

VIÐAUKI I

SAMANTEKT Á EIGÍNLEIKUM LYFS

Lyfið er ekki lengur með markaðsleyfi

1. HEITI DÝRALYFS

Enteroporc COLI stungulyf, dreifa fyrir svín

2. INNHALDSLÝSING

Hver skammtur (2 ml) inniheldur:

Virk innihaldsefni:

Óvirkjuð adhesín úr festiþráðum (fimbrial adhesins) úr *Escherichia coli*:

F4ab	≥ 23 rU/ml*
F4ac	≥ 19 rU/ml*
F5	≥ 13 rU/ml*
F6	≥ 37 rU/ml*

* Innihald af adhesínum er gefið upp í hlutfallslegum einingum (relative units, rU) í hverjum ml, sem eru ákvarðaðar með ELISA-mælingu og samanburði við innri staðal

Ónæmisglæðar:

Ál (sem hýdroxíð) 2,0 mg/ml

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

3. LYFJAFORM

Stungulyf, dreifa.

Gulleit dreifa.

4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

4.1 Dýrategundir

Svín (grísafullar gyltur og unggyltur).

4.2 Ábendingar fyrir tilgreindar dýrategundir

Til aðfenginnar ónæmingar afkvæma með virkri ónæmingu gyltna og unggyltna með fangi til að draga úr klínískum urarmerkjum (alvarlegum niðurgangni) og dánartíðni af völdum *Escherichia coli* stofna sem tjá festiþráðadhesínin F4ab, F4ac, F5 og F6.

Ónæmi myndast (eftir inntöku broddmjólkur): innan 12 klukkustunda frá fæðingu

Ónæmi endist í (eftir inntöku broddmjólkur): fyrstu daga eftir fæðingu.

4.3 Frábendingar

Engar.

4.4 Sérstök varnaðarorð fyrir hverja dýrategund

Einungis skal bólusetja heilbrigð dýr.

4.5 Sérstakar varúðarreglur við notkun

Sérstakar varúðarreglur við notkun hjá dýrum

Á ekki við.

Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið

Á ekki við.

4.6 Aukaverkanir (tíðni og alvarleiki)

Mjög algengt var að líkamshiti hækki tímabundið á bólusetningardögum (að meðaltali $0,5^{\circ}\text{C}$, allt að 2°C hjá einstökum dýrum), en hann varð aftur eðlilegur innan 24 klukkustunda.

Mjög algengt er að tímabundinn þrotti og roði sjáist á stungustað (að meðaltali 2,8 cm, allt að 8 cm hjá einstökum dýrum), en þessi einkenni ganga til baka án meðferðar innan 7 dagar.

Algengt er að dýr sýni minni virkni dagana sem þau eru bólusett.

Tíðni aukaverkana er skilgreind samkvæmt eftirfarandi:

- Mjög algengar (aukaverkanir koma fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 dýrum sem fá meðferð)
- Algengar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 100 dýrum sem fá meðferð)
- Sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 1.000 dýrum sem fá meðferð)
- Mjög sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 10.000 dýrum sem fá meðferð)
- Koma örsjaldan fyrir (koma fyrir hjá færri en 1 af hverjum 10.000 dýrum sem fá meðferð, þ.m.t. einstök tilvik)

4.7 Notkun á meðgöngu, við mjólkurgjöf og varp

Dýralyfið má nota á meðgöngu.

4.8 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

Engar upplýsingar liggja fyrir um öryggis og verkun þessa bóluefnis við samtímis notkun neins annars dýralyfs. Ákvörðun um notkun þessa bóluefnis fyrir eða eftir notkun einhvers annars dýralyfs skal því tekin í hverju tilviki fyrir sig.

4.9 Skammtar og íkomuleið

Til notkunar í vöðva.

Sprauta á einum skammtu (2 ml) af bóluefni í hnakkavöðva aftan við eyra á hverju svíni.

Bólusetningaráætlun:

Frumbólusetning.

Fyrsta bólusetning: einn skammtur 5 vikum fyrir áætlað got
Önnur bólusetning: einn skammtur 2 vikum fyrir áætlað got.

Enduri ólusetning (fyrir hvert síðara got): einn skammtur 2 vikum fyrir áætlað got.

Hrinnið bóluefnið vel fyrir notkun.

4.10 Ofskömmtn (einkenni, bráðameðferð, móteitur), ef þörf krefur

Á ekki við.

4.11 Biðtími fyrir afurðanýtingu

Núll dagar.

5. ÓNÆMISFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

Flokkun eftir verkun: Ónæmislyf handa dýrum af svínaætt, óvirkjuð bakteríubóluefni, *Escherichia*. ATCvet flokkur: QI09AB02.

