

**Листівка-вкладка**

**Назва ветеринарного препарату**

Porcilis® Lawsonia, Порциліс® Lawsonia – вакцина інактивована ліофілізована проти ентеропатії (ілеїту) свиней

**Склад**

2 мл вакцини містить

Активні діючі компоненти:

Інактивована *Lawsonia intracellularis* штам SPAN-08  $\geq 5323$  ОД в ІФА\*

\*одиниці антигенної маси визначенні в тесті ІФА

Може містити сліди гентаміцину та тіосульфату натрію

**Фармацевтична форма**

Ліофілізат

**Імунобіологічні властивості**

Вакцина викликає формування імунної відповіді проти *Lawsonia intracellularis*

Імунітет проти ентеропатії (ілеїту) свиней виникає через 4 тижні після вакцинації і триває не менше 21 тижня.

Забезпечує зниження діареї, попереджає бактеріємію та смертність викликану інфекцією *Lawsonia intracellularis*. Забезпечує зменшення інтенсивності уражень кишківника та запобігає зниженню денних приростів живої маси.

**Вид тварин**

Свині.

**Показання до застосування**

З метою активної імунізації свиней проти ентеропатії (ілеїту) свиней викликаного *Lawsonia intracellularis*.

**Протипоказання**

Немає.

**Застереження при застосуванні**

Вакцинувати лише клінічно здорових свиней.

**Взаємодія з іншими засобами**

Найвні дані щодо безпеки та ефективності, у свиней починаючи з 3-тижневого віку демонструють, що вакцину можна застосовувати одночасно з Porcilis PCV M Нуро та/або Porcilis PRRS. Коли вакцина Porcilis Lawsonia використовується разом із Porcilis PCV M Нуро – їх потрібно змішати, водночас Porcilis PRRS повинна вводиться в інше місце, бажано в протилежний бік шиї. Необхідно ознайомитись з даними щодо використання Porcilis PRRS та Porcilis PCV M Нуро перед застосуванням.

У окремих свиней, після одночасного застосування, спостерігалось підвищення температури тіла на 2°C. Температура повертається до норми протягом 1-2 днів. Тимчасові місцеві реакції в місці введення, які обмежуються незначним набряком (максимум 2 см в діаметрі), зазвичай можуть виникати безпосередньо після вакцинації, ці реакції не можуть з'являтися до 12-го дня після вакцинації. 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. Тому рішення щодо використання інших медичних препаратів до або після вакцинації приймається окремо в кожному індивідуальному випадку.

Не змішувати з іншими ветеринарними засобами окрім Розчинника для вакцини Porcilis Lawsonia або вакцини Porcilis® PCV M. Нуро.

**Особливі вказівки при вагітності, лактації**

Не застосовується.

Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00983-02-20  
від 05.10.2021

### Спосіб застосування та дози

Вакцина вводиться внутрішньом'язово у дозі 2 мл в ділянку шиї за вухом.

Вакцинують поросят з 3-тижневого віку і старших.

Розрідження вакцинного ліофілізату Розчинником для вакцини Porcilis Lawsonia або Porcilis® PCV M. Hyo повинно проводитись за наступною схемою:

Ліофілізат	Porcilis® PCV M. Hyo
50 доз	100 мл
100 доз	200 мл

Для кращого розчинення користуйтеся наступним алгоритмом:

1. Перед використанням флакон із розріджувачем добре струшують і доводять до температури 15-25°C.
2. В ліофілізат додають 5-10 мл розріджувача та повільно перемішують.
3. Шприцем відбирають концентрат із флакона та переміщують у флакон із розріджувачем. Ретельно перемішують
4. Використати розріджену вакцину протягом 6 годин з моменту розрідження. Невикористані залишки після 6 годин утилізують відповідно до вимог місцевого законодавства

### Побічні ефекти

Можливе короточасне незначне підвищення температури тіла тварини в межах 1°C, а також набряк по місцю ін'єкції що триватиме до 21 дня.

### Період виведення (каренції)

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

### Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВП

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

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

Увесь невикористаний ветеринарний засіб або відходи матеріалу від такого ветеринарного засобу необхідно утилізувати відповідно до вимог місцевого законодавства.

### Термін придатності

36 місяців. Розкритий флакон використати впродовж 6-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 Фармакопеею) на 50 та 100 доз, 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

Интервет Интернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксmeer, Нідерланди.

Державний науково-контрольний  
інститут біотехнології і штамів  
мікроорганізмів  
вул. Донецька, 30, м Київ, 03151

Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00983-02-20  
від 05.10.2021

**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.

Державний науково-контрольний  
інститут біотехнології і штамів  
мікроорганізмів  
вул. Донецька, 30, м Київ, 03151