

### Листівка-вкладка

**Назва ветеринарного препарату**

Біокан М, Biosan M – вакцина інактивована проти *Microsporum canis* собак.

**Склад**

Одна доза (1 мл) вакцини містить:

*Microsporum canis* інактивована, штам ССМ 8211

– 500 000 - 6 000 000 ВФ\*

\*ВФ – вегетативні форми

Допоміжні речовини:

ад'ювант: суспензія гідроокису алюмінію 2 %

– 0,1-0,2 мл

буферний сольовий розчин

– 0,8-0,9 мл

Буферний сольовий розчин містить:

хлорид натрію

– 8,0 мг

хлорид калію

– 0,2 мг

динатрій гідрогенфосфат додекагідрат

– 3,7мг

дигідрогенфосфат калію

– 0,2 мг

вода для ін'єкцій

– до1,0 мл

**Фармацевтична форма**

Суспензія.

**Імунобіологічні властивості**

Після введення вакцина викликає формування специфічних антитіл, які захищають від дерматомікозів собак, викликаних *Microsporum canis*.

У щеплених тварин стійкий імунітет формується через 1 місяць після основної вакцинації і триває протягом 1 року.

**Вид тварин**

Собаки.

**Показання до застосування**

Для профілактики і терапії дерматомікозів собак, викликаних *Microsporum canis*. Тварин вакцинують, починаючи з 12-тижневого віку.

**Протипоказання**

Захворювання, що супроводжуються лихоманкою. Не застосовувати інші імунопрофілактичні засоби, окрім вакцин серії Біокан, за 1 тиждень до першої вакцинації та протягом 2 тижнів після основної вакцинації (або третьої вакцинації).

**Застереження при застосуванні**

Перед застосуванням добре струсіть флакон.

**Взаємодія з іншими засобами**

Дозволяється одночасне введення вакцин серії Біокан (Purru, DHPPi, L, R, C) в іншу ділянку тіла з протилежного боку. Остаточне рішення щодо одночасної вакцинації іншими вакцинами приймає лікар ветеринарної медицини.

**Особливі вказівки при вагітності, лактації**

Не застосовувати.

**Спосіб застосування та дози**

1 мл незалежно від віку, маси та породи тварини.

Метод застосування: внутрішньом'язово (у м'язи задніх кінцівок).

**Основна вакцинація:**

Першу дозу вакцини застосовують у віці від 12 тижнів. Другу дозу вводять через 14-21 день. Першу дозу вакцини вводять у м'язи лівої задньої кінцівки, а другу дозу – у м'язи правої задньої кінцівки.

У випадку терапевтичного щеплення вводиться третя доза вакцини через 18-24 дні після основної вакцинації.

Для підтримання постійного імунітету слід проводити щорічну ревакцинацію однією дозою.

**Побічні ефекти**

У місці застосування вакцини можуть з'явитися місцеві реакції (розміром з горошину), які

зникають самі по собі протягом 3 тижнів. У рідких випадках можуть спостерігатися алергічні реакції.

**Період виведення (каренції)**

Не призначено для продуктивних тварин.

**Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП**

У випадку ін'єкції препарату людині потрібно негайно звернутися до лікаря і показати упаковку і листівку-вкладку.

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

Будь-який невикористаний ветеринарний лікарський продукт або відходи, отримані від використання таких ветеринарних лікарських продуктів, слід утилізувати відповідно до місцевих вимог.

**Термін придатності**

2 роки.

**Умови зберігання і транспортування**

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

**Упаковка**

Вакцина випускається у скляних флаконах ємністю 3 мл. Флакони з вакциною герметично закриті гумовими пробками, придатними для проколювання під алюмінієвою обкаткою. Флакони з вакциною вміщені в пластикові коробки. У кожній коробці міститься затверджена листівка-вкладка.

Розмір пакування: 2x1 мл, 10 x 1 мл, 20 x 1 мл, 50 x 1 мл, 100 x 1 мл вакцини.

**Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника**

Акціонерне товариство «Біовета», Коменского 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.