

### Листівка-вкладка

#### Назва ветеринарного препарату

Парвоеризин, Parvoerysin – вакцина інактивована проти парвовірозу та бешихи свиней.

#### Склад

Одна доза (2 мл) вакцини містить:

#### Діючі речовини:

парвовірус інактивований CAMP V198, штам S-27 (MSV Bio-37)  $\geq 4 \log_2$

*Erysipelothrix rhusiopathiae* інактивована  $RP \geq 1$

три інактивовані штами типу 2:

штам MSLB 1013 E.R.-2-64

штам MSLB 1014 E.R.-2-5

штам MSLB 1016 E.R.-2-II

один інактивований штам типу 1:

штам MSLB 1015 E.R.-1-203

#### Допоміжні речовини:

ад'ювант: мінеральна олія

$\leq 2$  мл

інактивант: розчин формальдегіду 35 %

$\leq 0,01$  мл

консервант: тіомерсал

до 0,2 мг

#### Фармацевтична форма

Емульсія.

#### Імунобіологічні властивості

Антигени вакцини індукують утворення специфічних антитіл для забезпечення захисту імунізованих тварин проти бешихи свиней, а також для захисту ембріонів та плоду ремонтних свинок та свиноматок проти парвовірозу протягом усього періоду супоросності. Високі титри антитіл після вакцинації у хряків попереджають реплікацію парвовірусу у геніталіях та зменшують ризик передачі інфекції під час парування або штучного осіменіння.

Підвищення титрів антитіл в РГГА проти парвовірусу відбувається вже після первинної вакцинації. Максимальні рівні поствакцинальних антитіл реєструються через 35 днів після вакцинації і зберігаються протягом 6 місяців.

Стійкий імунітет проти бешихи свиней формується через 21 день після вакцинації і триває протягом 6 місяців.

#### Вид тварин

Свині.

#### Показання до застосування

Для активної імунізації ремонтних свинок, свиноматок та хряків віком від 6 місяців проти парвовірозу та бешихи свиней.

#### Протипоказання

Не дозволяється щеплювати клінічно хворих тварин та тварин з ознаками хвороби.

#### 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. Вакцинувати тільки клінічно здорових тварин.

#### 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

Без обмежень.

#### Спосіб застосування та дози

Вакцину застосовують у дозі 2 мл на тварину віком від 6 місяців шляхом внутрішньом'язових ін'єкцій у ділянку шиї за вушною раковиною.

*Ремонтні свинки та свиноматки:*

Первинна вакцинація: за 2-4 тижні до парування. Подальші регулярні щеплення завжди проводяться однією дозою вакцини за 2-4 тижні до парування.

*Хряки:*

Первинна вакцинація: не пізніше, ніж за 2-4 тижні до парування або залучення хряка до штучного осіменіння.

Для підтримання імунітету тварин ревакцинують однією дозою вакцини щопівроку.

#### **Побічні ефекти**

Після застосування вакцини можуть спостерігатися загальні реакції, що тривають максимум 1-3 дні та супроводжуються тимчасовим підвищенням температури, зниженим споживанням корму та сонливістю. Після введення вакцини у місці ін'єкції може утворитися припухлість, яка зникає протягом 2-3 тижнів.

#### **Період виведення (каренції)**

Нуль днів.

#### **Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП**

Уникати аутовакації. 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**

24 місяці. Після першого відкриття флакону вакцину використати впродовж 10 годин.

#### **Умови зберігання і транспортування**

Зберігати в сухому темному, недоступному для дітей місці за температури від 2°C до 8°C. Не заморозувати!

#### **Упаковка**

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

Розмір пакування:

1 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.