

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Porcilis Ery-Parvo vet., injektionsvätska, suspension för svin

2. Sammansättning

Varje dos (2 ml) innehåller:

Aktiv substans:

Inaktiverade stammar av:

Erysipelothrix rhusiopathiae serotyp 2 (stam M2): ≥ 1 ppd*
Svinparvovirus (stam 014) ≥ 552 EU**

* (pig protective dose) beräknat enligt Ph.Eur styrketest

** bestämt i slutprodukt som massenheter av antigen (ELISA)

Adjuvans:

dl- α -tokoferolacetat 150 mg.

Homogen, vit till nästan vit emulsion efter skakning.

3. Djurslag

Svin.

4. Användningsområden

Aktiv immunisering av gyltor, suggor och galtar mot sjukdom orsakad av infektion med *Erysipelothrix rhusiopathiae* (rödsjuka) och mot tidig fosterdöd orsakad av parvovirusinfektion.

Immunitetens insättande: 3 veckor.

Immunitetens varaktighet: 6 månader.

5. Kontraindikationer

Inga kända.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Vaccinera endast friska djur.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Inga.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Ej relevant.

Dräktighet och digivning:

Använd inte till dräktiga djur. Kan användas under digivning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel. Ett beslut om att använda detta vaccin före eller efter ett annat läkemedel måste därför fattas från fall till fall.

Överdoser:

Biverkningar som har observerats efter en dubbel dos skiljer sig inte från de som har observerats efter en enkel dos.

Viktiga blandbarhetsproblem:

Blanda inte med något annat läkemedel.

7. Biverkningar

Svin:

Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur):
Förhöjd kroppstemperatur ¹ . Svullnad vid injektionsstället ² .
Vanliga (1 till 10 av 100 behandlade djur):
Ovilja att röra sig ³ .
Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):
Överkänslighetsreaktioner.

¹ Övergående ökning (+ 0,5 °C) inom 24 timmar efter vaccination.

² Mild övergående lokal svullnad (1-10 mm i diameter) i upp till 8 dagar efter vaccination.

³ Övergående reaktion.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

2 ml ges djupt intramuskulärt bakom örat.

Vaccinationsschema

Grundvaccination: I frånvaro av maternala antikroppar mot svinparvovirus (från ca 6 månader) ges 2 vaccinationer med 4 veckors mellanrum. Den andra vaccinationen ges senast 2 veckor före betäckning/artificiell insemination. Vaccination mot svinparvovirus har vanligen ingen effekt före 6 månaders ålder, varför enkelvacciner mot rödsjuka bör användas i dessa fall.

Revaccination: Bör ske under digivningen, senast 2 veckor före betäckning/artificiell insemination, eller var sjätte månad.

Galtar

Grundimmunisering 2 gånger med 4 veckors mellanrum, därefter revaccination var 6:e månad.

9. Råd om korrekt administrering

Låt vaccinet anta rumstemperatur (15 °C–25 °C) före användning.
Skaka vaccinet väl före användning.

10. Karenstider

Noll dygn.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i kylskåp (2 °C–8 °C).
Får ej frysas.
Skyddas mot ljus .

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på flaskan. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 10 timmar

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

MTnr: 14298

Förpackningsstorlekar:

Kartong med 1 injektionsflaska av plast (PET) om 20 ml, 50 ml, 100 ml.
Kartong med 10 injektionsflaskor av plast (PET) om 20 ml, 50 ml, 100 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2025-10-02

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produkt databas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, NL-5831 AN Boxmeer, Nederländerna

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

MSD Animal Health Sweden AB

Box 6195

102 33 Stockholm

Tel: +46 (0)8 522 216 60

Email: msdah.sweden@msd.com