1. PŘÍBALOVÁ INFORMACE

**PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

1. Název veterinárního léčivého přípravku

Porcilis PRRS lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

2. Složení

Jedna dávka o objemu 2 ml (intramuskulární podání) nebo 0,2 ml (intradermální podání) obsahuje:

**Lyofilizát**

**Léčivá látka:**

Virus PRRS (phyl. DV), živý atenuovaný, 104,0 – 106,3 TCID50\*

Excipiens: q.s.

\* - 50 % infekční dávka pro tkáňovou kulturu

**Rozpouštědlo (Diluvac Forte)**

Adjuvans: tokoferol-alfa-acetát 75 mg/ml

Excipiens: ad 1 ml

Lyofilizát: světle žlutý až bílý lyofilizát.

Rozpouštědlo: bílý roztok

3. Cílové druhy zvířat

Prasata

4. Indikace pro použití

K aktivní imunizaci zdravých prasat proti následkům infekce evropským typem viru PRRS.

Nástup imunity: prokázán čelenží za 28 dnů po vakcinaci.

Trvání imunity: nejméně 24 týdnů po vakcinaci.

5. Kontraindikace

Nepoužívat v prostředí, kde rozšíření viru PRRS nebylo stanoveno spolehlivou diagnostickou metodou.

6. Zvláštní upozornění

Zvláštní upozornění:

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

Mateřské protilátky mohou interferovat s odpovědí na vakcinaci.

Zvláštní opatření pro použití u zvířat:

Je třeba zabránit rozšíření vakcinačního viru do oblasti, kde se virus PRRS ještě nevyskytuje. Nepoužívejte v chovech, kde probíhá eradikace viru PRRS na základě serologického vyšetřování.

Neprovádějte ve stádě rutinní střídání dvou nebo více komerčních vakcín obsahujících modifikovaný živý virus (MLV) PRRS založených na různých kmenech.

Aby se omezilo potenciální riziko rekombinace mezi vakcinačními kmeny PRRS MLV stejného

genotypu, nepoužívejte v témže hospodářství současně různé vakcíny obsahující modifikovaný živý virus PRRS založené na různých kmenech stejného genotypu. V případě přechodu z jedné vakcíny obsahující modifikovaný živý virus PRRS na jinou takovou vakcínu je třeba dodržet přechodné období mezi posledním podáním současné vakcíny a prvním podáním vakcíny nové. Toto přechodné období by mělo být delší než období vylučování viru 5 týdnů po vakcinaci.

PRRS virus naivní plemenná zvířata (např. náhradní prasničky z PRRS viru prostého stáda), která jsou zařazována do stáda zvířat infikovaných virem PRRS, je třeba vakcinovat před první inseminací. Vakcinaci je třeba pokud možno provádět v oddělené karanténní jednotce. Je třeba dodržet přechodné období mezi vakcinací a přesunem zvířat na chovnou jednotku. Toto přechodné období by mělo být delší než období vylučování viru 5 týdnů po vakcinaci.

Cílem vakcinace má být dosažení homogenní imunity u cílové populace na úrovni hospodářství.

Zvláštní opatření určené osobám, které podávají veterinární léčivý přípravek zvířatům:

V případě náhodného sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Březost a laktace:

Virus PRRS naivní prasničky a prasnice by se neměly vakcinovat během březosti, protože toto může mít negativní účinky. Vakcinace během březosti je bezpečná, pokud se provádí u prasniček a prasnic, které byly již imunizovány proti evropskému typu viru PRRS buď vakcinací anebo terénní infekcí. Lze použít během laktace.

Interakce s dalšími léčivými přípravky a další formy interakce:

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti pro výkrmová prasata od 4 týdnů věku dokládají, že vakcínu lze mísit s vakcínou Porcilis M Hyo a podávat jako intramuskulární injekci.

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti pro výkrmová prasata od 3 týdnů věku počínaje dokládají, že vakcínu lze podávat s Porcilis PCV M Hyo, s Porcilis Lawsonia, nebo se smísenými Porcilis PCV M Hyo a Porcilis Lawsonia ve stejném čase ale na různá místa (přednostně na opačnou stranu krku) oběma způsoby podání.

U některých prasat může zvýšení tělesné teploty po společném podání často přesáhnout 2°C. Teplota se vrátí k normálu do 1–2 dnů po zaznamenání nejvyšší teploty. Po intradermální nebo intramuskulární vakcinaci se od 5. dne po vakcinaci mohou často objevit v místě podání přechodné lokální reakce, které spočívají v mírném otoku (o průměru maximálně 2 cm). Tyto reakce mohou příležitostně přetrvávat do 29 dnů po vakcinaci, nebo déle. Méně často se mohou po vakcinaci objevit hypersenzitivní reakce.

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti u prasat ve věku od 3 týdnů dále prokazují, že tuto vakcínu lze aplikovat intradermálně nemísenou s Porcilis PCV ID samotným nebo s vakcínou Porcilis PCV ID mísenou s Porcilis Lawsonia ID a/nebo nemísenou s Porcilis M Hyo ID ONCE za předpokladu, že místo aplikace nemísených vakcín je od sebe vzdáleno alespoň 3 cm. Nežádoucí účinky jsou popsány v bodě 3.6, vyjma toho, že u jednotlivých prasat lze pozorovat uzlík v místě vpichu až 2,5 cm. Tyto uzlíky mohou přetrvávat po dobu 5 týdnů a jsou velmi často doprovázeny zarudnutím a krustami. Častá je hypertermie v den vakcinace (průměrně o 0,3 °C, jednotlivá prasata až o 1,2 °C). U vakcinovaných prasat lze vzácně pozorovat ulehnutí a malátnost. Před podáním společně s Porcilis PRRS čtěte příbalové informace příslušných přípravků.

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti podání Porcilis PRRS společně s výše uvedenými přípravky u chovných zvířat nebo během březosti.

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny, pokud je podávána zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem, vyjma výše zmíněných přípravků. Rozhodnutí o použití této vakcíny před nebo po jakémkoliv jiném veterinárním léčivém přípravku musí být provedeno na základě zvážení jednotlivých případů.

Hlavní inkompatibility:

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem, vyjma rozpouštědla dodávaného pro použití s přípravkem nebo s vakcínou Porcilis M Hyo. Nepoužívat s žádným jiným veterinárním léčivým přípravkem kromě těch, které jsou uvedeny v bodě Interakce.

7. Nežádoucí účinky

Prasata:

|  |  |
| --- | --- |
| Velmi časté  (>1 zvíře / 10 ošetřených zvířat): | Uzlíky v místě aplikace (1). |
| Vzácné  (1 až 10 zvířat / 10 000 ošetřených zvířat): | Dočasně zvýšená teplota (2).  Hypersenzitivní reakce jako dyspnoe, hyperémie, ulehnutí, svalový třes, excitace a zvracení (3). |
| Velmi vzácné  (< 1 zvíře / 10 000 ošetřených zvířat, včetně ojedinělých hlášení): | Reakce anafylaktického typu (4). |

1. Po intradermální vakcinaci lze pozorovat malé tuhé uzlíky (o průměru maximálně 1,5 cm), které svědčí o správné technice podání vakcíny. Tento uzlík je obvykle pozorován po dobu 14 dní, ale občas může přetrvávat 29 dní i déle.
2. Po intramuskulární aplikaci.
3. Tyto příznaky zcela odezní spontánně během několika minut po vakcinaci.
4. Fatální reakce anafylaktického typu byly hlášeny velmi vzácně.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti přípravku. Jestliže zaznamenáte jakékoliv nežádoucí účinky, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, obraťte se prosím nejprve na svého veterinárního lékaře. Nežádoucí účinky můžete hlásit také držiteli rozhodnutí o registraci nebo místnímu zástupci držitele rozhodnutí o registraci s využitím kontaktních údajů uvedených na konci této příbalové informace nebo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků na www.uskvbl.cz

8. Dávkování pro každý druh, cesty a způsob podání

Aplikuje se intramuskulárně nebo intradermálně. Vakcína se naředí dle způsobu aplikace příslušným množstvím rozpouštědla (Diluvac Forte).

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Počet dávek v lékovce | Množství rozpouštědla (ml) potřebného pro | |
| intramuskulární aplikaci | intradermální aplikaci |
| 10 | 20 | 2 |
| 25 | 50 | 5 |
| 50 | 100 | 10 |
| 100 | 200 | 20 |

Před naředěním nechejte rozpouštědlo dosáhnout pokojové teploty (15°C – 25°C) a před použitím dobře protřepejte.

Dávkování:

Intramuskulární podání: aplikuje se dávka 2,0 ml do krční svaloviny.

Intradermální podání: vícedávkovým bezjehelným injekčním zařízením pro intradermální aplikaci tekutin, vhodném k dodání „jet-stream“ objemu vakcíny (0,2 ml ± 10 %) přes epidermální vrstvy kůže, se aplikuje dávka 0,2 ml do horní části pravé nebo levé strany krku, popřípadě podél svalu zádi. Malá, přechodnou dobu se vyskytující bulka je důkazem správně provedené intradermální aplikace.

