

**I PIELIKUMS**  
**VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS**

## **1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

ERYSENG PARVO suspensija injekcijām cūkām

## **2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS**

Katra deva (2 ml) satur:

### **Aktīvās vielas:**

Inaktivēts cūku parvovīruss, celms NADL-2

> 1,15 RP \*

Inaktivētas *Erysipelothrix rhusiopathiae*, celms R32E11

> 3,34 log<sub>2</sub> IE<sub>50</sub>% \*\*

\* RP - relatīvā potence (ELISA).

\*\* IE<sub>50</sub> % - bloķējošā ELISA - 50 %.

### **Adjuvanti:**

Alumīnija hidroksīds

5,29 mg (alumīnijs)

DEAE dekstrāns

Ženšējs

### **Palīgvielas:**

<b>Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs</b>
Nātrijs hidrogēnfosfāta dodekahidrāts
Kālija hlorīds
Kālija dihidrogēnfosfāts
Simetikons
Nātrijs hlorīds
Nātrijs hidroksīds
Ūdens injekcijām

Bālgana suspensija.

## **3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA**

### **3.1. Mērķsugas**

Cūkas.

### **3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai**

Sivēnmāšu aktīvai imunizācijai, lai aizsargātu pēcnācējus pret transplacentāro infekciju, ko izraisa cūku parvovīruss.

Kuiļu un sivēnmāšu aktīvai imunizācijai, lai samazinātu cūku sarkanguļas klīniskās pazīmes (ādas bojājumi un drudzis), ko izraisa *Erysipelothrix rhusiopathiae*, serotips 1 un serotips 2.

Imunitātes iestāšanās:

Cūku parvovīruss: no grūsnības perioda sākuma.

*E. rhusiopathiae*: trīs nedēļas pēc pamatvakcinācijas kursa pabeigšanas.

Imunitātes ilgums:

Cūku parvovīruss: vakcinācija nodrošina augļa aizsardzību grūsnības laikā. Revakcinācija jāveic pirms katras grūsnības, skatīt 3.9. apakšpunktu.

*E. rhusiopathiae*: vakcinācija aizsargā pret cūku sarkanguļu līdz ieteiktajam revakcinācijas laikam (aptuveni sešus mēnešus pēc pamatvakcinācijas kurga), skatīt 3.9. apakšpunktu.

### 3.3. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvajām vielām, pret adjuvantiem vai pret jebkuru no palīgvielām.

### 3.4. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

### 3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Nav.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Ja notikusi nejauša pašinjēcēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

### 3.6. Blakusparādības

Cūkas.

Ļoti bieži (> 1 dzīvniekam/10 ārstētajiem dzīvniekiem):	Iekaisums injekcijas vietā <sup>1</sup>
Bieži (1 līdz 10 dzīvniekiem/100 ārstētajiem dzīvniekiem):	Paaugstināta temperatūra <sup>2</sup>
Ļoti reti (< 1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Anafilaktiska tipa reakcija <sup>3</sup>

<sup>1</sup>Viegls līdz vidēji smags iekaisums injekcijas vietā, kas parasti izvēlēta 4 dienu laikā, bet dažos gadījumos var saglabāties līdz 12 dienām pēc vakcinācijas.

<sup>2</sup>Pārejoša ķermēņa temperatūras paaugstināšanās pirmo 6 stundu laikā pēc vakcinācijas, kas spontāni normalizējas 24 stundu laikā.

<sup>3</sup>Ieteicama atbilstoša simptomātiska ārstēšana.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārāsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

### **3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā**

#### Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

### **3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi**

Pieejamie drošuma un iedarbīguma pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot maisījumā ar UNISTRAIN PRRS (kur šī vakcīna ir reģistrēta) un ievadīt vienā injekcijas vietā. Pirms šo vakcīnu maisījuma ievadīšanas izlasīt UNISTRAIN PRRS zāļu informāciju.

