

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

## **1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Enteroporc COLI AC liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai cūkām

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

Katra deva (2 ml) satur:

### **Aktīvās vielas:**

#### **Liofilizāts:**

A/C tipa <i>Clostridium perfringens</i> toksoīdi:	
alfa toksoīds	≥ 125 rU/ml*
bēta1 toksoīds	≥ 3354 rU/ml*
bēta2 toksoīds	≥ 794 rU/ml*

#### **Suspensija:**

Inaktivēti *Escherichia coli* fimbriju adhezīni:

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

\* toksoīdu un fimbriju adhezīnu daudzums relatīvajās vienībās/ml, ko nosaka ar ELISA atbilstoši iekšējam standartam

### **Adjuvants:**

Alumīnijs (hidroksīda veidā) 2,0 mg/ml

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā.

## **3. ZĀĻU FORMA**

Liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai.

Smilškrāsas līdz brūns liofilizāts.

Dzeltenīga suspensija.

## **4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA**

### **4.1 Mērķa sugars**

Cūkas (grūsnas sivēnmātes un jauncūkas).

### **4.2 Lietošanas indikācijas, norādot mērķa sugars**

Pēcnācēju pasīvai imunizācijai, veicot grūsnu sivēnmāšu un jauncūku aktīvu imunizāciju, lai samazinātu:

- klīniskās pazīmes (smagu diareju) un mirstību, ko izraisījuši *Escherichia coli* celmi, kuri ekspresē fimbriju adhezīnus F4ab, F4ac, F5 un F6;
- klīniskās pazīmes (diareju pirmajās dzīves dienās), kas saistītas ar A tipa *Clostridium perfringens*, kas ekspresē alfa un bēta2 toksīnus;

- klīniskās pazīmes un mirstību, kas saistīta ar hemorāģisko un nekrotizējošo enterītu, ko izraisījis C tipa *Clostridium perfringens*, kas ekspresē bēta1 toksīnu.

Imunitātes iestāšanās (pēc pirmapiena uzņemšanas):  
*E. coli* F4ab, F4ac, F5, F6: 12 stundu laikā pēc dzimšanas.  
A un C tipa *C. perfringens*: pirmajā dzīves dienā.

Imunitātes ilgums (pēc pirmapiena uzņemšanas):  
*E. coli* F4ab, F4ac, F5, F6: pirmās dzīves dienas.  
A tipa *C. perfringens*: 14 dzīves dienas.  
C tipa *C. perfringens*: 21 dzīves diena.

#### **4.3 Kontrindikācijas**

Nav.

#### **4.4 Īpaši brīdinājumi katrai mērķa sugai**

Vakcinēt tikai veselus dzīvniekus.

#### **4.5 Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā**

##### Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem

Nav piemērojami.

##### Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai

Nav.

#### **4.6 Iespējamās blakusparādības (biežums un bīstamība)**

Vakcinācijas dienā ļoti bieži novēroja pārejošu ķermeņa temperatūras paaugstināšanos (vidēji par 0,5 °C, atsevišķām cūkām pat par 2 °C), kas normalizējās 24 stundu laikā.  
Āoti bieži novēroja pārejošu tūsku un apsārtumu injekcijas vietā (vidēji 2,8 cm, atsevišķām cūkām līdz 8 cm), kas izzuda bez ārstēšanas 7 dienu laikā.  
Vakcinācijas dienā bieži novēroja nedaudz depresīvu uzvedību.

Veterināro zāļu blakusparādību sastopamības biežums norādīts sekojošā secībā:

- ļoti bieži (vairāk nekā 1 no 10 ārstētajiem dzīvniekiem novērota(-s) nevēlama(-s) blakusparādība(-s));
- bieži (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 100 ārstētajiem dzīvniekiem);
- retāk (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 1000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- reti (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- ļoti reti (mazāk nekā 1 dzīvniekam no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem, ieskaitot atsevišķus ziņojumus).

#### **4.7 Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā**

Drīkst lietot grūsnības laikā.

#### **4.8 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi**

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

#### **4.9 Devas un lietošanas veids**

Intramuskulārai lietošanai.

Injicēt vienu vakcīnas devu (2 ml) katrai cūkai kakla muskuļos zonā aiz auss.

Vakcinācijas shēma:

**Primārā vakcinācija:**

Pirmā vakcinācija:	viena deva 5 nedēļas pirms paredzamā atnešanās datuma.
Otrā vakcinācija:	viena deva 2 nedēļas pirms paredzamā atnešanās datuma.

**Revakcinācija (pirms katras nākamās atnešanās):**

Viena deva 2 nedēļas pirms paredzamā atnešanās datuma.

**Vakcīnas sagatavošana:**

1. Lai izšķidinātu vakcīnu, izmantot piemērota izmēra sterīlu šķirci, lai ievilktu apmēram 5 ml suspensijas un pārnestu to liofilizāta flakonā.

2. Saudzīgi saskalināt liofilizātu, līdz tas ir pilnībā samaisīts ar suspensiju.

3. Pēc tam tajā pašā šķircē ievilk visu liofilizātu flakona saturu un pārnest to atpakaļ suspensijas flakonā.

4. Rūpīgi saskalināt, līdz tas ir pilnībā samaisīts.

5. Ievilk apmēram 5 ml izšķidinātās vakcīnas suspensijas un pārnest to liofilizātu flakonā. Saskalināt flakonu. Pēc tam ievilk saturu un pārnest to atpakaļ vakcīnas suspensijas flakonā.

Vakcīna ir gatava lietošanai.

Izšķidinātā vakcīna ir dzeltenīgi brūna līdz sarkanīgi brūna suspensija.

#### **4.10 Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams**

Nav piemērojami.

#### **4.11 Ierobežojumu periods(-i) dzīvnieku produkcijas izmantošanā**

Nulle dienas.

### **5. IMUNOLOGISKĀS ĪPAŠĪBAS**

Farmakoterapeitiskā grupa: imunoloģiskie līdzekļi cūku dzimtas dzīvniekiem, inaktivētu baktēriju vakcīnas.

ATĶ vet kods: QI09AB08.

Grūsnu sivēnmāšu un jauncūku aktīva imunizācija ierosina antivielu veidošanos pret A/C tipa *C. perfringens* alfa, bēta1 un bēta2 toksīniem un pret *E. coli* fimbriju adhezīniem F4ab, F4ac, F5 un F6. Sivēni tiek pasīvi imunizēti, dzerot pirmpieni, kas satur šīs specifiskās antivielas.

Vakcīnas iedarbīgums tika pierādīts, intraperitoneāli ievadot A tipa *C. perfringens* alfa un bēta2 toksīnu kombināciju. Šie toksīni ir sastopami vairumā jaundzimušo enterītu gadījumu, kas saistīti ar A tipa *C. perfringens* izolātiem. Uzskata, ka abi toksīni ir iesaistīti slimības patogenēzē.

## **6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA**

### **6.1 Palīgielu saraksts**

*Liofilizāts:*

Saharoze

*Suspensija:*

Alumīnija hidroksīds

Nātrijs hlorīds

Dinātrijs hidrogēnfosfāta dihidrāts

Kālija dihidrogēnfosfāts

Ūdens injekcijām

### **6.2 Būtiska nesaderība**

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm, izņemot suspensiju, kas paredzēta lietošanai ar šīm veterinārajām zālēm.

### **6.3 Derīguma termiņš**

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā: 21 mēnesis.

Derīguma termiņš pēc izšķīdināšanas saskaņā ar norādījumiem: 8 stundas.

Izšķīdinātā vakcīna līdz lietošanai ir jāuzglabā 2 °C–8 °C temperatūrā.

Pēc izšķīdinātās vakcīnas izņemšanas no ledusskapja, kur tā uzglabāta 2 °C–8 °C temperatūrā, vakcīna jāizlieto nekavējoties.

### **6.4 Īpaši uzglabāšanas nosacījumi**

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

Sargāt no gaismas.

Nesasaldēt.