Vakcinační schéma:

Aplikuje se jediná dávka prasatům od věku 2 týdnů.

Výkrmová prasata: jediná vakcinace je dostatečná pro chráněnost až do porážky.

Chovná prasata: u prasniček se doporučuje (re)vakcinace 2-4 týdny před připuštěním. Pro dosažení uniformní úrovně chráněnosti se doporučuje revakcinace v pravidelných intervalech, buď před každou další březostí, nebo celý chov každé 4 měsíce. Březí prasnice by se měly vakcinovat pouze po předchozí expozici evropským typem viru PRRS.

Vakcína může být naředěna těsně před vakcinací při současném podání u výkrmových prasat od 4 týdnů věku vakcínou Porcilis M Hyo a měla by být použita podle následujících instrukcí:

Porcilis PRRS Porcilis M Hyo

10 dávek + 20 ml

25 dávek + 50 ml

50 dávek + 100 ml

100 dávek + 200 ml

Jedna dávka (2 ml) Porcilis PRRS smíchaná s Porcilis M Hyo se aplikuje intramuskulárně do svaloviny krku.

9. Informace o správném podávání

Používejte sterilní stříkačky a jehly, případně čistý intradermální aplikátor.

10. Ochranné lhůty

Bez ochranných lhůt.

11. Zvláštní opatření pro uchovávání

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Lyofilizát nebo kombinované balení: Uchovávejte při teplotě 2-8 °C. Chraňte před světlem.

Diluvac Forte: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Chraňte před světlem.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na etiketě.

Doba použitelnosti po naředění podle návodu: 3 hodiny.

Doba použitelnosti po smíchání s Porcilis M Hyo: 1 hodina.

12. Zvláštní opatření pro likvidaci

Po vakcinaci omyjte a dezinfikujte ruce a vybavení.

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechen nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a platnými národními systémy sběru. Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí.

13. Klasifikace veterinárních léčivých přípravků

Živá lyofilizovaná vakcína obsahující atenuovaný, evropský kmen DV viru PRRS. Vakcína se ředí rozpouštědlem Diluvac Forte obsahujícím tokoferol-alfa-acetát jako adjuvans pro zvýšení stimulace imunitního systému. Intramuskulární nebo intradermální aplikace tohoto kmenu viru PRRS navodí aktivní specifickou imunitu proti následkům infekce virem PRRS. Po aplikaci do těla vakcinovaného jedince se aktivuje celá řada obranných mechanismů organismu zabraňujících následnému rozvinutí onemocnění po nakažení terénní infekcí.

Sérologicky zjistitelné titry nastupují přibližně během 1-2 týdnů, plná chráněnost nastupuje do 4 týdnů po vakcinaci. Na základě protilátek navozených vakcinací nelze odlišit vakcinovaná zvířata od zvířat přirozeně infikovaných evropskými kmeny viru PRRS.

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14. Registrační čísla a velikosti balení

97/036/01-C

i.m. balení:

Lyofilizát a rozpouštědlo mohou být baleny společně nebo zvlášť:

lepenková krabička s 1 nebo 10 skleněnými injekčními lahvičkami s 10, 25, 50 nebo 100 dávkami lyofilizované vakcíny

lepenková krabička s 1 nebo 10 skleněnými nebo PET injekčními lahvičkami s 20, 50, 100 nebo 200 ml rozpouštědla Diluvac Forte

lepenková krabička s 1 nebo 10 skleněnými injekčními lahvičkami s 10, 25, 50 nebo 100 dávkami lyofilizované vakcíny a s 1 nebo 10 skleněnými nebo PET injekčními lahvičkami s 20, 50, 100 nebo 200 ml rozpouštědla Diluvac Forte

i.d. balení:

lepenková krabička s 1 nebo 5 skleněnými injekčními lahvičkami s 10, 25, 50 nebo 100 dávkami lyofilizované vakcíny a s 1 nebo 5 skleněnými nebo PET injekčními lahvičkami s 2, 5, 10 nebo 20 ml rozpouštědla Diluvac Forte

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

15. Datum poslední revize příbalové informace

8/2023

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>)*.*

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku naleznete také v národní databázi ([https://www.uskvbl.cz](https://www.uskvbl.cz/cs/registrace-a-schvalovani/registrace-vlp/seznam-vlp/aktualne-registrovane-vlp)).

16.     Kontaktní údaje

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Nizozemsko

Místní zástupce a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:

Intervet s.r.o., Praha

Tel: + 420 233 010 242

Email: [cz\_dpoc@merck.com](mailto:cz_dpoc@merck.com)

Pokud chcete získat informace o tomto veterinárním léčivém přípravku, kontaktujte prosím příslušného místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci.