

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ
“NEUMOSUIN”, ПРОИЗВОДСТВО НА LABORATORIOS HIPRA, S.A., КЪМ
ЛИЦЕНЗ ЗА УПОТРЕБА № 0022-1574-07.06.2011**

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

NEUMOSUIN
НЕВМОСУИН

Инактивирана ваксина срещу Актинобацилозна плевропневмония при свинете.

2. КОЛИЧЕСТВЕН И КАЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Съдържание в една ваксинална доза (2 мл):

Активна субстанция(и):

Инактивиран *A. pleuropneumoniae* серотип 2 $\geq 4 \times 10^9$ микроорганизма
Инактивиран *A. pleuropneumoniae* серотип 4 $\geq 4 \times 10^9$ микроорганизма
Инактивиран *A. pleuropneumoniae* серотип 5 $\geq 4 \times 10^9$ микроорганизма

Аджувант(и):

Алуминиев хидроксид гел

За пълен списък на помощните вещества, виж т. 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Суспензия за инжективно прилагане.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Видове животни, за които е предназначен ВМП

Свине.

4.2 Терапевтични показания за отделните видове животни

Свине: Предотвратяване възникването и развитието на плевропневмония и пневмония при свине.

4.3 Противопоказания

Не са описани такива.

4.4 Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП

Ваксината да се прилага само при здрави животни.

4.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

Разклатете добре преди употреба;

Препоръчва се ваксината да се прилага при температура между 15 – 25 °С.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

Не се изискват.

4.6 Странични реакции (честота и важност)

Много рядко е възможно възникването на анафилактична реакция при някои чувствителни животни. В такъв случай проведете подходяща терапия.

4.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Ваксината може да се прилага на всеки един етап от тези периоди.

4.8 Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие

Не са установени.

4.9 Доза и начин на приложение

Свине: 2 мл/ животно, независимо от възрастта, масата и пола.

Ваксината се прилага интрамускулно във врата.

Като цяло се препоръчва следната ваксинационна програма:

Ферми със затворен цикъл:

Свине-майки: Ваксинирайте 40 – 45 дни преди опрасване и реваксинирайте след 21 дни (20-25 дни преди опрасване). По-нататък реваксинацията се извършва приблизително 1 месец преди опрасване.

Нерези: Ваксинирайте всички животни и след 21 дни проведете реваксинация. По-нататък прилагайте по 1 ваксинална доза всеки 6 месеца.

Отбити прасета: Ваксинирайте на 40-45 дневна възраст и реваксинирайте на 60-65 дни.

Свинеугоителни комплекси:

Ваксинирайте всички животни при вкарването им в помещенията. Реваксинирайте след 3 седмици.

4.10 Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо

Не предизвиква странични реакции.

4.11 Карентен срок (карежни срокове)

Нула дни.

5. ИМУНОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

Ветеринарно-медицински анатомо-терапевтичен код : QI09AB07 Actinobacillus / Haemophilus vaccine.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

6.1 Списък на ексципиентите

Натриев дисулфат
Simethicone
Phenolsulfonphthalein 0.1 % (phenol red)
Sodium methyl parahydroxibenzoate
Sodium propyl parahydroxibenzoate
PBS (Фосфат-буфериран физиологичен)

6.2 Несъвместимости

Не са установени.

6.3 Срок на годност

2 години от датата на производство.
Използва се веднага след отварянето

6.4. Специални условия за съхранение на продукта

При температура между 2 – 8 °C, като се избягва замразяването.

6.5 Вид и състав на първичната опаковка

Опаковката представлява стъклен носител, гумен носител и алуминиеви капсули.

6.6 Специални мерки за унищожаване на неизползван продукт или остатъци от него

Неизползван продукт или остатъците от него и опаковката трябва да се унищожават според изискванията на компетентните органи в съответната държава.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135.
17170 AMER (Girona) Spain.
Tel. +34 972 430660 - Fax +34 972 430661

8. НОМЕР(А) НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

599/10.07.2006, **0022-1574-07.06.2011**

9. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ / ПОДНОВЯВАНЕ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

10.07.2006, **07.06.2011**

10. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

май, 2011

ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, ДОСТАВКА И/ИЛИ УПОТРЕБА

Няма.

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР