

Додаток 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00761-02-15
від 01.04.2020р.

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Порциліс® PCV M. Нуо, Porcilis® PCV M. Нуо – вакцина субодинична проти цирковірусної інфекції та ензоотичної пневмонії свиней.

Склад

1 мл вакцини містить

Активнодіючі компоненти:

- протективний антиген ORF2 цирковірусу тип 2 $\geq 1414 \text{ AU}^1$;
 - інактивований цільноклітинний концентрат *Mycoplasma hyopneumoniae*, штаму 25934 $\geq 2,69 \text{ RPU}^2$;
- ¹ – антигенных одиниць при визначені антигенної маси в ІФА;
² – одиниць відносної імуногенності при визначені антигенної маси в ІФА.

Допоміжні речовини:

- ад'ювант (мінеральна олія легка, сорбітол моноолеат, полісорбат 80, алюмінію гідроксид, етанол, гліцерин), стерильний фізіологічний розчин – до 1 мл.
- dl- α -токоферол ацетат – 2,5 мг.

інактивація – двоатомний етиленімін.

Фармацевтична форма

Емульсія.

Імунобіологічні властивості

Для активної імунізації свиней проти цирковірусу свиней тип 2 та *Mycoplasma hyopneumoniae* з метою зниження віремії, запобігання розповсюдженню цирковірусу у тканинах і органах, та зниження виділення збудника у навколоишне середовище. Забезпечує зменшення інтенсивності уражень легень при інфікуванні *Mycoplasma hyopneumoniae* та запобігає зниженню денних приростів живої маси, викликаних інфікуванням тварин цирковірусу свиней тип 2 та/або *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Імунітет виникає при одноразовій вакцинації:

- проти цирковірусу свиней тип 2 - через 2 тижні після вакцинації
- проти *Mycoplasma hyopneumoniae* - через 4 тижні після вакцинації.

Імунітет виникає при двохразовій вакцинації:

- проти цирковірусу свиней тип 2 - через 18 днів після першої вакцинації
- проти *Mycoplasma hyopneumoniae* - через 3 тижні після другої вакцинації

Тривалість імунітету (в обох схемах вакцинації):

- проти цирковірусу свиней тип 2 - не менше 22 тижнів (після останньої вакцинації);
- проти *Mycoplasma hyopneumoniae* - не менше 21 тижня (після останньої вакцинації).

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

З метою активної імунізації свиней проти цирковірусу свиней тип 2 та *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Протипоказання

Не вакцинувати хворих тварин.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати лише клінічно здорових свиней.

Взаємодія з іншими засобами

Наявні дані щодо безпеки та ефективності, які свідчать про те, що цю вакцину можна вводити з Porcilis PRRS одночасно на окремих ділянках з 3-тижневого віку. Необхідно ознайомитись з даними щодо використання Porcilis PRRS. У окремих тварин температура тіла може підвищуватись на 2 ° С. Температура повертається до норми протягом 1 - 2 днів. Тимчасові місцеві реакції в місці введення, які обмежуються

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00761-02-15
від 01.04.2020р.

незначним набряком (максимум 2 см в діаметрі), зазвичай можуть виникати безпосередньо після вакцинації, але деякі реакції можуть виникати до 12-го дня після вакцинації але всі ці реакції зазвичай зникають протягом 6 днів.

В рідких випадках після вакцинації можуть виникати реакції гіперчутливості.
Інші форми взаємодії, окрім зазначених вище, не відомі.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Не застосовується.

Спосіб застосування та дози

Вакцина вводиться внутрішньом'язово в ділянку шиї за вухом згідно правил асептики та антисептики.

Перед введенням флакон добре струшують і доводять до температури 15-25°C.

Одноразова схема вакцинації:

Одну дозу вакцини 2 мл вводять починаючи з 3-х тижневого віку

Дворазова схема вакцинації:

Перше введення 1 мл вакцини - починаючи з 3-х денного віку з повторним введенням 1 мл вакцини не раніше ніж через 18 діб.

При ранньому інфікуванні цирковірусом свиней тип 2 та/або *Mycoplasma hyopneumoniae* рекомендована дворазова схема вакцинації.

Побічні ефекти

В лабораторних та польових дослідженнях:

В день вакцинації можливе короткочасне незначне підвищення температури тіла тварини в межах до 1°C, що нормалізується протягом доби. В індивідуальних тварин легкі системні реакції можуть виникати протягом доби після вакцинації. В рідких випадках можливе виникнення реакцій Гіперчутливості після першої вакцинації по схемі дворазової вакцинації.

Транзиторні локальні реакції в місці вакцинації можуть виникати в деяких тварин.

З досвіду використання:

У дуже рідкісних випадках (менше 1 тварини на 10 000 тварин) можуть виникнути реакції анафілактичного типу, які можуть бути небезпечними для життя. У разі виникнення таких реакцій, може знадобитися лікування.

від ін'екції може утворюватись незначна припухлість, яка повністю зникає впродовж 14 діб.

Період виведення (каренції)

Нуль днів. Продукти забою, отримані від вакцинованих тварин використовуються без обмежень.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІП

При випадковому введенні препарату людині негайно звернутись до лікаря, передавши йому упаковку препарату або листівку-вкладку, та повідомити, що препарат містить мінеральну олію.

Користувачеві:

Цей ветеринарний лікарський засіб містить мінеральну олію. Випадкове введення / самоін'екція може привести до сильного болю та набрякості, особливо, якщо його вводять у суглоб або палець, а в рідкісних випадках може привести до втрати ураженого пальця, якщо негайно не звернутись до лікаря. Якщо ви випадково ввели цей ветеринарний лікарський засіб, негайно зверніться за консультацією до лікаря, при введенні навіть дуже невеликої кількості, візьміть листівку -вкладку з упаковкою з собою. Якщо біль триває більше 12 годин після медичного огляду, зверніться до лікаря повторно.

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00761-02-15
від 01.04.2020р.

Лікарю:

Цей ветеринарний лікарський засіб містить мінеральну олію. Навіть, якщо була, випадкова ін'екція в дуже невеликій кількості цього продукту,- це може спричинити інтенсивний набряк, що може привести до, наприклад, ішемічного некрозу і навіть втрати пальця. Потрібна негайна хірургічна допомога, що може потребувати раннього розрізу та зрошення області введення, особливо там, де є ураження пульпи пальця або сухожилля.

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

Препарат із закінченим терміном придатності та невикористаний утилізують шляхом кип'ятіння протягом 30 хвилин або спалювання.

Термін придатності

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

Умови зберігання і транспортування

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

Упаковка

Скляні флакони з гідролітичного скла типу 1 (за Європейською Фармакопеєю) або PET (поліетилен терафталат) флакони на 10, 20, 50, 100, 200 або 500 мл, закриті гумовою пробкою та алюмінієвим ковпачком. Вторинне пакування – картонні коробки по 1 або 10 флаконів.

Правила відпуску

Без рецепту.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

Інтервет Інтернейшнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксмеер, Нідерланди.

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 рекламицій на біологічні препарати, що призначенні 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.