra, S.A.** Avda. la Selva, 135 17170 Amer (Girona) SPAIN

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

НЕУМОСУИН Суспензија за инјектирање.

**3. Содржина на активни супстанции и други состојки**

Состав по доза (2 ml):

Инактивирана *Actinobacillus pleuropneumoniae*, серотип 2  $\geq$ 1/16 MAT \*  
Инактивирана *Actinobacillus pleuropneumoniae*, серотип 4  $\geq$ 1/16 MAT \*  
Инактивирана *Actinobacillus pleuropneumoniae*, серотип 5  $\geq$ 1/16 MAT \*  
\*MAT: Среден титар добиен со тест за испитување на микроаглутинација.

Ексципиенси:

Алуминиум хидроксид  
Натриум метабисулфит  
Метил Парахидроксибензоат  
Пропил парахидроксибензоат  
Симетикон  
Фенолсулфонфталеин  
PBS раствор

**4. Терапевтски индикации**

За активна имунизација на свињи за превенција од инфекција предизвикана од *Actinobacillus pleuropneumoniae* одговорна за плеуропневмонија кај свињи.

**5. Контраиндикации**

Нема

## 6. Несакани дејства

Може да се појават одредени случаи на преосетливост на вакцината кај одредени животни, во ваков случај се дава антихистамин. Во случај на неправилна инокулација, може да се појават локални реакции во поткожното ткиво, кои ќе исчезнат по неколку дена.

Поради видот на адјувансот кој се употребува, може да се случат локални реакции на местото на инокулација, кои ќе исчезнат по неколку денови.

Доколку забележите какви било несакани дејства кои не се споменати во ова внатрешно упатство, ве молиме информирајте го вашиот доктор по ветеринарна медицина.

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

Свињи (маторици, нерези, одбиени прасиња и свињи за тов).

## 8. Дозирање за секој поединечен вид, начини и фреквенција на примена и препорака за правилна употреба

**Свињи:** 2 ml/свиња, на возраст од 6 недели, за сите тежини, возрасти и пол.

Начинот на администрирање е преку интрамускулно инјектирање во вратните мускули, зад ушната основа.

Ориентациона шема за вакцинирање:

**Маторици:** Вакцинирајте 40-45 дена пред опрасување и ревакцинирајте 21 ден подоцна (20-25 дена пред опрасување). Потоа, ревакцинирајте приближно еден месец пред опрасување.

**Нерези:** Се вакцинираат сите животни, ревакцинацијата е 21 ден подоцна. Потоа, се администрира една доза на секои 6 месеци.

**Одбиени прасиња:** Вакцинирајте на возраст од 40-45 дена, ревакцинирајте кога се 60-65 дена стари.

**Свињи за тов:** Вакцинирајте ги сите свињи при влегување во просториите. Ревакцинирајте по 3 недели.

## 9. Совет за правилна примена

Вакцинирајте само здрави животни.

## 10. Каренца на ветеринарно-медицинскиот препарат

0 денови

## 11. Начин на чување и рок на употреба

**Начин на чување.**

Да се чува и транспортира во фрижидер (+2 до +8 °C).

Да не се замрзнува. Да се заштити од светлина.

Да се чува надвор од поглед и дофат на деца.

**Рок на траење.**

Рок на траење на ветеринарно-медицинскиот препарат спакуван за продажба: 24 месеци.

Рок на траење по прво отворање: Да се употреби веднаш по отворање.

Да не се употребува по истекување на рокот (EXP) наведен на кутијата и на етикетата.

## 12. Посебни мерки на претпазливост

### Специјални мерки на претпазливост за секој целен вид:

Вакцинирајте само здрави животни.

### Специјални мерки на претпазливост за употреба кај животни:

-При администрирање употребете стерилен материјал.

-Дезинфицирајте го местото на апликација.

-Пред употреба протресете.

-Вакцината администрирајте ја на температура помеѓу +15 и +25 °C.

### Специјални мерки на претпазливост кои треба да ги преземе лицето кое го администрира ветеринарно-медицинскиот препарат на животни:

Во случај на само-инјектирање, веднаш побарајте лекарска помош, и покажете го внатрешното упатство или етикета на медицинското лице.

### Употреба за време на гравидитет и лактација:

Може да се администрира во кое било време за време на гравидитет и лактација.

### Интеракција со други медицински препарати и други форми на интеракција:

Нема.

### Предозирање:

Не предизвикува други несакани дејства кога се администрира двојно повеќе од препорачаната доза, освен оние наведени во делот „НЕСАКАНИ ДЕЈСТВА“.

### Некомпатибилности:

Нема опишани.

## 13. Посебни предупредувања за отстранување на неупотребениот ветеринарно-медицински препарат или отпадниот материјал од ветеринарно-медицинскиот препарат

Секој неискористен ветеринарно-медицински препарат или материјал кој потекнува од ветеринарно-медицинските препарати треба да се отстрани во согласност со законските регулативи.

## 14. Останати информации

/

## 15. Пакување

### Големина на пакување:

Картонска кутија со 1 шишенце од 50 дози.

## 16. Начини на издавање

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

## 17. АТС вет код

ATCVet Code: QI09AB07

(Инактивирани бактериски *Actinobacillus/Haemophilus* вакцини).

## 18. АХВ број

1617

## 19. Број на одобрението за ставање во промет на ветеринарно-медицинскиот препарат

16-3316

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