



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

## Листівка-вкладка

### Назва ветеринарного препарату

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

### Склад

Одна доза (2 мл) вакцини містить:

Активнодіючі речовини:

інактивований парвовірус, СAMP V198, штам S-27

мін. титр 4 log<sub>2</sub> у РГГА\*

*Leptospira pomona* інактивована, MSLB 1037

мін. титр 32 за РАЛ\*\*

*Leptospira Hardjo* інактивована, MSLB 1039

мін. титр 40 за РАЛ\*\*

*Leptospira Bratislava* інактивована, MSLB 1040

мін. титр 40 за РАЛ\*\*

*Leptospira grippotyphosa* інактивована, MSLB 1042

мін. титр 51 за РАЛ\*\*

*Leptospira icterohaemorrhagiae* інактивована, MSLB 1041

мін. титр 51 за РАЛ\*\*

*Leptospira canicola* інактивована, MSLB 1043

мін. титр 51 за РАЛ\*\*

\* титр антитіл до парвовірусу синей, виявлених у морських свинок в РГГА після введення  $\frac{1}{4}$  дози; титр антитіл 16 та вище до парвовірусу свиней підтверджується їх виявленням у 4 з 5 морських свиночок

\*\* 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 %

макс. 0,5 мг/мл

консервант: мертіолат натрію

0,2 мг/дозу

хлорид натрію

макс. 4,5 мг/дозу

вода для ін'екцій

макс. 0,5 мл/дозу

ліпойдні ад'юванти

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 лептоспір у сім'янках та зменшують ризик передачі інфекції під час парування. Підвищення титрів антитіл в РГГА проти парвовірусу та лізуочи-аглютинуючих антитіл проти кожного серовару лептоспір, що містяться у вакцині, відбувається вже після первинного курсу вакцинації (вакцинації та ревакцинації). У щеплених тварин максимальні рівні постvakцинальних 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)°C та ретельно збовтати.

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 ревакцинуйте 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 ВП**

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 ветеринарний препарат або порожні флякони повинні бути утилізовані відповідно до місцевих вимог.

#### **Термін придатності**

2 роки. Вакцину з відкритого флякону 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 фляконах. Флякони 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 місце знаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника**

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

Державний комітет ветеринарної медицини України  
Державний науково-контрольний інститут  
біотехнологій і штамів мікроорганізмів  
Ідентифікаційний код 19024665  
ДЕРЖАВНА РЕЄСТРАЦІЯ  
ВЕТЕРИНАРНОГО ПРЕПАРАТУ

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

## Правила відпуску

За рецептром.

## Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-контрольний інститут біотехнологій і штамів мікроорганізмів (ДНКІБШМ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНКІБШМ направляють, відповідно до «Вказівки про порядок пред'явлення рекламицій на біологічні препарати, що призначенні 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