UNISTRAIN PRRS un ERYSENG PARVO vakcīnu maisījuma ievadišanu lietot tikai vakcinējot dzīvniekus pirms apsēklošanas.

Vakcīnu maisījuma lietošanas gadījumā pierādīts, ka imunitātes iestāšanās un ilgums pret parvovīrusu un imunitātes iestāšanās laiks pret *Erysipelas* baktērijām ir līdzvērtīgs tam, kāds noteikts ERYSENG PARVO, lietojot to atsevišķi. Tomēr, imunitātes ilgums pret *Erysipelas* baktērijām, pēc vakcīnas ievadīšanas maisījumā, nav izpētiņš.

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām izņemot iepriekš minētajām veterinārajām zālēm.. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

### **3.9. Lietošanas veids un devas**

Pirms lietošanas vakcīnai ļauj sasniegt istabas temperatūru (15 °C – 25 °C).

Pirms lietošanas rūpīgi saskalināt.

Ievadīt vienu devu (2 ml) intramuskulāras injekcijas veidā kakla muskuļos saskaņā ar sekojošu shēmu:

#### Pamatvakcinācija:

Cūkām no 6 mēnešu vecuma, kuras iepriekš nav vakcinētas ar šo vakcīnu, jāsaņem divas injekcijas ar 3 - 4 nedēļu intervālu. Otrā injekcija jāveic 3 - 4 nedēļas pirms apsēklošanas.

#### Revakcinācija:

Viena injekcija 2 – 3 nedēļas pirms katras nākamās apsēklošanas (aptuveni ik pēc 6 mēnešiem).

Lietojot maisījumā ar UNISTRAIN PRRS sivēnmātēm no 6 mēnešu vecuma, vakcīnu ERYSENG PARVO un UNISTRAIN PRRS maisījumu lietot tikai vakcinējot dzīvniekus pirms apsēklošanas.

Ievērot sekojošus norādījumus: UNISTRAIN PRRS viena flakona saturu izšķīdināt ar ERYSENG PARVO viena flakona saturu. Vakcīnu maisījuma vienu devu (2 ml) injicēt 2 stundu laikā intramuskulāri.

UNISTRAIN PRRS	ERYSENG PARVO
10 devas	+ 10 devas (20 ml)
25 devas	+ 25 devas (50 ml)
50 devas	+ 50 devas (100 ml)

### **3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)**

Pēc divkāršas vakcīnas devas ievadīšanas nenovēro citas blakusparādības kā vienīgi 3.6. apakšpunktā minētās.

**3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku**

Nav piemērojami.

**3.12. Ierobežojumu periods**

Nulle dienas.

**4. IMUNOLOGISKĀS ĪPAŠĪBAS**

**4.1. ATĶvet kods:** QI09AL01.

Aktīvās imunitātes attīstības veicināšanai cūkām pret *E. rhusiopathiae* un cūku parvovīrusu.

**5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA**

**5.1. Būtiska nesaderība**

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm izņemot ar UNISTRAIN PRRS.

**5.2. Derīguma termiņš**

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 2 gadi  
Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.  
Derīguma termiņš pēc sajaukšanas ar UNISTRAIN PRRS: 2 stundas.

**5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi**

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

**5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs**

20, 50 un 100 ml I tipa bezkrāsaina stikla flakoni. Flakoni ir noslēgti ar gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu.

20, 50, 100 un 250 ml polietilēna (PET) pudeles.

Iepakojuma lielums:

Kartona kastē 1 stikla flakons ar 10 devām (20 ml).  
Kartona kastē 1 stikla flakons ar 25 devām (50 ml).  
Kartona kastē 1 stikla flakons ar 50 devām (100 ml).

Kartona kastē 1 PET pudele ar 10 devām (20 ml).  
Kartona kastē 1 PET pudele ar 25 devām (50 ml).  
Kartona kastē 1 PET pudele ar 50 devām (100 ml).  
Kartona kastē 1 PET pudele ar 125 devām (250 ml).

