

### Листівка-вкладка

#### Назва ветеринарного препарату

БіоЕквін FH, BioEquin FH - вакцина інактивована проти грипу та герпесвірусної інфекції коней.

#### Склад

Одна доза (1 мл) вакцини містить:

Активнодіючі речовини:

|   |   |
|---|---|
| вірус грипу H <sub>3</sub> N <sub>8</sub> , A/Equi 2/Брно 08 (американський тип)  | мін. 6,0 log <sub>2</sub> ТІГ <sup>1</sup>  |
| вірус грипу H <sub>3</sub> N <sub>8</sub> , A/Equi 2/Морава 95 (європейський тип) | мін. 6,0 log <sub>2</sub> ТІГ <sup>1</sup>  |
| герпесвірусна інфекція EHV-1  | мін. 2,1 log <sub>10</sub> ІНВ <sup>2</sup> |

Допоміжні речовини:

|                       |                |
|-----------------------|----------------|
| ад'ювант: монтанід    | 0,25 мл        |
| консервант: тіомерсал | 0,085-0,115 мг |
| буферний розчин       | до 1 мл        |

1 – середнє геометричне значення специфічних антитіл, визначених шляхом тесту інгібування гемаглютинації сироватки крові морських свинок

2 – індекс нейтралізації вірусу, визначений на сироватці крові хом'яків

#### Фармацевтична форма

Емульсія.

#### Імунобіологічні властивості

Після введення вакцина викликає формування специфічних антитіл, які захищають від грипу та герпесвірусної інфекції коней.

У щеплених тварин стійкий імунітет триває протягом 6 місяців після основної вакцинації. У лошат, які народилися у щеплених перед жеребуванням кобил, колостральний імунітет триває протягом 6 місяців.

#### Вид тварин

Коні.

#### Показання до застосування

Для активної вакцинації коней проти грипу та герпесвірусної інфекції.

#### Протипоказання

Відсутні.

#### Застереження при застосуванні

Перед застосуванням вміст флакону підігріти до кімнатної температури (15-20)°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

Застосування вакцини під час вагітності без обмежень. Безпечність застосування під час лактації не встановлювалась.

#### Спосіб застосування та дози

Вакцину застосовують у дозі 1 мл шляхом внутрішньом'язових ін'єкцій.

Основна вакцинація: тварин вакцинують двічі з інтервалом 4 тижні, починаючи з 6-місячного віку.

Через 3 місяці вводиться третя доза.

Для підтримання імунітету рекомендується ревакцинація тварин щопівроку.

Вакцинація жеребих кобил: тварин вакцинують однією дозою вакцини на другий місяць після запліднення, а потім на 5 або 6 та на 9 місяці вагітності.

**Побічні ефекти**

Препарат належить до групи інактивованих вакцин, які за звичай не викликають негативних ефектів. Після застосування вакцини можуть спостерігатися місцеві реакції, що тривають максимум 3 дні та супроводжуються тимчасовим підвищенням температури. У разі прояву індивідуальної гіперчутливості застосовують антигістамінні препарати.

**Період виведення (каренції)**

Нуль днів.

**Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВП**

Необхідно дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами.

Уникати аутовакцинації. У разі випадкового введення вакцини людині, 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**

18 місяців. Вакцину з відкритого флакону використати впродовж 10 годин.

**Умови зберігання і транспортування**

Зберігати в сухому темному місці за температури від 2°C до 8°C. Не заморозувати!

**Упаковка**

Вакцину випускають у скляних флаконах, закритих гумовою пробкою для проколювання та завальцьованих алюмінієвою кришкою.

Розмір пакування: 2x1 мл, 5x1 мл, 10x1 мл, 1 x 5 мл, 10x5 мл.

**Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника**

Акціонерне товариство "Біовета", 212 Коменського, 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 реклаमाцій 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.