

PAKKAUSSELOSTE:
RABADROP, oraalisuspensio

**1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA
VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA,
JOS ERI**

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Bioveta, a.s., Komenského 212/12
683 23 Ivanovice na Hané
Tšekin tasavalta

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

RABADROP, oraalisuspensio

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

1 annos (1,8 ml) sisältää:

Vaikuttava aine:

Heikennetty rabiesvirus, kanta SAD Clone $1.8 \times 10^{6.0}$ TCID₅₀^{*} – $1.8 \times 10^{8.5}$ TCID₅₀^{*}

*tartunta-annos kudosviljelmälle – 50%

Apuaineet:

Stabilointiaine

Syöttimassa

Syöttimassa nro 1:

Naudantali, kova parafiini, parafiiniöljy, kalajauho, biomarkkeri – tetrasykliinihydrokloridi

Syöttimassa nro 2

Palmuöljy, kalajauho, kova parafiini, bergafat, biomarkkeri – tetrasykliinihydrokloridi

Syöttimassa nro 3

Naudantali, palmuöljy, kalajauho, kova parafiini, bergafat, biomarkkeri – tetrasykliinihydrokloridi

Biomarkkerin ei tarvitse olla syötin osana, jos tarjouskilpailun ehdot niin vaativat. Biomarkkerin pois jättämisellä ei ole negatiivista vaikutusta syöttien houkuttelevuuteen.

Kiinteän koostumuksen omaavan neliskantisen tai pallon muotoisen syötin väri on vihreänruskeaa tai ruskeaa. Syötin sisällä on muovinen läpipainopakkaus, jossa on eri kielillä teksti „Huom. – Raivotautirokote“. Läpipainopakkauksen sisältö (rokotekanta ja stabilointiaine) on oranssin tai punavioletin värisen suspensio.

4. KÄYTTÖAIHE

Kettujen ja supikoirien aktiiviseen immunisointiin vesikauhutartunnan ehkäisemiseksi.

Immunitetin kesto: vähintään 12 kuukautta

5. VASTA-AIHEET

Ei ole.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Haittavaikutuksia ei ole todettu.

Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä että lääke ei ole tehonnut, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi

Vaihtoehtoisesti voit myös ilmoittaa kansallista raportointijärjestelmää käyttäen (www.fimea.fi/elainlaakkeet).

7. KOHDE-ELÄINLAJI(T)

Kettu (*Vulpes vulpes*), supikoira (*Nyctereutes procyonoides*).

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Suun kautta.

Syötit levitetään joko käsin tai lentokoneesta rabiesrokotuskampanjan alueelle. Suorakulmion muotoisia syöttejä käytetään yleensä lentokoneesta levykseen. Syötit on tarkoitettu kettujen tai supikoirien syötäväksi. Yhden syötin ottaminen riittää aktiivisen immuniteetin saamiseen rabiesta vastaan.

Konkreettinen rokotusmenetelmä riippuu paikallisista olosuhteista, ennen kaikkea kohde-eläinlajien kannan tiheydestä kyseisellä alueella, niiden terveydentalasta (eli rabiekseen esiintymisestä kyseisellä kohde-eläinlajilla) ja muista rokotuskampanjaan liittyvistä vaatimuksista.