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

**5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai**

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

**6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)**

EU/2/14/167/001-007

**8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS**

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 08/07/2014

**9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS**

{DD/MM/GGGG}

## **10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA**

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **II PIELIKUMS**

### **CITI TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS NOSACĪJUMI UN PRASĪBAS**

Nav.

**III PIELIKUMS**  
**MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA**

## **A. MARKĒJUMS**

## **UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**

**Kartona kaste (20 ml, 50 ml, 100 ml un 250 ml)**

### **1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

ERYSENG PARVO suspensija injekcijām

### **2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM**

Katra deva (2 ml) satur:

Inaktivēts cūku parvovīruss, celms NADL-2

> 1,15 RP \*

Inaktivētas *Erysipelothrix rhusiopathiae*, celms R32E11

> 3,34 log<sub>2</sub> IE<sub>50 %</sub> \*\*

\* RP - relatīvā potence (ELISA).

\*\* IE<sub>50 %</sub> - bloķējošā ELISA - 50 %

### **3. IEPAKOJUMA LIELUMS**

10 devas (20 ml)

25 devas (50 ml)

50 devas (100 ml)

125 devas (250 ml)

### **4. MĒRĶSUGAS**

Cūkas.

### **5. INDIKĀCIJAS**

### **6. LIETOŠANAS VEIDI**

Intramuskulārai lietošanai.

### **7. IEROBEŽOJUMU PERIODS**

Ierobežojumu periods: nulle dienas.

### **8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot nekavējoties.

### **9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

**10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”**

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

**11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”**

Lietošanai dzīvniekiem.

**12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNiem NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

**13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI**

EU/2/14/167/001 10 deva  
EU/2/14/167/002 25 deva  
EU/2/14/167/003 50 deva  
EU/2/14/167/004 10 deva  
EU/2/14/167/005 25 deva  
EU/2/14/167/006 50 deva  
EU/2/14/167/007 125 deva

**15. SĒRIJAS NUMURS**

Lot {numurs}

## **UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**

**Pudeles (100 ml, 250 ml) un flakons (100 ml)**

### **1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

ERYSENG PARVO suspensija injekcijām

### **2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM**

Katra deva (2 ml) satur:

Inaktivēts cūku parvovīruss, celms NADL-2

> 1,15 RP \*

Inaktivētas *Erysipelothrix rhusiopathiae*, celms R32E11

> 3,34 log<sub>2</sub> IE<sub>50</sub> % \*\*

\* RP - relatīvā potence (ELISA).

\*\* IE<sub>50</sub> % - bloķējošā ELISA - 50 %

### **3. MĒRĶSUGAS**

Cūkas.

### **4. LIETOŠANAS VEIDI**

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

Intramuskulārai lietošanai.

### **5. IEROBEŽOJUMU PERIODS**

Ierobežojumu periods: nulle dienas.

### **6. DERĪGUMA TERMINŠ**

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot nekavējoties.

### **7. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

### **8. TIRDZNIECĪBAS ATLAUJAS TURĒTĀJS**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**9. SĒRIJAS NUMURS**

Lot {numurs}

**10. IEPAKOJUMA LIELUMS**

50 devas (100 ml)

125 devas (250 ml)

**UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA****Pudele (20 ml, 50 ml), flakons (20 ml, 50 ml)****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

ERYSENG PARVO

**2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI**

Katra deva (2 ml) satur:

Inaktivēts cūku parvovīruss, celms NADL-2

&gt; 1,15 RP \*

Inaktivētas *Erysipelothrix rhusiopathiae*, celms R32E11> 3,34 log<sub>2</sub> IE<sub>50</sub> % \*\*

\* RP - relatīvā potence (ELISA).

\*\* IE<sub>50</sub> % - bloķējošā ELISA – 50 %**3. SĒRIJAS NUMURS**

Lot {numurs}

**4. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

Exp. {mm/gggg}

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot nekavējoties.

