

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Біофел М Plus, Biofel M Plus – вакцина інактивована проти мікроспорії котів.

Склад

Одна доза (1 мл) вакцини містить:

Microsporum canis інактивований, штам ССМ-8211 – мін. 1×10^6 ВФ – макс. 12×10^6 ВФ

Допоміжні речовини:

розчин формальдегіду 0,1 %	– 0,5 мл
буферний сольовий розчин	– 0,5 мл
- хлорид натрію	– 8,0 мг
- хлорид калію	– 0,2 мг
- динатрій гідрогенфосфат додекагідрат	– 3,7 мг
- дигідрогенфосфат калію	– 0,2 мг
- вода для ін'єкцій	– до 1 мл

Фармацевтична форма

Суспензія.

Імунобіологічні властивості

У щеплених тварин формується стійкий імунітет через 1 місяць після ревакцинації і триває протягом 1 року. Для підтримання імунітету рекомендується щорічна ревакцинація.

Вид тварин

Коти.

Показання до застосування

Для профілактики та лікування котів проти мікроспорії, починаючи з 2-місячного віку.

Протипоказання

Захворювання, що супроводжуються лихоманкою. Не застосовувати інші імунопрофілактичні засоби, окрім вакцин для котів виробництва АТ «Біовета», за 1 тиждень до першої вакцинації та 2 тижні після ревакцинації (або третьої вакцинації).

Застереження при застосуванні

Перед застосуванням ретельно струсити вміст флакону і підігріти до кімнатної температури (15-25)°С. Вакцинувати можна лише клінічно здорових тварин з хорошим ступенем вгодваності. Дегельмінтизацію слід проводити мінімум за 10 днів до вакцинації.

Взаємодія з іншими засобами

Вакцина Біофел М Plus застосовується окремо.

Вакцину Біофел М Plus не можна застосовувати в якості розчинника для ліофілізованих вакцин або в комбінації з рідкими вакцинами.

Можливе застосування вакцини Біофел М Plus з іншими вакцинами для котів виробництва АТ «Біовета», за умови введення в різні кінцівки.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Не застосовувати.

Спосіб застосування та дози

Для профілактики та лікування мікроспорії вакцину застосовують тваринам, починаючи з 2-місячного віку в дозі 1 мл незалежно від віку, маси та породи, двічі з інтервалом 10-21 день. За необхідності, у випадку терапевтичного щеплення, третя вакцинація проводиться через 10-21 день після ревакцинації. Для підтримання імунітету рекомендується щорічна ревакцинація одноразовим щепленням.

Метод застосування: внутрішньом'язово (у м'язи задніх кінцівок) або підшкірно (в область за лопатками).

Побічні ефекти

У місці застосування вакцини можуть з'явитися місцеві реакції (розміром з горошину), які зникають самі по собі протягом 3 тижнів. У рідких випадках можуть спостерігатися алергічні реакції.

Період виведення (каренції)

Не призначено для продуктивних тварин.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП

Дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами.

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

Невикористаний і протермінований препарат або використані порожні флакони повинні бути утилізовані шляхом кип'ятіння впродовж 30 хвилин.

Термін придатності

18 місяців. Вакцину з відкритого флакону використати одразу.

Умови зберігання і транспортування

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

Упаковка

Вакцина випускається у скляних флаконах ємкістю 1 мл або 3 мл, що закриті гумовим корком та запаяні алюмінієвою кришкою. Флакони з вакциною вміщені в пластикові коробки з лунками. Кожна коробка вкрита пластиковою кришкою. У кожній коробці міститься затверджена листівка-вкладка.

Пластикові коробки з 20 лунками: 2 x 1 мл, 10 x 1 мл, 20 x 1 мл.

Пластикові коробки з 100 лунками: 50 x 1 мл, 100 x 1 мл.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

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

Правила відпуску

Без рецепта.

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.