

Листівка-вкладка**Назва ветеринарного препарату**

Biocyic PRRS інакт Eu + Am, Biosuis PRRS inact Eu + Am – вакцина інактивована проти репродуктивно-респіраторного синдрому свиней (європейський та американський генотипи).

Склад

Одна доза (2 мл) вакцини містить:

Активні речовини:

вірус PRC, європейський штам MSV Bio-60

мін. $10^{5,1}$ ТЦД₅₀, макс. $10^{7,0}$ ТЦД₅₀, RP $\geq$ 1

вірус PRC, американський штам MSV Bio-61

мін. $10^{5,1}$ ТЦД₅₀, макс. $10^{7,0}$ ТЦД₅₀, RP $\geq$ 1

Допоміжні речовини:

ад'ювант: емульсіген

0,4 мл

консервант: тіомерсал

0,085-0,115 мг/мл

Фармацевтична форма

Емульсія.

Імунобіологічні властивості

Після введення вакцина викликає формування специфічних антитіл, які захищають організм тварин проти вірусу репродуктивно-респіраторного синдрому свиней. Стійкий імунітет формується через 3 тижні після двох вакцинацій і триває впродовж 6 місяців.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Для активної вакцинації ремонтних свинок та свиноматок проти вірусу репродуктивно-респіраторного синдрому.

Протипоказання

Не застосовувати вакцину для тварин з клінічними ознаками хвороби, а також при захворюваннях, що супроводжуються лихоманкою.

Застереження при застосуванні

Перед застосуванням вміст флакону підігріти до кімнатної температури (15-25)°C та ретельно збовтати. У флаконі допускається невелика кількість осаду, що зникає після підігрівання та струшування флакону з вакциною.

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

Не застосовувати під час лактації.

Застосування вакцини дозволяється на 60-70 день вагітності відповідно до схеми вакцинації.

Спосіб застосування та дози

Тварин вакцинують у дозі 2 мл внутрішньом'язово, у ділянку шиї за вушною раковиною. Ремонтних свинок вакцинують, починаючи з 6-місячного віку.

Основна вакцинація:

Перша доза вводиться тваринам за 5-4 тижні до парування, друга вакцинація проводиться не пізніше, ніж за 2 тижні до парування. Третю дозу вакцини вводять на 60-70 день вагітності.

Ревакцинація:

Одна доза вакцини на 60-70 день кожної наступної вагітності.

Побічні ефекти

Продукт належить до групи інактивованих вакцин, які зазвичай не викликають негативних ефектів. При появі анафілактичних реакцій рекомендується симптоматичне лікування.

У місці застосування вакцини можуть з'явитись припухлість або почервоніння діаметром до 3 см, які зникають протягом одного тижня після вакцинації. Також у місці введення вакцини можуть спостерігатись тимчасові місцеві реакції у вигляді гранульоми діаметром до 1 см.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВП

Дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами.

Уникати аутовакцинації. У разі випадкового введення вакцини необхідно терміново звернутися до лікаря.

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

Невикористаний ветеринарний препарат або порожні флакони повинні бути утилізовані відповідно до місцевих вимог.

Термін придатності

18 місяців. Вакцину з відкритого флакону використати впродовж 10 годин.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому темному місці при температурі від 2°C до 8°C. Не заморожувати!

Упаковка

Вакцина випускається у скляних або пластикових флаконах, що містять 10 мл, 50 мл або 100 мл вакцини. Флакони з вакциною, що вкриті гумовим корком, придатним для проколівання, та закриті алюмінієвою кришкою, поміщені у картонні або пластикові коробки. У кожній коробці міститься затверджена листівка-вкладка.

Розмір пакування: 1 x 10 мл, 10 x 10 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 реклаमाцій 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.