

BIPACKSEDEL

Parvoruvax vet. injektionsvätska, suspension

- 1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA**

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Santé Animale
10, de La Ballastière
33500 Libourne
Frankrike

Tillverkare:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd
Szállás u. 5.
Budapest 1107
Ungern

- 2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN**

Parvoruvax vet. injektionsvätska, suspension

- 3. DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER**

2 ml (1 dos) innehåller:

Aktivt innehållsämne:

Inaktiverat svinparvovirus, $\geq 10^2$ HAI.U ⁽¹⁾

Lyserade bakterieceller av rödsjuka (*Erysipelothrix rhusiopathiae*) serotyp 2, ≥ 1 ELISA enheter

Övriga innehållsämnen:

Aluminiumhydroxid (uttryckt som Al⁺⁺⁺) 4,2 mg

Tiomersal $\leq 0,2$ mg

Natriumklorid

Vatten för injektionsvätskor

⁽¹⁾ HAI.U = hemagglutinationsinhibitionsenheter

- 4. ANVÄNDNINGSOMRÅDE**

Aktiv immunisering av svin mot rödsjuka och parvovirusinfektion.

- 5. KONTRAINDIKATIONER**

Inga.

- 6. BIVERKNINGAR**

Lokal övergående svullnad på injektionsstället kan förekomma.

7. DJURSLAG

Svin.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄGAR

Vaccinet omskakas före injektion. Använd normal aseptisk hantering. Endast friska djur bör vaccineras.

2 ml (1 dos) ges djupt intramuskulärt i nacken bakom örat.

Vaccinationsprogram:

Grundvaccinering (från 6 månaders ålder): 2 injektioner med 3–4 veckors mellanrum. Den andra injektionen måste ges minst en vecka före eventuell betäckning.

Revaccinering: Var 6:e månad (sugor återvaccineras lämpligen i sista veckan före avvänjningen).

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Inga särskilda anvisningar.

10. KARENSTID

Slakt: Noll dygn.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras i kylskåp (2 °C-8 °C). Ljuskänsligt. Skyddas mot frost.

Bruten förpackning ska användas omedelbart.

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Personer som administrerar läkemedlet till djur

Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

Användning under dräktighet och laktation

Vaccinering kan ske under dräktighet, dock först 3 veckor efter betäckning

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Kvarvarande maternell immunitet mot porcint parvovirus kan störa antikroppsbildningen upp till 6 månaders ålder

Överdoser

Vid dubbel dos har inte symtom på överdosering observerats.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga veterinären hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

2023-03-06

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Ombud:

Ceva Animal Health AB, Annedalsvägen 9, S-227 64 Lund, Sverige.