

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Парвоеризін, 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 ≤ 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.

Стойкий імунітет у 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, починаючи з 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 шляхом внутрішньом'язових ін'єкцій у ділянку шиї за вушною раковиною.

Ремонтні свинки та свиноматки:

Основна вакцинація: за 2-4 тижні до парування.

Подальші регулярні ревакцинації завжди проводяться однією дозою вакцини за 2-4 тижні до парування.

Хряки:

Основна 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 аутовакцинації. 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 або кришкою типу «фліп-офф», 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 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.