

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Парвозін-Оль, Parvosin-Ol - вакцина інактивована проти парвовірозу свиней.

Склад

Одна доза (2 мл) вакцини містить:

парвовірус інактивований САРР VI98, штам S-27 (MSV Bio-37) $\geq 4 \log_2^*$

Допоміжні речовини:

ад'ювант: мінеральна олія до 2 мл

інактивант: розчин формальдегіду 36-38 % $\leq 0,0042$ мл

консервант: тіомерсал $\leq 0,2$ мг

*титр антитіл до парвовірусу свиней, виявлених у мурчаків в РГГА після введення $\frac{1}{4}$ дози

Фармацевтична форма

Емульсія.

Імунобіологічні властивості

Антигени вакцини індуюють утворення специфічних антитіл для забезпечення 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 РГГ А проти парвовірусу відбувається вже після первинної вакцинації. Максимальні рівні поствакцинальних антитіл реєструються через 35 днів після вакцинації і зберігаються протягом 6 місяців.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Для профілактичної вакцинації ремонтних свинок, свиноматок та хряків проти парвовірозу свиней.

Протипоказання

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

Застереження при застосуванні

Перед застосуванням вміст флакону нагріти до температури (15-25) $^{\circ}$ 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 10 днів після вакцинації.

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 ветеринарним 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 шляхом внутрішньом'язових ін'єкцій.

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 тижні до парування або залучення хряка до штучного осіменіння.

Для підтримання імунітету тварин ревакцинують однією дозою вакцини щопівроку.

Побічні ефекти

Після введення вакцини у місці ін'єкції може утворитися припухлість, яка зникає протягом 2-3

тижнів. При появі анафілактичних реакцій рекомендується симптоматичне лікування.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВПІ

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

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВПІ, способи його знешкодження і утилізації

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

Термін придатності

3 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 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 10 мл, 10 x 10 мл
- 1 x 20 мл, 5 x 20 мл, 10 x 20 мл
- 1 x 50 мл, 12 x 50 мл, 24 x 50 мл
- 1 x 100 мл, 12 x 100 мл, 20 x 100 мл
- 1 x 250 мл, 12 x 250 мл, 20 x 250 мл
- 1 x 500 мл, 12 x 500 мл, 20 x 500 мл

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

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

Правила відпуску

Без рецепту.

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.