Rokotusalueen tulisi olla mahdollisimman suuri (mieluiten yli 5 000 km²). Rabiesvapaiden alueiden rokotuskampanjat on suunniteltava siten, että syöttien levitysalue kattaa 50 km levyisen vyöhykkeen rabiekseen esiintymisrajan ulkopuolella. Syöttien levitystiheys riippuu alueen topografiasta, kohde-eläinlajin kannan tiheydestä ja epitsootologisesta tilanteesta. Siksi toimivaltaisen viranomaisen antamia suosituksia syöttien levitystiheydestä, rokotusalueesta, syöttien levitysmenetelmästä ja muista paikallisista/alueellisista olosuhteista tulee noudattaa. Suurempaa levitystiheyttä suositellaan alueille, joilla kettujen/supikoirien kannan tiheys on suuri. Syöttien levittämistä ilmasta minkä tahansa sopivan lentolaitteen (kuten lentokoneen, helikopterin, kauko-ohjatun ilma-aluksen yms.) avulla suositellaan avoimilla tai harvaan asutuilla alueilla ja syöttien levittämistä käsin suositellaan alueilla, joilla asukastiheys on suuri. Syöttien lentolevitystä ei suositella vesialueiden (järvien, jokien ja patoaltaiden) lähistöllä eikä tiheään asutuilla alueilla. Rabiesvapaiden alueiden suojaamiseksi voidaan syöttejä levittää rokotusvyöhykkeen luomiseksi tai pistemäisesti. Rokottaminen tulisi tehdä kahdesti vuodessa muutaman peräkkäisen vuoden ajan ja vähintään kaksi vuotta viimeisen alueella vahvistetun rabiestapauksen jälkeen. Rokottamista ei kuitenkaan pidä suorittaa, jos lämpötilan odotetaan nousevan 30°C:seen tai sen yli. Parempi stabiilisuus korkeammassa lämpötilassa on ennen kaikkea syötillä nro 3.

9. ANNOSTUSOHJEET

10. VAROAIKA

Ei oleellinen..

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä ja kuljeta pakastettuna -20 °C:n lämpötilassa tai kylmemmässä.

Sulatettuna kestoaiakansa puitteissa, kuitenkin viimeistään 21 kuukautta valmistuspäivästä, rokote voidaan käyttää 90 päivän kuluessa säilytettynä 2-8 °C:n lämpötilassa.

Sulatuksen jälkeen ei saa pakastaa uudelleen.

Tuote on stabiili laboratorio-olosuhteissa 7 päivän ajan 25 °C:n lämpötilassa, 5 päivän ajan 30 °C:n lämpötilassa ja 3 päivän ajan 35 °C:n lämpötilassa.

Älä käytä tästä eläinlääkevalmistetta etikettiin merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen.

12. ERITYISVAROITUKSET

Erityisvaroituksset kohde-eläinlajeittain:

Ei ole.

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet:

Älä levitä syöttejä asutuille alueille, maanteille tai vesialueiden (kuten järvien, jokien ja patoaltaiden) lähelle.

Tämä rokote ei ole tarkoitettu kotieläinten rokottamiseen.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava:

Rokote sisältää eläviä heikennettyjä mikro-organismeja ja siksi rokotetta käsittelevien henkilöiden ja heidän kanssaan työskentelevien henkilöiden on estettävä kontaminointuminen sopivien toimenpiteiden avulla, esimerkiksi käyttämällä rokotetta käsiteltäessä ja jaeltaessa sopivaa suojavaatetusta ja suojakäsineitä.

Jos rokotteen vaikuttavaa ainetta pääsee iholle, pese se heti pois vedellä ja saippualla ja käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä tälle valmisteen pakkauseloste tai etiketti.

Rokoteliuokselle altistuneelle henkilölle täytyy antaa välitöntä ensiapua WHO:n suositusten mukaisesti. Ensiaputoimenpiteitä on kuvattu WHO:n julkaisemassa oppaassa “WHO Guide for Rabies Pre- and Post- Exposure Prophylaxis (PEP) in Humans” (“WHO:n opas rabiekseen ehkäisystä ihmisiillä ennen altistumista ja sen jälkeen”).

Tiineys ja imetyks:

Eläinlääkevalmisten turvallisuutta käytössä tiineyden ja imetyksen aikana ei ole määritetty.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Ei tunneta.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet):

Kymmenen kertaa suositeltua suuremman rokoteannoksen antaminen ei aiheuttanut haittavaikutuksia.

