

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Еризін Сінгл Шот, Erysin Single Shot – вакцина інактивована проти бешихи свиней.

Склад

Одна доза (2 мл) вакцини містить:

Активні діючі речовини:

Erysipelothrix rhusiopathiae (3 штами – типу 2а, 1 штама – типу 1а) – RP \geq 1

Erysipelothrix rhusiopathiae, штама 2-64, серотип 2а

Erysipelothrix rhusiopathiae, штама 2-5, серотип 2а

Erysipelothrix rhusiopathiae, штама 2-II, серотип 2а

Erysipelothrix rhusiopathiae, штама 1-203, серотип 1а

Допоміжні речовини:

інактивант: розчин формальдегіду 35 %

– макс. 3,8 мг

консервант: тіомерсал

– 0,2 мг

ад'ювант: монтанід ISA 25 VG

– 0,5 мл

натрію хлорид

– макс. 13,5 мг

Фармацевтична форма

Емульсія.

Імунобіологічні властивості

Антигени вакцини індують вироблення специфічних антитіл, для забезпечення захисту імунізованих тварин проти бешихи свиней. Тварин вакцинують у віці від 8 тижнів. Стійкий імунітет формується через 21 день після вакцинації і триває впродовж 6 місяців.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Для активної імунізації свиней з метою профілактики бешихи.

Протипоказання

Не дозволяється щеплювати клінічно хворих тварин або тварин з ознаками хвороби. Не щеплювати поросят менше 8-тижневого віку.

Застереження при застосуванні

У флаконі допускається невелика кількість осаду, що зникає після підігрівання та струшування флакону з вакциною. Перед використанням флакони з вакциною підігріти до кімнатної температури (15-25) °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 вакцинувати свиноматок за 2 тижні до та 4 тижні після опоросу.

Спосіб застосування та дози

Вакцину застосовують у дозі 2 мл шляхом підшкірних ін'єкцій, у ділянку шиї за вухною раковиною.

Першу вакцинацію тварин проводять у віці 8 тижнів.

Батьківське поголів'я свиней: ревакцинація через 6 місяців.

Побічні ефекти

В окремих випадках у місці застосування вакцини можуть з'явитися невеликі фіброзні утворення. Будь-яку змінену тканину слід видалити під час перевірки м'яса забитих свиней. Після введення вакцини у місці ін'єкції може утворитися припухлість діаметром до 4 см, яка зникає впродовж 6 діб.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП

Необхідно 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 ВІП, способи його знешкодження і утилізації

Будь-який невикористаний ветеринарний лікарський продукт або відходи, отримані від використання таких ветеринарних лікарських продуктів, слід утилізувати відповідно до місцевих вимог.

Термін придатності

18 місяців. Після першого відкриття флакону вакцину 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 пластикових флаконах ємкістю 100 мл та скляних флаконах ємкістю 10 мл, 20 мл, 50 мл та 100 мл. Флакони з вакциною герметично закриті гумовими пробками, придатними для проколювання, та вкриті алюмінієвими кришками. Флакони з вакциною вміщені у пластикові або картонні коробки. У кожній коробці міститься затверджена листівка-вкладка.

Розмір пакування: 1 x 10 мл, 10 x 10 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.

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.