Virk ónæming gyltna og unggyltna með fangi veldur myndun mótefna gegn festiþráðaadhesinum F4ab, F4ac, F5 og F6 úr *E. coli*. Grísir fá síðan aðfengið ónæmi með inntöku broddmjólkur sem inniheldur þessi sértæku mótefni.

6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

6.1 Hjálparefni

Álhýdroxíð
Natríumklóríð
Dínatríum hýdrógenfosfat díhýdrat
Kalíum díhýdrógenfosfat
Vatn fyrir stungulyf

6.2 Ósamrýmanleiki sem skiptir máli

Ekki má blanda þessu dýralyfi saman við nein önnur dýralyf.

6.3 Geymsluþol

Geymsluþol dýralyfsins í sölumbúðum: 21 mánuður.

Geymsluþol eftir að innri umbúðir hafa verið röfnar: Notið strax.

6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið og flytjið í kæli (2°C - 8°C).

Verjið gegn ljósi.

Má ekki frjósa.

6.5 Gerð og samsetning innri umbúða

25 ml hettuglös úr PET eða gleri af tegund I, sem innihalda 10 skammta.

50 ml hettuglös úr PET eða gleri af tegund II, sem innihalda 25 skammta.

Hettuglösurnum er lokað með tappa úr brómóbútlgúmmíi og áþrykktri hettu úr áli.

Pakkningastærðir:

Pappaaskja sem inniheldur 1 hettuglas úr PET með 10 skömmum af dreifu.

Pappaaskja sem inniheldur 1 hettuglas úr PET með 25 skömmum af dreifu.

Pappaaskja sem inniheldur 1 hettuglas úr gleri með 10 skömmum af dreifu.

Pappaaskja sem inniheldur 1 hettuglas úr gleri með 25 skömmum af dreifu.

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

6.6 Sérstakar varúðarreglur vegna förgunar ónotaðra dýralyfja eða úrgangs sem til fellur við notkun þeirra

Farga skal ónotuðu dýralyfi eða úrgangi vegna dýralyfs í samræmi við gildandi reglur.

7. MARKAÐSLEYFISHAFI

Ceva Santé Animale
10 av. de La Ballastière
33500 Libourne
Frakkland

8. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/2/20/268/001-004

9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 06.01.2021

10. DAGSETNING ENDURSKODUNAR TEXTANS

Ítarlegar upplýsingar um dýralyfið eru birtar á vefs Lyfjastofnunar Evrópu (<http://www.ema.europa.eu/>).

TAKMARKANIR Á SÖLU, DREIFINGU OG/EÐA NOTKUN

Á ekki við.

VIÐAUKI II

- A. FRAMLEIÐENDUR LÍFFRÆÐILEGRA VÍRKRA EFNA OG
FRAMLEIÐENDUR SEM ERU Á BYRGER FYRIR LOKASAMPÝKKT
- B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG NOTKUN
- C. UPPLÝSINGAR UM HÁMARK ÓÐRALYFJALEIFA

**A. FRAMLEIÐENDUR LÍFFRÆÐILEGRA VIRKRA EFNA OG FRAMLEIÐENDUR
SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR LOKASAMPYKKT**

Heiti og heimilisfang framleiðenda líffræðilegra virkra efna

IDT Biologika GmbH
Am Pharmapark
06861 Dessau-Rosslau
Þýskaland

Heiti og heimilisfang framleiðenda sem eru ábyrgir fyrir lokasampykkt

IDT Biologika GmbH
Am Pharmapark
06861 Dessau-Rosslau
Þýskaland

B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREFSLU OG NOTKUN

Dýralyfið er lyfseðilsskylt.

C. UPPLÝSINGAR UM HÁMARK DÝRALYFJALEIFA

Virka efnið sem er lífefni að uppruna og ætlað til að vekja aðfengið ónæmi fellur utan reglugerðar (EB) nr. 470/2009.

Hjálparefnin (þ.m.t. ónæmisglæðar) sem talin eru upp í kafla 6.1 í samantekt á eiginleikum lyfsins eru ýmist leyfð innihaldsefni sem ekki þurfa gildi fy ir hámark lyfjaleifa samkvæmt töflu 1 í viðaukanum við reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESR) nr. 37/2010 eða talin falla utan reglugerðar (EB) nr. 470/2009 þegar þau eru notuð eins og í þessu dýralyfi.

VIÐAUKI III

ÁLETRANIR OG FYLGISEÐILL

Lyfið er ekki lengur með markaðsleyfi

Lyfið er ekki lengur með markaðsleyfi

A. ÁLETRANIR

UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM

Pappaaskja (10 skammtar)

Pappaaskja (25 skammtar)

1. HEITI DÝRALYFS

Enteroporc COLI stungulyf, dreifa fyrir svín

2. VIRK(T) INNIHALDSEFNI

Hver skammtur (2 ml) inniheldur:

Óvirkjuð adhesín úr festiþráðum (fimbrial adhesins) úr *Escherichia coli*:

F4ab	≥23 rU/ml
F4ac	≥19 rU/ml
F5	≥13 rU/ml
F6	≥37 rU/ml

3. LYFJAFORM

Stungulyf, dreifa.