Yhteensopimattomuudet:

Yhteensopivuustutkimuksia ei ole saatavilla.

13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY
18.3.2021

15. MUUT TIEDOT

Farmakoterapeutinen ryhmä: Eläviä viruksia sisältävät rokotteet.
ATCvet-koodi: QI07BD.

Vaikutusmekanismi

Rokotteen immunisaatiovaikutus perustuu siihen, että syötin sisään sijoitetun rokoteviruksen sisältävän kapselin rikkoutuessa pääsee rokotevirus kapselista suuontelon limakalvojen pinnalle. Rokotetta käytetään suojaavan immunitetin aikaansaamiseen rabiesvasta-aineita indusoimalla ketuilla ja supikoirilla suun kautta annettuna.

Geenimerkki

Rokotekannalle on määritetty yksilöllinen geenimerkki. Merkki 11K on emäs G nukleotidipaikassa 11228 L-geenissä viruksen RNA-polymeraasia varten. Merkki 3K on emäs C nukleotidipaikassa 3128 M-geenissä (tarkemmin ilmaistuna ei-koodaava osa M- ja G-geenin välissä).

RABADROP on eläviä heikennettyjä viruksia sisältävä rabiesrokote, joka on tarkoitettu annettavaksi suun kautta ketuille (*Vulpes vulpes*) ja supikoirille (*Nyctereutes procyonoides*).

Vaikuttava aine on erittäin immunogeninen ja apatogeeninen rabiesvirus, joka on valittu ja kloonattu niin, että jäännöstaudinaiheuttamiskyky RABADROP-rokotteen valmistukseen käytetyn MSV:n aivojensisäisen antamisen jälkeen vähentisi aikuisilla hiirillä, joilla suoritettiin valintavaiheita emokannaksi palautumisen estämiseksi.

Rokote on pakattu syöttimassaan upotettuihin alumiini-/PVC-muovisiin läpipainopakkauksiin.

Pakauskoko:

a) Käsin levitykseen

Rokote on pakattu tukiristikolla varustettuihin kartonkipakkauksiin, jotka sisältävät 20 syöttiä. Kartonkisessa ryhmäpakkaussessa on 30 x 20 kappaletta syöttejä.

TAI

Rokote on pakattu muovipusseihin, jotka sisältävät 30 syöttiä.

b) Lentolevitykseen

Syötit on pakattu PE-muovipusseihin tai PE-muovisukkiin, jotka ovat 700 syöttiä sisältävissä kartonkipakkauksissa (1 x 700 kpl käytettäessä muovisukkia tai 2 x 350 kpl käytettäessä muovipusseja).

Jokaisessa pakkaussessa on hyväksytty pakkausseloste.

Kaikkia pakauskokoa ei välttämättä ole markkinoilla.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

BIPACKSEDEL:
RABADROP, oral suspension

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLika

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

Bioveta, a.s., Komenského 212/12
683 23 Ivanovice na Hané
Tjeckien

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

RABADROP, oral suspension

3. DEKLARATION AV AKTIVA SUBSTANSER OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

1 dos (1,8 ml) innehåller:

Aktiv substans:

Förvagad stam av rabiesvirus SAD Clone $1.8 \times 10^{6.0}$ TCID₅₀* – $1.8 \times 10^{8.5}$ TCID₅₀*
*50 % infektiös dos för vävnadskulturer

Hjälpmännen:

Stabiliseringmedium

Beten

Bete nr. 1

Nöttalg, fast paraffin, paraffinolja, fiskmjöl, biomarkör – tetracyklinhydroklorid

Bete nr. 2

Palmolja, fiskmjöl, fast paraffin, bergafat, biomarkör – tetracyklinhydroklorid

Bete nr. 2

Nöttalg, palmolja, fiskmjöl, fast paraffin, bergafat, biomarkör – tetracyklinhydroklorid

Biomarkören måste inte vara del av betet, om offertvillkoren inte kräver det. Att utlämna biomarkören inverkar inte negativt på betets attraktivitet.

