

### Листівка-вкладка

#### Назва ветеринарного препарату

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

#### Склад

Кожна доза (2 мл) вакцини містить

#### Активні речовини:

*Haemophilus parasuis* серовар 4, штам 2170B

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 лактуючим 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 лактуючим тваринам.

#### Спосіб застосування та дози

Перед застосуванням добре струсити до утворення однорідної суспензії.

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

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

Державний комітет ветеринарної медицини України  
Державний науково-контрольний інститут  
біотехнології і штамів мікроорганізмів  
Ідентифікаційний код 19024865  
ДЕРЖАВНА РЕЄСТРАЦІЯ  
ВЕТЕРИНАРНОГО ПРЕПАРАТУ

Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00360-02-11  
від 10.10.2016

**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 °С до 7 °С. 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 біотехнології і штамів мікроорганізмів (ДНКІБШМ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНКІБШМ направляють, відповідно до "Вказівки про порядок пред'явлення рекламаций 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.