4. PAKKNINGASTÆRÐ

10 skammtar

25 skammtar

5. DÝRATEGUND(IR)

Svín (gyltur og unggyltur með fangi)

6. ÁBENDING(AR)

7. AÐFERD VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)

Til notkunar: Vöðva.

Lesið fylgi seðilinn fyrir notkun.

8. BIÐTÍMI FYRIR AFURÐANÝTINGU

Biðtími: Núll dagar.

9. SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF PÖRF KREFUR

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

10. FYRNINGARDAGSETNING

EXP {mánuður/ár}

Notið tafarlaust eftir að umbúðir eru rofnar.

11. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI

Geymið og flytjið í kæli.

Verjið gegn ljósi.

Má ekki frjósa.

12. SÉRSTAKAR VARÚÐARREGLUR VEGNA FÖRGUNAR Á ÓNOTUÐUM LYFJUM EÐA ÚRGANGI, EF VIÐ Á

Förgun: Lesið fylgiseðil.

13. VARNAÐARORDIN „DÝRALYF“ OG SKILYRÐI EÐA TAKMARKANIR Á AFGREIÐSLU OG NOTKUN, EF VIÐ Á

Dýralyf. Lyfseðilsskylt.

14. VARNAÐARORDIN „GEYMIÐ ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ“

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

15. HEITI OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA

Ceva Santé Animale
10 av. de La Ballastière
33500 Libourne
Frakkland

16. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/2/20/268/00

EU/2/20/268/002

EU/2/20/268/003

EU/2/20/268/004

17. LOTUNÚMER FRAMLEIÐANDA

Lot {númer}

LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á LITLUM INNRI UMBÚÐUM

Hettuglas 10 skammtar
Hettuglas 25 skammtar

1. HEITI DÝRALYFS

Enteroporc COLI stungulyf, dreifa, fyrir svín

2. MAGN VIRKS INNIHALDSEFNIS/VIRKRA INNIHALDSEFNA

E. coli festiþráðaadhesín

3. INNIHALD TILGREINT SEM PYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI SKAMMTA

10 skammtar
25 skammtar

4. ÍKOMULEIÐ(IR)

i.m.

5. BIÐTÍMI FYRIR AFURÐANÝTINGU

Biðtími: Núll dagar.

6. LOTUNÚMER

Lot {númer}

7. FYRNINGARDAGSETNING

EXP {mánuður/ár}
Notið tafarlaust ef ir að umbúðir eru rofnar.

8. VARNADARORDIN „DÝRALYF“

Dýralyf.

B. FYLGISEÐILL

Lyfið er ekki lengur með markaðsleyfi

FYLGISEÐILL:
Enteroporc COLI stungulyf, dreifa fyrir svín

1. HEITI OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA OG PESS FRAMLEIÐANDA SEM BER ÁBYRGÐ Á LOKASAMPÝKKT, EF ANNAR

Markaðsleyfishafi:

Ceva Santé Animale
10 av. de La Ballastière
33500 Libourne
Frakkland

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasampykkt:

IDT Biologika GmbH
Am Pharmapark
06861 Dessau-Rosslau
Þýskaland

2. HEITI DÝRALYFS

Enteroporc COLI stungulyf, dreifa fyrir svín

3. VIRK(T) INNIHALDSEFNI OG ÖNNUR INNIHALDSEFNI

Hver skammtur (2 ml) inniheldur:

Virk innihaldsefni:

Óvirkjuð adhesín úr festiþráðum (fi nörial adhesins) úr *Escherichia coli*:

F4ab	≥23 rU/ml*
F4ac	≥19 rU/ml*
F5	≥13 rU/ml*
F6	≥37 rU/ml*

* Innihald af adhesínum er gefið upp í hlutfallslegum einingum (relative units, rU) í hverjum ml, sem eru ákvarðaðar með ELISA-mælingu og samanburði við innri staðal

Ónæmisglæða:

Ál (sem hýdroxið) 2,0 mg/ml

Guleit dreifa...

4. ABENDING(AR)

Til aðfenginnar ónæmingar afkvæma með virkri ónæmingu gyltna og unggyltna með fangi til að draga úr klínískum ummerkjum (alvarlegum niðurgangí) og dánartíðni af völdum *Escherichia coli* stofna sem tjá festiþráðaadhesínin F4ab, F4ac, F5 og F6.

Ónæmi myndast (eftir inntöku broddmjólkur): innan 12 klukkustunda frá fæðingu
Ónæmi endist í (eftir inntöku broddmjólkur): fyrstu daga eftir fæðingu.