**5. IEPAKOJUMA LIELUMS**

10 devas (20 ml)

25 devas (50 ml)

## **B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA**

## LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

### 1. Veterināro zāļu nosaukums

ERYSENG PARVO suspensija injekcijām cūkām

### 2. Sastāvs

Katra deva (2 ml) satur:

#### Aktīvās vielas:

Inaktivēts cūku parvovīruss, celms NADL-2

> 1,15 RP \*

Inaktivētas *Erysipelothrix rhusiopathiae*, celms R32E11

> 3,34 log<sub>2</sub> IE<sub>50</sub> % \*\*

\* RP - relatīvā potence (ELISA).

\*\* IE<sub>50</sub> % - bloķējošā ELISA - 50 %.

#### Adjuvanti:

Alumīnija hidroksīds

5,29 mg (alumīnijs)

Bālgana suspensija injekcijām.

### 3. Mērķsugas

Cūkās.

### 4. Lietošanas indikācijas

Sivēnmāšu aktīvai imunizācijai, lai aizsargātu pēcnācējus pret transplacentāro infekciju, ko izraisa cūku parvovīruss.

Kuiļu un sivēnmāšu aktīvai imunizācijai, lai samazinātu cūku sarkanguļas klīniskās pazīmes (ādas bojājumi un drudzis), ko izraisa *Erysipelothrix rhusiopathiae*, serotips 1 un serotips 2.

Imunitātes iestāšanās:

Cūku parvovīruss: no grūsnības perioda sākuma.

*E. rhusiopathiae*: trīs nedēļas pēc pamatvakcinācijas kursa pabeigšanas.

Imunitātes ilgums:

Cūku parvovīruss: vakcinācija nodrošina augļa aizsardzību grūsnības laikā. Revakcinācija jāveic pirms katras grūsnības, skatīt sadaļu "Devas atkarībā no dzīvnieku sugars, lietošanas veida un metodes".

*E. rhusiopathiae*: vakcinācija aizsargā pret cūku sarkanguļu līdz ieteiktajam revakcinācijas laikam (aptuveni sešus mēnešus pēc pamatvakcinācijas kursa), skatīt sadaļu "Devas atkarībā no dzīvnieku sugars, lietošanas veida un metodes".

### 5. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvajām vielām, pret adjuvantiem vai pret jebkuru no palīgvielām.

### 6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Nav.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Ja notikusi nejauša pašinjicešana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Drošuma un iedarbīguma pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot maisījumā ar UNISTRAIN PRRS (kur šī vakcīna ir reģistrēta) un ievadīt vienā injekcijas vietā. Pirms vakcīnu maisījuma ievadīšanas izlasīt UNISTRAIN PRRS zāļu informāciju.

UNISTRAIN PRRS un ERYSENG PARVO vakcīnu maisījuma ievadīšanu lietot tikai vakcinējot dzīvniekus pirms apsēklošanas.

Vakcīnu maisījuma lietošanas gadījumā pierādīts, ka imunitātes iestāšanās un ilgums pret parvovīrusu un imunitātes iestāšanās laiks pret *Erysipelas* baktērijām ir līdzvērtīgs tam, kāds noteikts ERYSENG PARVO, lietojot atsevišķi. Tomēr, imunitātes ilgums pret *Erysipelas* baktērijām, pēc vakcīnas ievadīšanas maisījumā, nav izpētiņš.

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām, izņemot iepriekš minētajām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

Pārdozēšana:

Pēc divkāršas vakcīnas devas ievadīšanas nenovēro citas blakusparādības kā vienīgi sadaļā "Iespējamās blakusparādības" minētās.

Būtiska nesaderība:

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm, izņemot ar UNISTRAIN PRRS.

## 7. Blakusparādības

Cūkas.

Āoti bieži (>1 dzīvniekam/10 ārstētajiem dzīvniekiem):
Iekaisums injekcijas vietā <sup>1</sup>
Bieži (1 līdz 10 dzīvniekiem/100 ārstētajiem dzīvniekiem):
Paaugstināta temperatūra <sup>2</sup>
Āoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):
Anafilktiska tipa reakcija (smaga alerģiska reakcija) <sup>3</sup>

<sup>1</sup>Vieglis līdz vidēji smags iekaisums injekcijas vietā, kas parasti izzūd četru dienu laikā, bet dažos gadījumos var saglabāties līdz 12 dienām pēc vakcinācijas.

