



Листівка-вкладка

Додаток 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00399-02-11  
від 31.01.2017

### Назва ветеринарного препарату

М+ПАК™, М+РАС™ – вакцина інактивована для профілактики ензоотичної пневмонії свиней.

### Склад

Кожна доза вакцини (1 мл) містить:

Активні компоненти:

*Mycoplasma hyopneumoniae* інактивована, штам ATCC #25934 ≥ 1,47 RPU (\*);

\* міжнародних одиниць у порівнянні з референс-вакциною.

Допоміжні речовини:

олія мінеральна 0,134 мл;

алюмінію гідроксиду 1,0 мг;

тіомерсал 0,10 мг;

наповнювач до 1,0 мл;

інактивант – брометиленімін.

### Фармацевтична форма

Емульсія.

### Імунобіологічні властивості

Вакцина забезпечує формування активного імунітету проти *Mycoplasma hyopneumoniae* і знижує інтенсивність та частоту ураження легень при ензоотичній пневмонії у свиней на відгодівлі.

Імунітет формується через 21 день після другого введення вакцини за двократною вакцинації в дозі 1 мл, або після однократного введення 2 мл. Тривалість імунітету не менше 6 місяців.

### Вид тварин

Свині.

### Показання до застосування

Застосовується для активної імунізації свиней на відгодівлі проти ензоотичної пневмонії викликані збудником *Mycoplasma hyopneumoniae* і знижує інтенсивність та частоту ураження легень у свиней.

### Протипоказання

Не вакцинувати хворих тварин.

### Застереження при застосуванні

Вакцинувати лише клінічно здорових свиней.

### Взаємодія з іншими засобами

Не відомі.

### Особливі вказівки при вагітності, лактації

Не застосовувати під час вагітності і лактації.

### Спосіб застосування та дози

Вакцина вводиться внутрішньом'язово. Оптимальним місцем введення є ділянка шиї за вухом.

### Програма вакцинації

1. Схема однократної вакцинації: вакцинують свиней з 3-тижневого віку у дозі 2 мл.

2. Схема двократної вакцинації: вакцинують поросят з 7-денного віку двократно з інтервалом 14-28 днів у дозі 1 мл.

Перед відбором вакцини в шприц флакон добре струшують. Наявність материнських антитіл не впливає на ефективність вакцинації.

### Побічні ефекти

Зрідка спостерігається незначне збільшення частоти дихання протягом 5-10 хвилин після першого введення. Також можливе підвищення температури тіла в межах одного градуса, яке поступово зникає протягом 24-72 год. Після другого введення подібних реакцій не спостерігається.

Місцеві реакції обмежуються локальним набряком, не більше 2 см в діаметрі, які зникають спонтанно протягом 24-48 год після ін'єкції.



**Період виведення (каренції)**

Нуль днів.

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

Оскільки препарат містить мінеральну олію, випадкове введення вакцини людині призводить до виразної місцевої запальної реакції. При введенні вакцини людині негайно звернутись до лікаря, передавши йому упаковку препарату або листівку-вкладку.

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

Невикористаний і протермінований препарат, упаковку слід утилізувати відповідно до діючого законодавства України (кип'ятять або спалюють).

**Термін придатності**

24 місяці. Розкритий флакон використати впродовж 8-и годин.

**Умови зберігання і транспортування**

В сухому, темному місці при температурі від 2 до 8°C. Не заморожувати.

**Упаковка**

Пластикові флакони по 50, 100 та 200 мл закриті галогенбутиловою гумовою пробкою та алюмінієвим ковпачком. Вторинне пакування: картонні коробки на 1, 2, 5 і 10 флаконів.

**Правила відпуску**

Без рецепту. Застосовувати препарат може лише лікар (фельдшер) ветеринарної медицини.

**Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення**

Інтервет Інтернешпл Б.В., Вім де Корверштраат 35, П.О. Бокс 31, 5830 АА Боксmeer, Нідерланди.

**Назва та місцезнаходження виробника**

Бургведель Байотек ГмбХ, Ім Ланген Фельде 5, Д-30938, Бургведель, Німеччина.

**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 рекламцій 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.