Betet är brungrönt till brunt i färgen, har en kvadratisk eller rund form och en fast konsistens. Inuti betet finns en plastblisterförpackning med det flerspråkiga trycket "Varning -rabiesvaccin". Innehållet i plastblisterförpackningen (vaccinstäm med stabiliseringmedium) är en suspension med orange till röd-violett färg.

4. ANVÄNDNINGSOMRÅDE(N)

För aktiv immunisering av vilda rävar och mårhundar för att förhindra rabiesvirusinfektion.

Immunitetens varaktighet: minst 12 månader

5. KONTRAINDIKATIONER

Finns inga.

6. BIVERKNINGAR

Inga biverkningarna är kända.

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

Du kan också rapportera biverkningar via det nationella rapporteringssystemet {detaljer för nationellt system}.

7. DJURSLAG

Rödräv (*Vulpes vulpes*), mårdhund (*Nyctereutes procyonoides*).

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Oral administrering.

Betena distribueras antingen manuellt eller från flygplan i de områden där rabiesvaccinationskampanjen äger rum. De fyrkantiga betena används vanligen vid distribution från flygplan. Betena är avsedda att förtäras av rävar eller mårdhundar. Förtäringen av ett bete är tillräckligt för att framkalla aktiv immunitet mot rabies.

Den konkreta vaccinationen bestäms av lokala förhållanden, särskilt tätheten hos måldjurens inom ett visst område, hälsostatus (d.v.s. förekomsten av rabies hos måldjurens population) och andra krav för vaccinationskampanjen.

Vaccinationsområdet bör vara så stort som möjligt (helst större än 5 000 km²). Vaccinationskampanjer i områden utan förekomst av rabies bör utformas på ett sådant sätt att området täcker en yta med en längd av 50 km innan ett område där rabies förekommer. Distributionsgraden beror på topografin, målartspopulationens täthet och den epidemiologiska situationen. Därför ska de rekommendationer/krav som vederbörligen fastställts av den behöriga myndigheten i fråga om distributionsgrad, vaccinationsområden, spridning av beten och andra lokala/regionala krav respekteras. Högre distributionstäthet rekommenderas i områden med hög populationstäthet av rävar/mårdhundar. Distribution från luften av beten (t.ex. med flygplan, helikoptrar, drönare o.dyl.) rekommenderas för öppna eller glesbefolkade områden och manuell distribution av betena rekommenderas i områden med hög befolkningstäthet. Distribution från flygplan rekommenderas inte i närheten av vattenområden (sjöar, floder och vattenreservoarer) eller i tätbefolkade områden. Vaccination kan utföras för att skydda rabiesfria områden för att bilda ett vaccinationsbälte eller i form av punktvaccinering. Vaccination bör utföras två gånger per år under flera år i följd, minst två år efter det sista bekräftade fallet av rabies i regionen. Vaccinationen ska dock inte utföras om utomhustemperaturen förväntas uppnå 30 °C eller mer. Högre stabilitet vid högre omgivningstemperaturer har i synnerhet bete nr. 3.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

10. KARENSTID (-ER)

Ej relevant.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn-och räckhåll för barn.

Förvaras och transporterar fryst vid -20 °C och lägre.

Om vaccinet tinas upp under utgångsperioden, men inte senare än 21 månader från utgångsdatumet, kan vaccinet lagras och användas under de kommande 90 dagarna om det förvaras vid en temperatur på +2 °C till +8 °C.

Får ej frysas igen efter upptining.

Produkten är stabil under laboratorieförhållanden i 7 dagar vid 25 °C, 5 dagar vid 30 °C och 3 dagar vid 35 °C.

Använd inte detta veterinärmedicinska läkemedel efter utgångsdatumet som anges på etiketten efter Utg. dat.

