

Porcilis® ERY+PARVO,



SUSPENSIE VOOR INJECTIE VOOR VARKENS



1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Intervet Nederland B.V.
Postbus 50
5830 AB Boxmeer
Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nederland

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Porcilis Ery+Parvo, suspensie voor injectie voor varkens

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per dosis van 2 ml:

Werkzame bestanddelen:

- Lysaat van met formaline gedode *Erysipelothrix rhusiopathiae* bacteriën, stam M2 (serotype 2):
≥ 1 RPU*.

- Geïnactiveerd porcine parvovirus, stam 014: ≥ 552EU**.

*RPU= Relative Potency Unit, vastgesteld in muizen ten opzichte van het referentievaccin van de producent.

** ELISA Unit, bepaald met antigene massa ELISA.

Adjuvans:

DL-α-tocopheryl acetaat 150 mg

Hulpstoffen:

Formaldehyde ≤ 0,05%

4. INDICATIES

- Voor de actieve immunisatie van gelten en zeugen tegen vlekziekte.

- Voor de actieve immunisatie ter bescherming van embryo's of foeten tegen aandoeningen veroorzaakt door porcine parvovirus.

5. CONTRA-INDICATIES

Geen.

6. BIJWERKINGEN

Een lokale of algemene vaccinatiereductie kan voorkomen.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiters worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Varken.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Eén dosis van 2 ml vaccin per dier, via intramusculaire injectie.

Vaccinatieschema

Basisvaccinatie vlekziekte:

- gelten: tweevoudige vaccinatie met telkens 1 dosis per dier, waarvan de eerste of de tweede vaccinatie met dit middel, 8 tot 2 weken voor de eerste dekking en de andere vaccinatie ca. 4 weken eerder of later met het geïnactiveerde enkelvoudige vlekziekte vaccin met *E. rhusiopathiae*, stam M2 (serotype 2) van de producent van dit middel.

- zeugen: tweevoudige vaccinatie met telkens 1 dosis per dier, waarvan de eerste vaccinatie ca. 6 weken voor de dekking met het geïnactiveerde enkelvoudige vlekziekte vaccin *E. rhusiopathiae*, stam M2 (serotype 2) van de producent van dit middel en de tweede vaccinatie met dit middel 2 weken voor de dekking.

Basisvaccinatie parvo:

Enkelvoudige vaccinatie met 1 dosis per dier, gelten 8 tot 2 weken voor de eerste dekking, zeugen 2 weken voor de dekking.

Herhalingsvaccinatie:

Halfjaarlijkse vaccinatie met 1 dosis per dier, 2 tot 4 weken voor de dekking.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

- Laat het vaccin voor gebruik op kamertemperatuur komen (15 °C - 25 °C).

- Vaccineren tot 2 weken voor het dekken.

10. WACHTTERMIJN

(Organ)vlees: nul dagen.

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren bij 2 °C - 8 °C. Beschermen tegen licht.

Houdbaarheid na aanprikken van de flacon: binnen 10 uur gebruiken.

Niet gebruiken na de vervaldatum vermeld op het etiket na EXP.

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Dracht en lactatie:

- Vaccineren tot 2 weken voor het dekken.

- Kan tijdens de lactatie worden gebruikt.

Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een besluit te worden genomen.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidata):

Bij dubbele dosering zijn geen andere bijwerkingen bekend dan die genoemd onder Bijwerkingen.

Onverenigbaarheden:

Niet vermengen met enig ander diergeneesmiddel.

13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikt product of afvalmateriaal verwijderen via de gebruikelijke kanalen in overeenstemming met de nationale eisen.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

9 februari 2016

15. OVERIGE INFORMATIE

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

Doos met flacon(s) à 20, 50, 100 of 250 ml.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 8726

KANALISATIE

UDD