

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Біосуйс АПП, Biosuis APP - вакцина інактивована проти плевропневмонії свиней.

Склад

Одна доза (1 мл) вакцини містить:

Діючі речовини:

Actinobacillus pleuropneumoniae, інактивована, серотип 2 RP \geq 1

Actinobacillus pleuropneumoniae, інактивована, серотип 9 RP \geq 1

Actinobacillus pleuropneumoniae, інактивована, серотип 11 RP \geq 1

анатоксин APX I RP \geq 1

анатоксин APX II RP \geq 1

анатоксин APX III RP \geq 1

Допоміжні речовини:

ад'ювант: монтанід 0,2 мл

консервант: тіомерсал 0,1 мг

інактивант: формальдегід 35 % макс. 1 мг

фізіологічний соляний розчин до 1 мл (9 мг)

Фармацевтична форма

Емульсія.

Імунобіологічні властивості

Вакцина містить бактеріальний антиген *Actinobacillus pleuropneumoniae* та анатоксини APX I, APX II та APX III. Після парентерального застосування ці антигени викликають формування специфічних антитіл, які захищають організм проти актинобацилярної плевропневмонії.

Стійкий імунітет розвивається через 3 тижні після другої вакцинації і триває протягом 6 місяців.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Для активної вакцинації поросят проти плевропневмонії, викликаної *Actinobacillus pleuropneumoniae*.

Протипоказання

Не вакцинувати клінічно хворих тварин та тварин з ознаками хвороби.

Застереження при застосуванні

Перед застосуванням вміст флакону підігріти до кімнатної температури (15-25) $^{\circ}$ C та ретельно збовтати.

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

Не застосовувати.

Спосіб застосування та дози

Вакцину застосовують поросяткам у дозі 1 мл шляхом внутрішньом'язових ін'єкцій у ділянку шиї за вушною раковиною. Тварин щеплюють двічі з інтервалом 3 тижні, починаючи з 6-тижневого віку.

Побічні ефекти

Після введення вакцини у місці ін'єкції може утворитися припухлість діаметром 10 см, яка зникає протягом 2 тижнів. У щеплених тварин можливе тимчасове підвищення температури тіла на 1 $^{\circ}$ C.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВШ

Уникати аутовакцинації. У разі випадкового введення вакцини необхідно терміново звернутися до лікаря.

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВШ, 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 флаконах, що містять 10 мл, 50 мл або 100 мл вакцини, або пластикових флаконах, що містять 10 мл, 50 мл, 100 мл або 250 мл вакцини. Флакони з вакциною, що вкриті гумовим корком, придатним для проколювання, та запаяні алюмінієвою кришкою, поміщені у картонні коробки або пластикові коробки з лунками.

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

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 рекамацій 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.