

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Порциліс® Ері, Porcilis® Егу – інактивована вакцина проти бешихи свиней.

Склад

Кожна доза вакцини (2 мл) містить антиген *Erysipelotrix rhusiopathiae*, штам M2, серотип 2 ≥1 PPD (захисна доза 1 свині).

Антигени містяться у водному ад'юванті, що містить dl- α -токоферол.

Фармацевтична форма

Емульсія.

Імунобіологічні властивості

Антигени вакцини індукують вироблення антитіл в організмі імунізованих тварин, для забезпечення захисту проти бешихи свиней. Антигени розчинені у водному ад'юванті для підсилення стимуляції імунітету.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Для активної імунізація свиней з метою профілактики бешихи.

Протипоказання

Не дозволяється щеплювати хворих тварин.

Застереження при застосуванні

Перед використанням флакони з вакциною ретельно струшують та підігрівають до кімнатної температури (15-25) °C. Використовують стерильні шприци та голки

Взаємодія з іншими засобами

Не змішувати з іншими вакцинами і препаратами.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Використовують в період лактації двічі на рік.

Спосіб застосування та дози

Одну дозу (2 мл) вводять шляхом глибокої внутрішньом'язової ін'екції, у ділянку ший за вушною раковиною.

Вакцинують свиней, починаючи з 10-тижневого віку. Повторну вакцинацію проводять через 4 тижні.

Свиноматкам базова вакцинація проводиться під час кожного періоду лактації, кнурам базова вакцинація проводиться двічі на рік. Вакцинують свиней не пізніше, ніж за 2 тижні до парування.

Побічні ефекти

У деяких тварин можуть спостерігатись постvakцинальні реакції у вигляді субфебрильної температури, пригнічення, місцевої тканинної реакції у вигляді незначного припухання, які самостійно проходять впродовж декількох годин.

Період виведення (каренації)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП

Необхідно дотримуватись правил роботи із ветеринарними імунобіологічними препаратами.

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

Невикористаний і протермінований препарат утилізують шляхом кип'ятіння впродовж 30 хвилин або спалювання.

Термін придатності

24 місяці з дати виготовлення. Після відкриття препарат повинен бути використаний впродовж 10-ти годин.

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00164-02-14
від 24.12.2020

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому, темному місці при температурі від 2°C до 8°C. Не заморожувати. Зберігати у недоступному для сторонніх осіб, особливо дітей, місці.

Упаковка

Флакони ємністю по 50 мл препарату.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

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

Правила відпуску

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

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 рекламиацій 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.