

**Porcilis® Ery+Parvo, suspenzija za injekciju, bočica od 50 mL  
(za primenu na životinjama)**

Proizvođač: Intervet International BV  
Adresa: Wim de Korverstraat 35, Boxmeer, Holandija  
Podnositac  
zahteva: Intervet International bv, Predstavništvo za BiH  
Adresa: Tešanjska 24 A, Sarajevo

## **IME LIJEKA**

Porcilis Ery+Parvo

## **KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV**

1 doza (2 mL) vakcine sadržava:

Inaktivirane lizirane bakterije *Erysipelothrix rhusiopathiae*, soj M2 1 ppd

Parvovirus svinja (PPV), soj 014  $\geq 7.4 \text{ log}_2 \text{ HIU}$

Pomoćne tvari: dl- $\alpha$ -tokoferol acetat (150 mg, adjuvans), formaldehid (0.02-0.05%).

1 ppd - inducira  $\geq 9 \text{ log}_2 \text{ HIU}$  (Ph. Eur).

PPV - svinjski parvovirus umnožen u stanicama svinjskog bubrega.

HIU – heminhibicijske jedinice u testu potencije.

## **DJELOVANJE**

Nakon i.m. aplikacije inaktiviranih antigena *Erysipelothrix rhusiopathiae* i svinjskog parvovirusa, sadržanih u vakcini Porcilis® Ery+Parvo, u svinja se potiče aktivna imunost. Antigeni su ugrađeni u vodenim adjuvansem na bazi tokoferola koji prolongirano potiče imuni odgovor. Imunost protiv *E. rhusiopathiae* razvije se 3 sedmice nakon vakcinacije, a traje 6 mjeseci. Imunost protiv PPV traje 12 mjeseci.

## **INDIKACIJE**

Aktivna imunizacija krmača i nazimica kao pomoć u kontroli vrbanca uzrokovanog s *E. rhusiopathiae* (serotip 2) te za zaštitu od uginuća embrija i fetusa zbog parvovirusne infekcije.

## **KONTRAINDIKACIJE**

Ne smiju se cijepiti bolesne životinje.

## **NEŽELJENA DEJSTVA**

Prvi dan nakon vakcinacije mogu se javiti blage i prolazne reakcije (povišena temperatura i potištenost). Na mjestu inokulacije vakcine može nastati mala oteklina koja se povuče unutar 8 dana.

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu načaćene u ovom uputstvu, veterinar mora biti informiran i postupiti u skladu sa odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu ("Službene novine Federacije BiH" br. 15/98 i 70/08).

## **CILJNE VRSTE**

Svinje.

## **DOZIRANJE I NAČIN PRIMJENE**

Prilikom aplikacije vakcine treba zagrijati na sobnu temperaturu (15-25°C) te dobro promučkati prije i nekoliko puta tokom primjene. Za vakcinaciju smiju se koristiti samo sterilne igle i brizgaljke i takve trebaju ostati tokom rada. Pripravak se svinjama aplicira iza baze uške, duboko intramuskularno, u dozi 2 mL/životinji.

**Osnovna vakcinacija (primovakcinacija):** Nazimice treba vakcinisati protiv vrbanca i parvoviroze prije prvog osjemenjivanja tj. parenja. Za zaštitu od parvoviroze tokom gravidnosti dovoljno je aplicirati jednu dozu najkasnije 2 sedmice prije osjemenjivanja. Za

poticanje osnovne imunosti protiv vrbanca preporučuje se svinje 2 puta imunizirati s razmakom od 4 sedmice. Kako bi se svinje, zbog upletanja majčinskih antitijela, sigurno zaštiti od parvovirusne infekcije ne smije ih se vakcinisati prije navršenih 6 mjeseci.

**Revakcinacija:** Protiv vrbanca krmače treba vakcinisati tokom svake laktacije (npr. u intervalima ne većim od 6 mjeseci), a protiv parvoviroze jednom godišnje.  
To znači da krmače treba revakcinirati tokom laktacije, 2-4 sedmice prije parenja tj. 2 puta godišnje.

## KARENCA

Meso i jestive iznutrice: „0“ dana.

## ČUVANJE LIJEKA

Čuvati na temperaturi 2-8°C u originalnom pakovanju. Ne zamrzavati. Čuvati van domašaja djece.

## POSEBNA UPOZORENJA

**Sigurnost za životinje:** da bi se održao zadovoljavajući imunosni status rasplodnih životinja, nužno je držati se navedenog programa vakcinacije.

**Predoziranje:** aplikacijom doze 2 puta veće od preporučene (4 mL/životinja) nisu zamijećeni drugi učinci osim onih navedenih u rubrici Neželjena dejstva.

**Interakcije i inkompatibilnosti:** nema podataka o sigurnosti i učinkovitosti pri istodobnoj primjeni ove i drugih vakcina. Stoga se 14 dana prije i 14 dana nakon aplikacije ne preporučuje injiciranje drugih vakcina tj. VMP.

**Gravidnost i laktacija:** vakcina se može primijeniti tokom gravidnosti i laktacije, no prilikom vakcinacije treba izbjegavati stresiranje svinja, posebno u razdoblju kasne gravidnosti.

## POSEBNE MJERE UNIŠTAVANJA NEUPOTREBLJENOG LIJEKA ILI OSTATKA LIJEKA

Nakon upotrebe lijeka, isti se mora ukloniti po odredbama Zakona o upravljanju otpada ("Službene novine F BiH" broj 33/03).

## BROJ I DATUM ODOBRENJA

**UP-I-06-2-20/21-511/23 J.B; od 07. juna 2023. godine**

**ROK UPOTREBE:** 2 godine. Nakon prvog otvaranja: 10 sati.

**PAKOVANJE:** PET-boćice sa gumenim čepom i aluminijskom kapicom od 50 mL.

**NAČIN IZDAVANJA:** Lijek ne podliježe izdavanju

**NAČIN PRIMJENE:** Lijek može primjenjivati samo doktor veterinarske medicine/diplomirani veterinar („Ad manum veterinarii“)

**ATCvet kod:** QI09AL01

## NAZIV I ADRESA PROIZVOĐAČA

Intervet International B.V., Wim de Korvestraat 35, Boxmeer, Holandija.

## NAZIV I ADRESA NOSIOCA DOZVOLE ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

Intervet International BV, Predstavništvo za BiH, Tešanjska 24 A, Sarajevo.