

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Біосуйс Респі Е, Biosuis Respi E – вакцина інактивована проти актинобацилярної плевропневмонії, бешихи та гемофільозу свиней.

Склад

Одна доза (1 мл) вакцини містить:

Активні речовини:

Actinobacillus pleuropneumonia, серотип 2 RP ≥ 1

Actinobacillus pleuropneumonia, серотип 9, 11 RP ≥ 1

анатоксин APX I RP ≥ 1

анатоксин APX II RP ≥ 1

анатоксин APX III RP ≥ 1

Erysipelothrix rhusiopathiae RP ≥ 1

(тип 1, штам 203; тип 2, штам 5; тип 2, штам 64; тип 2, штам II)

Haemophilus parasuis (серотип 1, серотип 5, серотип 13) RP ≥ 1

Допоміжні речовини:

консервант: тіомерсал макс. 0,115 мг

ад'ювант: монтанід до 0,2 мл

інактивант: формальдегід 35 % макс. 1,1 мг

розчинник: натрію хлорид 9 мг

вода для ін'єкцій 1 мл

Фармацевтична форма

Емульсія.

Імунобіологічні властивості

Після застосування вакцина викликає формування специфічних антитіл, які захищають організм щеплених тварин проти актинобацилярної плевропневмонії, бешихи, гемофільозу (хвороба Глессера). Поросята, народжені від вакцинованих свиноматок, отримують пасивний захист проти збудників вказаних хвороб завдяки колостральному імунітету протягом підсисного періоду.

У щеплених тварин стійкий імунітет проти актинобацилярної плевропневмонії, гемофільозу, бешихи формується через 21 день після основної вакцинації. Стійкий імунітет проти актинобацилярної плевропневмонії та гемофільозу триває не менше 20 тижнів, проти бешихи – 6 місяців.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Для активної вакцинації ремонтних свинок та свиноматок проти бешихи свиней, а також для активної та пасивної вакцинації поросят проти актинобацилярної плевропневмонії, бешихи свиней та гемофільозу.

Протипоказання

Наявні гострі захворювання або захворювання, що супроводжуються лихоманкою.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати можна лише клінічно здорових тварин. Перед застосуванням вміст флакону підігріти до кімнатної температури (15-25)°C та ретельно збовтати. У флаконі допускається невелика кількість осаду, що зникає після підігрівання та струшування флакону з вакциною.

Взаємодія з іншими засобами

Інформація стосовно нешкідливості та ефективності застосування вакцини з іншими ветеринарними препаратами відсутня. Рішення щодо введення засобу з іншими ветеринарними препаратами приймає безпосередньо лікар ветеринарної медицини.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Вакцинацію свиноматок слід проводити не пізніше ніж за 2 тижні до очікуваного опоросу.

Спосіб застосування та дози

Тварин вакцинують внутрішньом'язово в ділянку шиї за вушною раковиною.

Вакцинація ремонтних свинок та свиноматок:

Доза – 2 мл.

Основна вакцинація: перша доза вводиться тваринам за 6-5 тижнів до опоросу; друга доза вводиться через 2-3 тижні після вакцинації, але не пізніше, ніж за 2 тижні до очікуваного опоросу.

Ревакцинація: за 3-2 тижні перед кожним наступним опоросом.

У випадку, якщо інтервал між опоросами складає 6 місяців і більше, ремонтних свинок і свиноматок вакцинують згідно схеми основної вакцинації.

Вакцинація поросят:

Доза – 1 мл.

Вакцину застосовують, починаючи з 6-тижневого віку, двічі з інтервалом 3 тижні.

Побічні ефекти

Після застосування вакцини можуть спостерігатися загальні реакції, що тривають максимум 6 годин. У тварин, щеплених одразу після вживання корму, можливі нудота та/або блювота. Після введення вакцини у місці ін'єкції може утворитися припухлість діаметром до 2-5 см, яка зникає протягом 4 днів.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВП

Дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами. Уникати аутовакцинації. У разі випадкового введення вакцини необхідно терміново звернутися до лікаря.

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВП, способи його знешкодження і утилізації

Невикористаний ветеринарний препарат або порожні флакони повинні бути утилізовані відповідно до місцевих вимог.

Термін придатності

2 роки. Вакцину з відкритого флакону використати впродовж 10 годин.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому темному місці при температурі від 2°C до 8°C. Не заморожувати!

Упаковка

Вакцина випускається у скляних або пластикових флаконах. Флакони з вакциною, що вкриті гумовим корком, придатним для проколювання, та запаяні алюмінієвою кришкою, поміщені у картонні або пластикові коробки. У кожній коробці міститься затверджена листівка-вкладка.

Розмір пакування: 1 x 10 мл, 10 x 10 мл, 1 x 50 мл, 1 x 100 мл, 1 x 250 мл.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

Акціонерне товариство «Біовета», Коменського 212, 683 23, Івановіце на Гане, Чеська Республіка.

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-контрольний інститут біотехнології і штамів мікроорганізмів (ДНКІБШМ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНКІБШМ направляють, відповідно до «Вказівки про порядок пред'явлення рекламцій на біологічні препарати, що призначені для застосування у ветеринарній медицині» від 03.06.98 № 2, три нерозкриті флакони цієї серії препарату за адресою 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНКІБШМ.