

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Суваксін МН/ХПС – вакцина інактивована для профілактики ензоотичної пневмонії та гемофільозного полісерозиту свиней.

Склад

Кожна доза (2 мл) вакцини містить

Активнодіючі речовини:

Haemophilus parasuis серовар 4, штам 2170В

RP > 1;

Haemophilus parasuis серовар 5, штам IA 84-29755

RP > 1;

Mycoplasma hyopneumoniae, штам P-5722-3

RP > 1.

Допоміжні речовини: карбопол 941 (0,1785 мл), тіомерсал та EDTA (0,0199 мл), ампіцилін (\leq 30 мкг/мл), червоний фарбник FD&C 40 (стерильний, профільтрований 1,5 % розчин) – 0,0020 мл, стерильний фізіологічний розчин до 2,0 мл.

Фармацевтична форма

Суспензія.

Імунобіологічні властивості

Через 7 днів після застосування вакцини утворюється активний імунітет проти *Mycoplasma hyopneumoniae* та *Haemophilus parasuis*, який триває до 6 місяців.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Для активної імунізації свиней проти ензоотичної пневмонії, що викликається *Mycoplasma hyopneumoniae*, та гемофільозного полісерозиту свиней, що викликається *Haemophilus parasuis*.

Протипоказання

Не застосовувати вагітним та лактуочим тваринам.

Цей препарат може бути застосований тільки для імунізації здорових тварин. Захисна імунна відповідь не може бути отримана у тварин які:

- знаходяться в інкубаційному періоді інфекційних захворювань;
- знаходяться у стані виснаження;
- уражені гельмінтами;
- перебувають у стресовому стані, викликаному транспортуванням, впливом зовнішнього середовища, або у іншому імуносупресивному стані.

Напружений імунітет може бути не вироблений також у випадках, коли вакцина була застосована не відповідно до листівки-вкладки.

Застереження при застосуванні

Застосовуючи вакцину потрібно використовувати стерильні шприці та голки. Так само як і при застосуванні інших вакцин, може виникати реакція у вигляді анафілаксії. У цьому випадку тварині негайно вводять адреналін та його аналоги і надалі проводять адекватну симптоматичну терапію.

Взаємодія з іншими засобами

Не має ніякої інформації про сумісність цієї вакцини з будь-якими іншими імунобіологічними та фармацевтичними препаратами. Таким чином безпечність та ефективність використання вакцини одночасно з будь-якими іншими ветеринарними препаратами не доведена.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Не застосовувати вагітним та лактуочим тваринам.

Спосіб застосування та дози

Перед застосуванням добре струсити до утворення однорідної суспензії.

Асептично ввести одну дозу (2 мл) вакцини внутрішньо'язово.

Поросята: ввести 2 мл у віці 7-10 днів або старше, повторити через 2-3 тижні.

Поросята на відгодівлі: при комплектуванні стада відгодівлі невакцинованими тваринами необхідно ввести 2 мл в день переводу на відгодівлю та повторити через 2-3 тижні.

Племінні тварини: сприйнятливих або тварин з невідомим вакцинальним статусом необхідно вакцинувати до введення в стадо двома дозами з проміжком 2-3 тижні.

Побічні ефекти

Іноді введення вакцини може викликати реакцію у вигляді анафілаксії.

Період виведення (каренції)

21 день.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІП

У разі випадкового введення людині необхідно негайно звернутись до лікаря.

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

Залишки невикористаного препарату та флакони знешкоджують відповідно до місцевих вимог.

Термін придатності

30 місяців. Вміст флакону необхідно використати одразу після відкриття.

Умови зберігання і транспортування

Сухе, темне місце при температурі від 2 °C до 7 °C. Не заморожувати!

Упаковка

Скляні або пластикові флакони по 10, 50 та 125 доз.

Правила відпуску

Без рецепту.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

Зоетіс Інк., 100 Кампус Драйв, Флорхем Парк, Нью Джерсі 07932, США.

Назва та місцезнаходження і місце здійснення діяльності виробника

Зоетіс Інк., 2000 Рокфорд Роад, Чарльз Сіті, Айова 50616, США.

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 reklamaцій 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.