### **6.5 Tiešā iepakojuma veids un saturs**

*Liofilizāts:*

10 ml stikla (I tipa) flakoni, kas satur 10 vai 25 devas

*Suspensija:*

25 ml PET vai stikla (I tipa) flakoni, kas satur 10 devas (20 ml)

50 ml PET vai stikla (II tipa) flakoni, kas satur 25 devas (50 ml)

Flakoni ir aizvērti ar brombutila gumijas aizbāžņiem un pārklāti ar valcētiem alumīnija vāciņiem.

Iepakojuma izmēri:

10 devas: kartona kaste, kas satur 1 stikla flakonu ar liofilizātu un 1 stikla flakonu (20 ml) ar suspensiju

10 devas: kartona kaste, kas satur 1 stikla flakonu ar liofilizātu un 1 PET flakonu (20 ml) ar suspensiju

25 devas: kartona kaste, kas satur 1 stikla flakonu ar liofilizātu un 1 stikla flakonu (50 ml) ar suspensiju.

25 devas: kartona kaste, kas satur 1 stikla flakonu ar liofilizātu un 1 PET flakonu (50 ml) ar suspensiju

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

## **6.6 Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšana**

Jebkuras neizlietas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

## **7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS**

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

## **8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

EU/2/20/262/001  
EU/2/20/262/002  
EU/2/20/262/003  
EU/2/20/262/004

## **9. REĢISTRĀCIJAS /PĀRREGISTRĀCIJAS DATUMS**

Pirmās reģistrācijas datums: 09.12.2020

## **10. TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS**

{MM/GGGG}

Sīkākas ziņas par šīm veterinārajām zālēm ir atrodamas Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē (<http://www.ema.europa.eu/>).

## **RAŽOŠANAS, IEVEŠANAS, IZPLATĪŠANAS, TIRDZNIECĪBAS, PIEGĀDES UN/VAI LIETOŠANAS AIZLIEGUMS**

Izplatīšanai tikai praktizējošam veterinārārstam.

## **II PIELIKUMS**

- A. BIOLOĢISKI AKTĪVĀS VIELAS RAŽOTĀJI UN RAŽOTĀJS, KAS ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI**
- B. IZPLATĪŠANAS UN LIETOŠANAS NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI**
- C. MAKSIMĀLI PIEĻAUJAMO ATLIEKVIELU DAUDZUMS (MRL)**

**A. BIOLOGISKI AKTĪVĀS VIELAS RAŽOTĀJI UN RAŽOTĀJS, KAS ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI**

Bioloģiski aktīvās vielas ražotāju nosaukums un adrese:

IDT Biologika GmbH  
Am Pharmapark  
06861 Dessau-Rosslau  
Vācija

CZ Vaccines S.A.U.  
La Relva - Torneiros s/n  
Porriño  
36410 Pontevedra  
Spānija

Ražotāja, kas atbild par sērijas izlaidi, nosaukums un adrese:

IDT Biologika GmbH  
Am Pharmapark  
06861 Dessau-Rosslau  
Vācija

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.  
Szállás u. 5.  
1107 Budapest  
Ungārija

Zāļu lietošanas instrukcijā jānorāda ražotāja, kas atbild par attiecīgās sērijas izlaidi, nosaukums un adrese.

**B. IZPLATĪŠANAS UN LIETOŠANAS NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI**

Izplatīšanai tikai praktizējošam veterinārārstam.

**C. MAKSIMĀLI PIEĻAUJAMO ATLIEKVIELU DAUDZUMS (MRL)**

Bioloģiskas izcelsmes aktīvā viela, kas paredzēta, lai ierosinātu pasīvo imunitāti, neietilpst Regulas (EK) Nr. 470/2009 darbības jomā.

Palīgviegas (ieskaitot adjuvantus), kas minētas zāļu apraksta 6.1. apakšpunktā, vai nu ir atļautās vielas, kurām Komisijas Regulas (EK) Nr. 37/2010 pielikuma 1. tabulā noteikts, ka MRL nav nepieciešams, vai arī neietilpst Regulas (EK) Nr. 470/2009 darbības jomā, ja tās lieto veterināro zāļu sastāvā.