<sup>2</sup>Pārejoša ķermeņa temperatūras paaugstināšanās pirmo 6 stundu laikā pēc vakcinācijas, kas spontāni normalizējas 24 stundu laikā.

<sup>3</sup>Ieteicama atbilstoša simptomātiska ārstēšana.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tirdzniecības atļaujas turētāja vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: {informācija par nacionālo ziņošanas sistēmu}.

## **8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode**

Ievadīt vienu devu (2 ml) intramuskulāras injekcijas veidā kakla muskuļos saskaņā ar sekojošu shēmu:

### Pamatvakcinācija:

Cūkām no 6 mēnešu vecuma, kurās iepriekš nav vakcinētas ar šo vakcīnu, jāsaņem divas injekcijas ar 3 - 4 nedēļu intervālu. Otrā injekcija jāveic 3 - 4 nedēļas pirms apsēklošanas.

### Revakcinācija:

Viena injekcija 2 - 3 nedēļas pirms katras nākamās apsēklošanas (aptuveni ik pēc katriem 6 mēnešiem).

Lietojot maisījumā ar UNISTRAIN PRRS sivēnmātēm no 6 mēnešu vecuma, vakcīnu ERYSENG PARVO un UNISTRAIN PRRS maisījumu lietot tikai vakcinējot dzīvniekus pirms apsēklošanas.

Ievērot sekojošus norādījumus: UNISTRAIN PRRS viena flakona saturu izšķīdināt ar ERYSENG PARVO viena flakona saturu. Vakcīnu maisījuma vienu devu (2 ml) injicēt 2 stundu laikā intramuskulāri.

UNISTRAIN PRRS	ERYSENG PARVO
10 devas	+ 10 devas (20 ml)
25 devas	+ 25 devas (50 ml)
50 devas	+ 50 devas (100 ml)

## **9. Ieteikumi pareizai lietošanai**

Pirms lietošanas vakcīnai ļauj sasniegt istabas temperatūru (15 °C – 25 °C).

Pirms lietošanas rūpīgi saskalināt.

## **10. Ierobežojumu periods**

Nulle dienas.

## **11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts markējumā pēc Exp.

Derīguma termiņš attiecas uz attiecīgā mēneša pēdējo dienu.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

Derīguma termiņš pēc sajaukšanas ar UNISTRAIN PRRS: 2 stundas.

## **12. Ipaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai**

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

## **13. Veterināro zāļu klasifikācija**

Recepšu veterinārās zāles.

## **14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi**

Tirdzniecības atļaujas numuri: EU/2/14/167/001–007

### Iepakojuma lielums:

Kartona kastē 1 stikla flakons ar 10 devām (20 ml).  
Kartona kastē 1 stikla flakons ar 25 devām (50 ml).  
Kartona kastē 1 stikla flakons ar 50 devām (100 ml).

Kartona kastē 1 PET pudele ar 10 devām (20 ml).  
Kartona kastē 1 PET pudele ar 25 devām (50 ml).  
Kartona kastē 1 PET pudele ar 50 devām (100 ml).  
Kartona kastē 1 PET pudele ar 125 devām (250 ml).

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

## **15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta**

{DD/MM/GGGG}

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Kontaktinformācija:**

Tirdzniecības atlaujas turētājs un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs un kontaktinformācija, lai zinotu par iespējamām blakusparādībām:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. la Selva, 135  
17170 Amer (Girona)  
SPĀNIJA  
TEL:+34 972 43 06 60

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar tirdzniecības atlaujas turētāja vietējo pārstāvi.

