

### Листівка-вкладка

#### Назва ветеринарного препарату

Колізін Нео, Kolisin Neo - вакцина інактивована проти колібактеріозу свиней.

#### Склад

Одна доза (2 мл) вакцини містить:

Діючі речовини:

*Escherichia coli* (F4) інактивована, штам O147 K:88 ab, O149 K:88 ac RP  $\geq$  1

*Escherichia coli* (F5) інактивована, штам O101 K:99 RP  $\geq$  1

*Escherichia coli* (F6) інактивована, штам 8429 K 85:987P RP  $\geq$  1

*Escherichia coli* (F5, F41) інактивована, штам O101 K:99, F 41 RP  $\geq$  1

Допоміжні речовини:

ад'ювант: мінеральна олія 0,5 мл

інактивант: розчин формальдегіду 35 %  $\leq$  0,01 мл

консервант: тіомерсал 0,2 мг

сольовий розчин до 2 мл

#### Фармацевтична форма

Емульсія.

#### Імунобіологічні властивості

Антигени вакцини індукують вироблення специфічних антитіл для забезпечення захисту поросят проти колібактеріозу протягом періоду годівлі молоком від щеплених свиноматок.

#### Вид тварин

Свині.

#### Показання до застосування

Для вакцинації ремонтних свинок та свиноматок з метою передачі поросят пасивного імунітету проти захворювань шлунково-кишкового тракту, викликаних бактеріями *Escherichia coli*.

#### Протипоказання

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

#### Застереження при застосуванні

Перед застосуванням ретельно струсити вміст флакону. 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

Вакцина призначена для застосування вагітним тваринам.

#### Спосіб застосування та дози

Вакцину застосовують ремонтним свинкам та свиноматкам одноразово у дозі 2 мл на тварину шляхом внутрішньом'язових ін'єкцій.

Основна вакцинація: тварин вакцинують однією дозою не пізніше, ніж за 5 тижнів до опоросу.

Другу дозу вакцини вводять тваринам за 2-3 тижні перед опоросом.

Подальші ревакцинації проводять одноразово за 2-3 тижні перед кожним наступним опоросом.

У випадку, якщо інтервал між двома опоросами перевищує 8 місяць, слід провести 2 послідовні вакцинації з інтервалом 2-3 тижні.

#### Побічні ефекти

Після застосування вакцини можуть спостерігатися загальні реакції, що тривають максимум 1-2 дні та супроводжуються тимчасовим підвищенням температури, зниженим споживанням корму та сонливістю. Після введення вакцини у місці ін'єкції може утворитися припухлість діаметром до 6 см, яка зникає протягом 2-3 тижнів.

**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**

2 роки. Вакцину з відкритого флакону використати впродовж 10 годин.

**Умови зберігання і транспортування**

Зберігати в сухому темному місці за температури від 2 °С до 8 °С. Не заморожувати!

**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. Коробки великого об'єму оснащені решіткою.

Розмір пакування: 1x10 мл, 10x10 мл, 1 x 20 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.