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

## **A. MARĶĒJUMS**

## **INFORMĀCIJA, KURAI JĀBŪT UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA**

Kartona kaste (**10 devas**)

Kartona kaste (**25 devas**)

### **1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Enteroporc COLI AC liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai cūkām

### **2. AKTĪVO VIELU NOSAUKUMS**

Viena deva (2 ml) satur:

A/C tipa *Clostridium perfringens* toksoīdi:

alfa toksoīds	≥ 125 rU/ml
bēta1 toksoīds	≥ 3354 rU/ml
bēta2 toksoīds	≥ 794 rU/ml

Inaktivēti *Escherichia coli* fimbriju adhezīni:

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

### **3. ZĀĻU FORMA**

Liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai.

### **4. IEPAKOJUMA IZMĒRS**

10 devas

25 devas

### **5. MĒRĶA SUGAS**

Cūkas (grūsnas sivēnmātes un jauncūkas).

### **6. INDIKĀCIJA(-S)**

### **7. LIETOŠANAS METODE UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)**

Intramuskulārai lietošanai.

Pirms lietošanas izlasiet iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.

### **8. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ**

Ierobežojumu periods: nulle dienas.

## **9. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS**

Pirms lietošanas izlasiet iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.

## **10. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP

Derīguma termiņš pēc izšķidināšanas: 8 stundas 2 °C–8 °C temperatūrā. Pēc vakcīnas izņemšanas no ledusskapja, kur tā uzglabāta 2 °C–8 °C temperatūrā, izlietot nekavējoties.

## **11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.

Sargāt no gaismas.

Nesasaldēt.

## **12. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI**

Atkritumu iznīcināšana: izlasiet lietošanas instrukciju.

## **13. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM” UN NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ PIEGĀDI UN LIETOŠANU, JA PIEMĒROJAMI**

Lietošanai dzīvniekiem. Izplatīšanai tikai praktizējošam veterinārāstam.

## **14. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNiem NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

## **15. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE**

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

## **16. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

EU/2/20/262/001  
EU/2/20/262/002  
EU/2/20/262/003  
EU/2/20/262/004

## **17. RAŽOŠANAS SĒRIJAS NUMURS**

Lot {numurs}

**DATI, KAS OBLIGĀTI JĀNORĀDA UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA****Liofilizāta flakons (10 devas)****Liofilizāta flakons (25 devas)****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Enteroporc COLI AC liofilizāts

**2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) DAUDZUMS***C. perfringens* toksoīdi**3. SATURA SVARS, TILPUMS VAI DEVU SKAITS**

10 devas

25 devas

**4. LIETOŠANAS VEIDS(-I)***i.m.***5. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ**

Ierobežojumu periods: nulle dienas.

**6. SĒRIJAS NUMURS**

Lot {numurs}

**7. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP {mēnesis/gads}

Derīguma termiņš pēc izšķīdināšanas: 8 stundas 2 °C–8 °C temperatūrā. Pēc vakcīnas izņemšanas no ledusskapja, kur tā uzglabāta 2 °C–8 °C temperatūrā, tizlietot nekavējoties.

**8. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”**

Lietošanai dzīvniekiem.

**DATI, KAS OBLIGĀTI JĀNORĀDA UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA****Suspensijas flakons (10 devas)****Suspensijas flakons (25 devas)****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Enteroporc COLI AC suspensija

**2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) DAUDZUMS***E. coli* fimbriju adhezīni**3. SATURA SVARS, TILPUMS VAI DEVU SKAITS**

10 devas

25 devas

**4. LIETOŠANAS VEIDS(-I)***i.m.***5. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ**

Ierobežojumu periods: nulle dienas.

**6. SĒRIJAS NUMURS**

Lot {numurs}

**7. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP {mēnesis/gads}

**8. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”**

Lietošanai dzīvniekiem.

## **B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA**

**LIETOŠANAS INSTRUKCIJA:**  
**Enteroporc COLI AC liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai cūkām**

**1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES  
TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA  
DAŽĀDI**

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

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

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

IDT Biologika GmbH  
Am Pharmapark  
06861 Dessau-Rosslau  
Vācija

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.  
Szállás u. 5.  
1107 Budapest  
Ungārija

**2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Enteroporc COLI AC liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai cūkām

**3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS**

Viena deva (2 ml) satur:

**Aktīvās vielas:**

**Liofilizāts:**

A/C tipa *Clostridium perfringens* toksoīdi:  
alfa toksoīds                            $\geq$  125 rU/ml\*  
bēta1 toksoīds                        $\geq$  3354 rU/ml\*  
bēta2 toksoīds                        $\geq$  794 rU/ml\*

**Suspensija:**

Inaktivēti *Escherichia coli* fimbriju adhezīni:  
F4ab                                       $\geq$  23 rU/ml\*  
F4ac                                       $\geq$  19 rU/ml\*  
F5    $\geq$  13 rU/ml\*  
F6    $\geq$  37 rU/ml\*

\* toksoīdu un fimbriju adhezīnu daudzums relatīvajās vienībās/ml, ko nosaka ar ELISA atbilstoši iekšējam standartam

**Adjuvants:**

Alumīnījs (hidroksīda veidā)           2,0 mg/ml

Smilškrāsas līdz brūns liofilizāts.

Dzeltenīga suspensija.

#### **4. INDIKĀCIJAS**

Pēcnācēju pasīvai imunizācijai, aktīvi imunizējot grūsnas cūkas un jauncūkas, lai samazinātu:

- klīniskās pazīmes (smagu diareju) un mirstību, ko izraisījuši *E. coli* celmi, kuri ekspresē fimbriju adhezīnus F4ab, F4ac, F5 un F6;
- klīniskās pazīmes (diareju) pirmajās dzīves dienās, kas saistīti ar A tipa *Clostridium perfringens*, kas ekspresē alfa un bēta2 toksīnus;
- klīniskās pazīmes un mirstību, kas saistīta ar hemorāgisko un nekrotizējošo enterītu, ko izraisījis C tipa *Clostridium perfringens*, kas ekspresē bēta1 toksīnu.

Imunitātes iestāšanās (pēc pirmpiena uzņemšanas):

*E. coli* F4ab, F4ac, F5, F6: 12 stundu laikā pēc dzimšanas.

A un C tipa *C. perfringens*: pirmajā dzīves dienā.

Imunitātes ilgums:

*E. coli* F4ab, F4ac, F5, F6: pirmās dzīves dienas.

A tipa *C. perfringens*: 14 dzīves dienas.

C tipa *C. perfringens*: 21 dzīves diena.

#### **5. KONTRINDIKĀCIJAS**

Nav.

#### **6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS**

Vakcinācijas dienā ļoti bieži novēroja pārejošu ķermeņa temperatūras paaugstināšanos (vidēji par 0,5 °C, atsevišķām cūkām pat par 2 °C), kas normalizējās 24 stundu laikā.

Ļoti bieži novēroja pārejošu tūsku un apsārtumu injekcijas vietā (vidēji 2,8 cm, atsevišķām cūkām līdz 8 cm), kas izzuda bez ārstēšanas 7 dienu laikā.

Vakcinācijas dienā bieži novēroja nedaudz depresīvu uzvedību.

Veterināro zāļu blakusparādību sastopamības biežums norādīts sekojošā secībā:

- ļoti bieži (vairāk nekā 1 no 10 ārstētajiem dzīvniekiem novērota(-s) nevēlama(-s) blakusparādība(-s));
- bieži (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 100 ārstētajiem dzīvniekiem);
- retāk (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 1000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- reti (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- ļoti reti (mazāk nekā 1 dzīvniekam no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem, ieskaitot atsevišķus ziņojumus).

Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai uzskatāt, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu.

#### **7. MĒRĶA SUGAS**

Cūkas (grūsnas sivēnmātes un jauncūkas).

#### **8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES**

Intramuskulāri lietošanai.

Injicēt vienu vakcīnas devu (2 ml) katrai cūkai, kakla muskuļos zonā aiz auss.

**Primārā vakcinācija:**

Pirmā vakcinācija: viena deva 5 nedēļas pirms paredzamā atnešanās datuma.  
Otrā vakcinācija: viena deva 2 nedēļas pirms paredzamā atnešanās datuma.

**Revakcinācija (pirms katras nākamās atnešanās):**

Viena deva 2 nedēļas pirms paredzamā atnešanās datuma.