Vietējie pārstāvji un kontaktinformācija, lai zinotu par iespējamām blakusparādībām:

**België/Belgique/Belgien**

HIPRA BENELUX NV  
Nieuwewandeling 62  
9000 Gent  
BELGIUM  
Tel: +32 09 2964464

**Република България**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
ИСПАНИЯ  
Tel: +34 972 43 06 60

**Česká republika**

HIPRA SLOVENSKO, s.r.o.  
Zochova 5,  
811 03 Bratislava,  
SLOVENSKO  
Tel: +421 02 32 335 223

**Danmark**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
SPANIEN  
Tel: +34 972 43 06 60

**Deutschland**

HIPRA DEUTSCHLAND GmbH  
Am Wehrhahn 28-30  
40211 Düsseldorf  
DEUTSCHLAND  
Tel: +49 211 698236 – 0

**Eesti**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
HISPAANIA  
Tel: +34 972 43 06 60

**Ελλάδα**

HIPRA ΕΛΛΑΣ Α.Ε.  
Λεωφ. Αθηνών 80 & Μητρόνου 2-4,  
104 41 Κολωνός - ΑΘΗΝΑ - ΕΛΛΑΣ  
Τηλ: +30 210 4978660

**Lietuva**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
ISPANIJA  
Tel: +34 972 43 06 60

**Luxembourg/Luxemburg**

HIPRA BENELUX NV  
Nieuwewandeling 62  
9000 Gent  
BELGIUM  
Tel: +32 09 2964464

**Magyarország**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
SPANYOLORSZÁG  
Tel: +34 972 43 06 60

**Malta**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
SPANJA  
Tel: +34 972 43 06 60

**Nederland**

HIPRA BENELUX NV  
Nieuwewandeling 62  
9000 Gent  
BELGIUM  
Tel: +32 09 2964464

**Norge**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
SPANIA  
Tlf: +34 972 43 06 60

**Österreich**

HIPRA DEUTSCHLAND GmbH  
Am Wehrhahn 28-30  
40211 Düsseldorf  
DEUTSCHLAND  
Tel: +49 211 698236 – 0

**España**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
ESPAÑA  
Tel: +34 972 43 06 60

**France**

HIPRA FRANCE  
7 rue Roland Garros, Batiment H  
44700 - Orvault -  
FRANCE  
Tél: +33 02 51 80 77 91

**Hrvatska**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
ŠPANJOLSKA  
Tel: +34 972 43 06 60

**Ireland**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
SPAIN  
Tel: +34 972 43 06 60

**Ísland**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
SPÁNN  
Sími: +34 972 43 06 60

**Italia**

Hipra Italia S.r.l.  
Enrico Mattei, 2  
25030 Coccaglio (BS)  
ITALIA  
Tel: +39 030 7241821

**Κύπρος**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
ΙΣΠΑΝΙΑ  
Τηλ: +34 972 43 06 60

**Latvija**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
SPĀNIJA  
Tel. +34 972 43 06 60

**Polska**

HIPRA POLSKA Sp.z.o.o.  
Ul. Wincentego Rzymowskiego 31  
02-697 Warszawa - POLSKA  
Tel: +48 22 642 33 06

**Portugal**

ARBUSET, Produtos Farmacêuticos e Sanitários  
De Uso Animal, Lda  
Portela de Mafra e Fontainha - Abrunheira  
2665 – 191 Malveira - PORTUGAL  
Tel:+351 219 663 450

**România**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
SPANIA  
Tel: +34 972 43 06 60

**Slovenija**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
ŠPANIJA  
Tel: +34 972 43 06 60

**Slovenská republika**

HIPRA SLOVENSKO, s.r.o.  
Zochova 5,  
811 03 Bratislava,  
SLOVENSKO  
Tel: +421 02 32 335 223

**Suomi/Finland**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
ESPAÑA  
Puh/Tel: +34 972 43 06 60

**Sverige**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
SPANIEN  
Tel. +34 972 43 06 60

**United Kingdom (Northern Ireland)**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
SPAIN  
Tel: +34 972 43 06 60

