

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Роковак Нео, Rokovac Neo – вакцина інактивована проти ротавірусної інфекції та колібактеріозу свиней.

Склад

Одна доза (2 мл) вакцини містить:

Активні речовини:

ротавірус свиней, інактивований, штам MSV-Bio 31	RP \geq 1
<i>Escherichia coli</i> (F4), інактивована, штам O147:K88 ab	RP \geq 1
<i>Escherichia coli</i> (F4), інактивована, штам O149:K88 ac	RP \geq 1
<i>Escherichia coli</i> (F5), інактивована, штам O101:K99	RP \geq 1
<i>Escherichia coli</i> (F6), інактивована, штам 8429 K85:987P	RP \geq 1
<i>Escherichia coli</i> (F5, F41), інактивована, штам O101:K99:F41	RP \geq 1

Допоміжні речовини:

консервант: тіомерсал	0,01 %
інактивант: розчин формальдегіду	макс. 0,19 %
ад'ювант: мінеральна олія	до 2 мл

Фармацевтична форма

Емульсія.

Імунобіологічні властивості

Вакцина викликає утворення у свиноматок та ремонтних свинок специфічних антитіл проти вірусних та бактеріальних антигенів, що входять до складу вакцини.

Пасивний імунітет передається поросяттям колостральним або лактогенним шляхом з початку вживання молозива від щеплених свиноматок і триває протягом періоду годування.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Для активної вакцинації ремонтних свинок і свиноматок з метою передачі поросяттям пасивного імунітету проти захворювань шлунково-кишкового тракту, викликаних бактеріями *Escherichia coli* та ротавірусною інфекцією свиней.

Протипоказання

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

Застереження при застосуванні

Перед застосуванням ретельно збовтати вміст флакону.

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

Вакцина призначена для застосування супоросним свиноматкам.

Спосіб застосування та дози

Вакцину застосовують у дозі 2 мл на голову шляхом внутрішньом'язових ін'єкцій у ділянку шиї за вушною раковиною.

Основна вакцинація: ремонтних свинок та свиноматок вакцинують двічі з інтервалом 2-4 тижні, при цьому друга вакцинація не пізніше, ніж за 2 тижні перед очікуваним опоросом.

Ревакцинація: подальші вакцинації проводять одноразово за 4-2 тижні перед кожним наступним опоросом.

Побічні ефекти

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00695-02-14
від 10.07.2019

Після введення вакцини у місці ін'єкції може утворитися припухлість, яка зникає протягом 2 тижнів. У рідких випадках після застосування вакцини можуть спостерігатися алергічні реакції. У разі прояву підвищеної індивідуальної чутливості застосовують антигістамінні препарати.

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 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°C до 8°C. Не заморожувати!

Упаковка

Вакцина випускається у скляних флаконах, що містять 10 мл, 20 мл, 50 мл або 100 мл вакцини, або пластикових флаконах, що містять 50 мл, 100 мл або 250 мл вакцини. Флакони з вакциною, що вкриті гумовим корком, придатним для проколювання, та запаяні алюмінієвим ковпачком або алюмінієвим ковпачком з кришкою типу «фліп-офф», поміщені у картонні коробки або пластикові коробки з лунками.

Розмір пакування: 1 x 10 мл (5 доз), 10 x 10 мл (50 доз), 1 x 20 мл (10 доз), 5 x 20 мл (50 доз), 1 x 50 мл (25 доз), 1 x 100 мл (50 доз), 1 x 250 мл (125 доз).

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.