

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

БіоЕквін F, BioEquin F – вакцина інактивована проти грипу коней.

Склад

1 мл (одна доза) вакцини містить:

Активні діючі речовини:

вірус грипу H₃N₈, A/Equi 2/Брно 08 (американський тип, Флорида 2) мін. 5,0 log₂ ТП¹

вірус грипу H₃N₈, A/Equi 2/Морава 95 (європейський тип) мін. 5,0 log₂ ТП¹

Допоміжні речовини:

ад'ювант: гідроксид алюмінію 0,2 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

Фармацевтична форма

Суспензія.

Імунобіологічні властивості

У щеплених тварин стійкий імунітет формується через 14 днів після первинної вакцинації і триває протягом 6 місяців. Для підтримання імунітету рекомендується ревакцинація тварин через кожні 6-12 місяців у залежності від епізоотичної ситуації.

Вид тварин

Коні.

Показання до застосування

Для активної вакцинації коней проти грипу, починаючи з 6-місячного віку.

Протипоказання

Відсутні.

Застереження при застосуванні

Перед застосуванням вміст флакону підігріти до кімнатної температури (15-20)°C та ретельно збовтати.

Вакцинувати тільки клінічно здорових тварин.

У випадку нестабільної епізоотичної ситуації щодо грипу рекомендується ревакцинація всіх тварин щопівроку.

Первинну вакцинацію тварин необхідно проводити за два тижні до переміщення їх до інших стійл, перед скачками або до початку карантину.

Хворих тварин необхідно тримати в окремих приміщеннях.

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

Вакцина показана для застосування під час вагітності.

Безпечність застосування вакцини під час лактації не досліджувалась.

Спосіб застосування та дози

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

Первинна вакцинація: тварин вакцинують, починаючи з 6-місячного віку, двічі з інтервалом 4 тижня.

Ревакцинація: через 6 місяців після первинної вакцинації.

Для підтримання імунітету рекомендується ревакцинація тварин через кожні 6-12 місяців у залежності від епізоотичної ситуації.

Вакцинація жеребих кобил: одна доза вакцини на останньому триместрі вагітності, але не пізніше, ніж за один місяць до очікуваного жеребування.

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

30 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 заморожувати!

Упаковка

Вакцину випускають у скляних флаконах, закритих гумовою пробкою для проколювання та завальцьованих алюмінієвою кришкою. Флакони з вакциною поміщені у картонні або пластикові коробки. Кожна коробка містить затверджену листівку-вкладку.

Розмір пакування: 2 x 1 мл, 5 x 1 мл, 10 x 1 мл, 1 x 5 мл, 10 x 5 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 рекламаций 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.