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Särskilda varningar för respektive djurslag:

Finns inga.

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Placera inte betena i bebyggda områden, på vägar och i närheten av vattenområden (sjöar, floder, vattenreservoarer).

Detta vaccin är inte avsett för vaccinering av tamdjur.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Vaccinet innehåller levande förszagade mikroorganismer, därför ska lämpliga åtgärder vidtas för att förhindra kontaminering av personen som hanterar vaccinet och dennes arbetskollegor, till exempel genom att bära lämpliga skyddskläder och handskar vid hantering och distribution av vaccinet.

I händelse av oavsiktlig kontakt med den aktiva substansen i vaccinet skölj omedelbart det drabbade området med vatten och tvål, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten för läkaren.

De föreslagna första hjälpen-åtgärderna omedelbart efter att en person exponerats för vaccinationsvätskan ska uppfylla WHO-rekommendationerna beskrivna i publikationen ”WHO Guideline for Rabies Pre- and Post- Exposure Prophylaxis (PEP) in Humans“ (”WHO guide gällande profylax mot rabies pre- och postexponering hos mänskliga“).

Dräktighet och laktation:

Det veterinärmedicinska läkemedlets säkerhet har inte fastställts under dräktighet och laktation.

Interaktion med andra läkemedel och andra former av interaktion:

Inga kända.

Överdosering (symtom, akuta åtgärder, motgift):

Administrering av vaccinet vid doser 10 gånger högre än rekommenderad dos framkallade inte några oönskade effekter.

Inkompatibiliteter:

Kompatibilitetsstudier är inte tillgängliga.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

18.03.2021

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Farmakoterapeutisk grupp: Immunologiska medel för hunddjur, levande virala vacciner.
ATCvet-kod: QI07BD.

Verkningsmekanism

Kontakt mellan vaccinviruset och slemhinnan hos det vaccinerade djuret inträffar efter intag av betet med vaccinviruset och vaccinviruset tränger in i organismen via slemhinnan. Vaccinet används för att inducera skyddande immunitet hos rävar och mårdhundar när det utlöser bildandet av antikroppar mot rabies efter oral administrering.

Genetisk markör

En unik genetisk markör för vaccinstammen har fastställts. Markören 11K har en G-bas i nukleotidpositionen 11228 placerad i L-genen för viral RNA-polymeras. Markören 3K har en C-baserad nukleotidposition 3128 placerad i M-genen (mer exakt den icke-kodande delen mellan M och G-genen).

RABADROP är ett levande modifierat anti-rabiesvaccin för oral användning hos rödrävar (*Vulpes vulpes*) och mårdhundar (*Nyctereutes procyonoides*).

Den aktiva substansen är ett mycket immunogent och apatogent rabiesvirus som valts ut och klonats för att reducera kvarstående patogenicitet och elimineras efter intracerebral administrering hos vuxna möss från MSV som används för framställning av RABADROP-vaccinet. Urvalssteg har utförts för att förhindra ändring tillbaka till den ursprungliga vildtypen.

En vaccindos fylls i en aluminium-/PVC-plastbubbla, inbäddad i betesmaterialet.

Förpackningsstorlek:

a) För manuell distribution

Vaccinet är förpackat i pappkartonger med en fästkarta på 20 stycken beten.

En gruppförpackning i kartong består av 30 x 20 stycken beten.

ELLER

Vaccinet är förpackat i plastpåsar med 30 stycken beten.

b) För luftdistribution

Beten är förpackade i PE-plastpåsar eller i PE-plasthylsor, som är förpackade i pappkartonger på 700 stycken beten (1 x 700 stycken beten i plasthylsorna eller 2 x 350 stycken av beten i händelse av plastpåsar).

Den godkända bipacksedeln medföljer till varje förpackning.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

För information om detta veterinärmedicinska läkemedel, kontakta den berörda lokala representanten för innehavaren av försäljningsgodkännandet.