

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Порциліс® Порколі Ділувак Форте, Porcilis® Porcoli Diluvac Forte – вакцина субординічна проти неонатального ентеротоксикозу свиней.

Склад

Кожна доза вакцини (2 мл) містить

Активні компоненти:

фібріальний адгезин <i>E. coli</i> F4ab (K88ab)	≥ 9,0 log ₂ титр в ІФА ¹ ;
фібріальний адгезин <i>E. coli</i> F4ac (K88ac)	≥ 5,4 log ₂ титр в ІФА;
фібріальний адгезин <i>E. coli</i> F5 (K99)	≥ 6,8 log ₂ титр в ІФА;
фібріальний адгезин <i>E. coli</i> F6 (987P)	≥ 7,1 log ₂ титр в ІФА;
ЛТ-токсоїд <i>E. coli</i>	≥ 6,8 log ₂ титр в ІФА.

¹ - значення титр було отримано після вакцинації мишей 1/20 свинячої дози.

Допоміжні речовини:

ад'ювант – dl-α-токоферол ацетат – 150 мг.

Фармацевтична форма

Суспензія.

Імунобіологічні властивості

Вакцина стимулює утворення специфічних антитіл (активний імунітет) проти серотипів *E. coli*, які містять фібріальні антигени K88ab, K88ac, K99, 987P, і/або продукують ЛТ-токсин у свиноматок і ремонтних свиней, які з молозивом передаються до новонароджених поросят (пасивний колостральний імунітет). У поросят отриманих від вакцинованих свиноматок, захисні рівні антитіл тримаються впродовж 10 тижнів після народження.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

З метою пасивної імунізації поросят шляхом активної імунізації свиноматок або ремонтних свиней проти неонатального ентеротоксикозу, що викликаний штамми *E. coli*, які містять адгезивні антигени K88ab, K88ac, K99, 987P, і/або продукують ЛТ-токсин.

Протипоказання

Не вакцинувати хворих тварин.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати лише клінічно здорових свиней.

Взаємодія з іншими засобами

Не відомі.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Супоросних свиноматок вакцинувати за 8 і 2 тижні до опоросу.

Спосіб застосування та дози

Вакцина вводиться внутрішньом'язово у дозі 2 мл. Оптимальним місцем введення є ділянка шиї за вухом.

Програма вакцинації

Базова вакцинація: свиноматки/ремонтні свинки, які ще не були вакциновані цим продуктом мають бути щеплені за схемою: перша вакцинація у проміжку часу 6-8 тижнів до запланованої дати опоросу з бустерною (повторною) вакцинацією через 4 тижні (в проміжок часу за 2-4 тижні до запланованого опоросу).

Ревакцинація: одне щеплення в проміжок часу на протязі другої половини наступного періода супоросності-найліпше у проміжок часу за 2-4 тижня до очікуваного опоросу.

Побічні ефекти

Можливе короткочасне незначне підвищення температури тіла тварини в межах 1°C.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВПІ

При самоімунізації звернутись до лікаря, передавши йому упаковку препарату або листівку-вкладку.

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

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

Термін придатності

36 місяців. Розкритий флакон використати впродовж 3-х годин.

Умови зберігання і транспортування

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

Упаковка

Вакцина: скляні флакони з гідролітичного скла типу 1 (за Європейською Фармакопеею) або PET-флакони на 20, 50 та 100 мл, закриті галогенбутиловою гумовою пробкою та алюмінієвим ковпачком.

Правила відпуску

Застосовувати препарат може лише лікар (фельдшер) ветеринарної медицини.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5830 АА Боксmeer, 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 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.