

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Biosuic M. huо, Biosuis M. huо – вакцина інактивована проти ензоотичної пневмонії свиней.

Склад

Одна доза (2 мл) вакцини містить:

Mycoplasma hyorheumoniae, штам 1137 інактивована – RP \geq 1

Допоміжні речовини:

монтанід (ад'ювант) – 0,2 мл

формальдегід 35 % (інактивант) – макс. 2 мг

тіомерсал (консервант) – 0,2 мг (0,17-0,23 мг)

сольовий розчин – до 2 мл

Фармацевтична форма

Емульсія.

Імунобіологічні властивості

Антигени вакцини індукують вироблення специфічних антитіл, для забезпечення захисту імунізованих тварин проти ензоотичної пневмонії свиней, викликаної *Mycoplasma hyorheumoniae*. Стійкий імунітет формується через 14 днів після вакцинації і триває впродовж 6 місяців.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Для активної вакцинації свиней на відгодівлі проти ензоотичної пневмонії, викликаної *Mycoplasma hyorheumoniae*.

Протипоказання

Гострі гіпертермічні захворювання.

Застереження при застосуванні

Перед застосуванням добре струсити вміст флакону і підігріти до кімнатної температури (15-25)°С. Вакцинувати можна лише клінічно здорових тварин.

Взаємодія з іншими засобами

Не встановлена.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Не застосовувати.

Спосіб застосування та дози

Вакцинують свиней на відгодівлі, починаючи з 10-денного віку в дозі 2 мл одноразово, шляхом внутрішньом'язових ін'єкцій в ділянку шиї за вушною раковиною. У щеплених тварин стійкий імунітет формується через 14 днів після вакцинації і триває протягом 6 місяців. Для підтримання імунітету рекомендується ревакцинація одноразовим щепленням щопівроку.

У окремих випадках, при складній епізоотичній ситуації, можлива вакцинація тварин, починаючи із 7-денного віку в дозі 2 мл двічі з інтервалом 3 тижні.

Побічні ефекти

Після застосування вакцини можуть спостерігатися місцеві реакції, що супроводжуються тимчасовим підвищенням температури. Після введення вакцини у місці ін'єкції може утворитися припухлість діаметром до 3 см, яка зникає сама по собі протягом 3 днів. При появі анафілактичних реакцій рекомендується симптоматичне лікування.

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

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 °С до 8 °С. Не заморожувати!

Упаковка

Вакцина випускається у скляних або пластикових флаконах, закритих гумовою пробкою, придатною для проколювання, та герметично запаяних алюмінієвою кришкою. Флакони з вакциною поміщені у пластикові коробки з лунками або картонні коробки.

Розмір упаковки: 10 x 10 мл, 1 x 100 мл, 1 x 250 мл.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

Акціонерне товариство «Біовета», Коменского 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 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.