**9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI**

**Vakcīnas sagatavošana:**

1. Lai izšķidinātu vakcīnu, izmantot piemērota izmēra sterīlu šķirci, lai ievilktu apmēram 5 ml suspensijas un pārnestu to liofilizāta flakonā.
2. Saudzīgi saskalināt liofilizātu, līdz tas ir pilnībā samaisīts ar suspensiju.
3. Pēc tam tajā pašā šķircē ievilk visu liofilizāta flakona saturu un pārnest to atpakaļ suspensijas flakonā.
4. Rūpīgi saskalināt, līdz tas ir pilnībā samaisīts.
5. Ievilk apmēram 5 ml izšķidinātās vakcīnas suspensijas un pārnest to liofilizāta flakonā. Saskalināt flakonu. Pēc tam ievilk saturu un pārnt to atpakaļ vakcīnas suspensijas flakonā.

Vakcīna ir gatava lietošanai.

Izšķidinātā vakcīna ir dzeltenīgi brūna līdz sarkanīgi brūna suspensija.

**10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ**

Nulle dienas.

**11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

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

Sargāt no gaismas.

Nesasaldēt.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts uz iepakojuma.

Derīguma termiņš pēc izšķidināšanas saskaņā ar norādījumiem: 8 stundas.

Izšķidinātā vakcīna līdz lietošanai ir jāuzglabā 2 °C–8 °C temperatūrā. Pēc izšķidinātās vakcīnas izņemšanas no ledusskapja, kur tā uzglabāta 2 °C–8 °C temperatūrā, vakcīna jāizlieto nekavējoties.

**12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI**

**Īpaši brīdinājumi katrai dzīvnieku sugai:**

Vakcinēt tikai veselus dzīvniekus.

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:  
Nav piemērojami.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:  
Nav.

Grūsnība un laktācija:  
Drīkst lietot grūsnības laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:  
Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, ja to lieto kopā ar citām veterinārajām zālēm. Lēmmu par vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņem, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti):  
Nav piemērojami.

Nesaderība:  
Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm, izņemot suspensiju, kas paredzēta lietošanai ar šīm veterinārajām zālēm.

### **13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI**

Jebkuras neizlietas veterinārās zāles vai to atkritumus nedrīkst iznīcināt, izmantojot kanalizāciju vai kopā ar sadzīves atkritumiem.  
Jautājiet savam veterinārārīstam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

### **14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA**

Sīkākas ziņas par šīm veterinārajām zālēm ir atrodamas Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē (<http://www.ema.europa.eu>).

### **15. CITA INFORMĀCIJA**

#### **Iepakojuma izmēri:**

10 devas: kartona kaste, kas satur 1 stikla flakonu ar liofilizātu un 1 stikla flakonu (20 ml) ar suspensiju  
10 devas: kartona kaste, kas satur 1 stikla flakonu ar liofilizātu un 1 PET flakonu (20 ml) ar suspensiju

25 devas: kartona kaste, kas satur 1 stikla flakonu ar liofilizātu un 1 stikla flakonu (50 ml) ar suspensiju.  
25 devas: kartona kaste, kas satur 1 stikla flakonu ar liofilizātu un 1 PET flakonu (50 ml) ar suspensiju

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

#### **Imunoloģiskās īpašības**

Grūsnī sivēnmāšu un jauncūku aktīva imunizācija ierosina antivielu veidošanos pret A/C tipa *C. perfringens* alfa, bēta1 un bēta2 toksīniem un pret *E. coli* fimbriju adhezīniem F4ab, F4ac, F5 un F6. Sīvēni tiek pasīvi imunizēti, dzerot pirmāpienu, kas satur šīs specifiskās antivielas.

Vakcīnas iedarbīgums tika pierādīts, intraperitoneāli ievadot A tipa *C. perfringens* alfa un bēta2 toksīnu kombināciju. Šie toksīni ir sastopami vairumā jaundzimušo enterītu gadījumu, kas saistīti ar A tipa *C. perfringens* izolātiem. Uzskata, ka abi toksīni ir iesaistīti slimības patoģenēzē.