5. FRÁBENDINGAR

Engar.

6. AUKAVERKANIR

Mjög algengt var að líkamshiti hækki tímabundið á bólusetingardögum (að meðaltali $0,5^{\circ}\text{C}$, aitt að 2°C hjá einstökum dýrum), en hann varð aftur eðlilegur innan 24 klukkustunda.

Mjög algengt er að tímabundinn þrofi og roði sjáist á stungustað (að meðaltali 2,8 cm, aitt að 8 cm hjá einstökum dýrum), en þessi einkenni ganga til baka án meðferðar innan 7 daga.

Algengt er að dýr sýni minni virkni dagana sem þau eru bólusett.

Tíðni aukaverkana er skilgreind samkvæmt eftirfarandi:

- Mjög algengar (aukaverkanir koma fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 dýrum sem fá meðferð)
- Algengar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 100 dýrum sem fá meðferð)
- Sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 1.000 dýrum sem fá meðferð)
- Mjög sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 10.000 dýrum sem fá meðferð)
- Koma örsjaldan fyrir (koma fyrir hjá færri en 1 af hverjum 10.000 dýrum sem fá meðferð, þ.m.t. einstök tilvik)

Gerið dýralækni viðvart ef vart verður einhverra aukaverkana, jafnvel aukaverkana sem ekki eru tilgreindar í fylgiseðlinum eða ef svo virðist sem lyfið hafi ekki tilætuð áhrif.

7. DÝRATEGUND(IR)

Svín (gyltur og unggyltur með fangi).

8. SKAMMTAR FYRIR HVERJAUÐ RÉTTEGUND, ÍKOMULEIÐ(IR) OG AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF

Til notkunar í vöðva.

Sprauta á einum skammti (2 ml) af bóluefni í hnakkavöðva aftan við eyra á hverju svíni.

Frumbólusetning:

Fyrsta bólusetning: einn skammtur 5 vikum fyrir áætlað got
Önnur bólusetning: einn skammtur 2 vikum fyrir áætlað got.

Endurbólusetning (fyrir hvert síðara got):

Einn skammtur 2 vikum fyrir áætlað got.

9. LEIÐBEININGAR UM RÉTTA LYFJAGJÖF

Hristið bóluefnið vel fyrir notkun.

10. BIÐTÍMI FYRIR AFURÐANÝTINGU

Núll dagar.

11. SÉRSTAKAR VARÚÐARREGLUR VIÐ GEYMSLU

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Geymið og flytjið í kæli (2°C - 8°C).

Verjið gegn ljósi.

Má ekki frijosa.

Ekki skal nota dýralyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á öskjunni.

Geymsluþol eftir að innri umbúðir hafa verið rofnar: Notið strax.

12. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ

Sérstök varnaðarorð fyrir hverja dýrategund:

Einungis skal bólusetja heilbrigð dýr.

Sérstakar varúðarreglur við notkun hjá dýrum:

Á ekki við.

Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið:

Á ekki við.

Meðganga og mjólkurgjöf:

Dýralyfið má nota á meðgöngu.

Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir:

Engar upplýsingar liggja fyrir um öryggi og verkun þessa bóluefnis við samtímis notkun neins annars dýralyfs. Ákvörðun um notkun þessa bóluefnis fyrir eða eftir notkun einhvers annars dýralyfs skal því tekin í hverju tilviki fyrir sig.

Ofskömmtu (einkenni, bráðameðferð, meðgöngu):

Á ekki við.

Ósamrýmanleiki:

Ekki má blanda þessu dýralyfi saman við nein önnur dýralyf.

13. SÉRSTAKAR VARÚÐARREGLUR VEGNA FÖRGUNAR ÓNOTAÐRA LYFEJA EÐA ÚRGANGS, EFTIRVIÐ Á

Ekki má skola lyfum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi.

Leitið ráða hjá lýralækni um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

14. DAGSETNING SÍÐUSTU SAMPYKKATAR FYLGISEÐILSINS

Ítarlegar upplýsingar um dýralyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu (<http://www.ema.europa.eu/>).

15. AÐRAR UPPLÝSINGAR

Ónæmisfræðilegar upplýsingar

Virk ónæming gyltna og unggyltna með fangi veldur myndun mótefna gegn festiþráðaadhesínunum F4ab, F4ac, F5 og F6 úr *E. coli*. Grísir fá síðan aðfengið ónæmi með inntöku broddmjólkur sem inniheldur þessi sértæku mótefni.

Pakkningastærðir:

Pappaaskja sem inniheldur 1 hettuglas (úr gleri eða PET) með 10 skömmum af dreifu
Pappaaskja sem inniheldur 1 hettuglas (úr gleri eða PET) með 25 skömmum af dreifu

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

Lyfið er ekki lengur með markaðsleyfi