

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Біосуйс Парво Л(6), Biosuis Parvo L(6) – вакцина інактивована проти парвовірозу та лептоспірозу свиней.

Склад

Одна доза (2 мл) вакцини містить:

Активні діючі речовини:

інактивовані парвовірус, CAMP V198, штам S-27

Leptospira pomona інактивована, MSLB 1037

Leptospira Hardjo інактивована, MSLB 1039

Leptospira Bratislava інактивована, MSLB 1040

Leptospira grippotyphosa інактивована, MSLB 1042

Leptospira icterohaemorrhagiae інактивована, MSLB 1041

Leptospira canicola інактивована, MSLB 1043

мін. титр 4 log₂ у РГГА*

мін. титр 32 за РАЛ**

мін. титр 40 за РАЛ**

мін. титр 40 за РАЛ**

мін. титр 51 за РАЛ**

мін. титр 51 за РАЛ**

мін. титр 51 за РАЛ**

* титр антитіл до парвовірусу синей, виявлених у морських свинок в РГГА після введення ¼ дози; титр антитіл 16 та вище до парвовірусу свиней підтверджується їх виявленням у 4 з 5 морських свинок

** середнє геометричне значення рівня титрів специфічних антитіл, визначених шляхом реакції аглютинації лізису (РАЛ), виявлених у кролів, щеплених вакциною з мінімальним вмістом антигенів

Допоміжні речовини:

інактивант: формальдегід 35 %

консервант: мертіолат натрію

хлорид натрію

вода для ін'єкцій

ліпоїдні ад'юванти

макс. 0,5 мг/мл

0,2 мг/дозу

макс. 4,5 мг/дозу

макс. 0,5 мл/дозу

до 2 мл

Фармацевтична форма

Емульсія.

Імунобіологічні властивості

Імунізація викликає формування специфічних антитіл, які захищають ембріони ремонтних свинок та свиноматок проти парвовірозу та лептоспірозу протягом всього періоду супоросності. Високі титри антитіл після вакцинації у хряків попереджають реплікацію парвовірусу та лептоспіру у сім'яниках та зменшують ризик передачі інфекції під час парування. Підвищення титрів антитіл в РГГА проти парвовірусу та лізуючи-аглютинуючих антитіл проти кожного серовару лептоспіру, що містяться у вакцині, відбувається вже після первинного курсу вакцинації (вакцинації та ревакцинації). У щеплених тварин максимальні рівні поствакцинальних антитіл реєструються через 14–28 днів після ревакцинації. У свиноматок та ремонтних свинок антитіла зберігаються протягом періоду парування та супоросності, у хряків – протягом щонайменше 4 місяців після останньої вакцинації.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

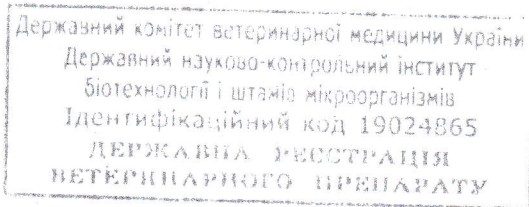
Для активної вакцинації свиноматок, ремонтних свинок та хряків проти парвовірозу та лептоспірозу.

Протипоказання

Відсутні.

Застереження при застосуванні

Перед застосуванням вміст флакону нагріти до температури (15–25)°С та ретельно збовтати.



Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00110-02-09
від 26.12.2014

У місці застосування вакцини у м'язах може реєструватися невелике імунне депо. Цю змінену тканину слід видалити при перевірці м'яса свиней, забитих протягом періоду 14 днів після вакцинації.

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 у дозі 2 мл шляхом внутрішньом'язових ін'єкцій у область шиї за вушною раковиною.

Свиноматки та ремонтні свинки:

Основна вакцинація:

Вакцинація за 5-6 тижнів до парування.

Ревакцинація – за 2-3 тижні до парування.

Подальша регулярна ревакцинація завжди проводиться однією дозою вакцини за 2–3 тижні до парування.

Хряки:

Основна вакцинація:

Вакцинація за 5-6 тижнів до першого парування або збору сперми.

Ревакцинація – за 2-3 тижні до першого парування або залучення хряка до штучного осіменіння.

Для підтримання імунітету ревакцинують завжди однією дозою вакцини через кожні 4 місяці.

Побічні ефекти

Продукт належить до групи інактивованих вакцин, які за звичай не викликають негативних ефектів. При появі анафілактичних реакцій рекомендується симптоматичне лікування. У місці застосування вакцини за вухом може спостерігатися припухлість, яка зникає протягом 14 днів після вакцинації.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП

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

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВІП, 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 °С до 8 °С. Не заморожувати!

Упаковка

Вакцина випускається у скляних флаконах. Флакони з вакциною, що вкриті гумовим корком, придатним для проколювання, та закриті алюмінієвою кришкою, поміщені у пластикові або картонні коробки. У кожній коробці міститься затверджена листівка-вкладка.

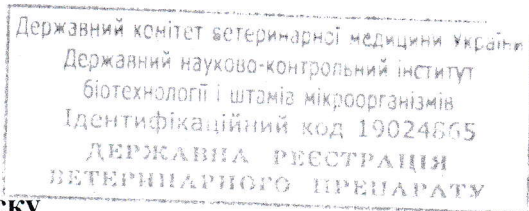
Розміри упаковки:

а) пластикові коробки: 10 x 10 мл

б) картонні коробки: 1 x 10 мл, 1 x 20 мл, 5 x 20 мл, 1 x 50 мл, 1 x 100 мл.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

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



Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00110-02-09
від 26.12.2014

Правила відпуску

За рецептом.

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.

ЕВРОВЕТ