

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Порциліс® АРП, Porcilis® APP – вакцина інактивована проти плевропневмонії свиней.

Склад

До складу антигенної концентрату вакцини входять:

- зовнішній мембраний протеїн (OMP)
- токсоїди (детоксикований Arpx I, Arpx II, Arpx III).

Кожна доза (2 мл) містить 600 мг антигенної концентрату що містить:

50 одиниць Arpx I,

50 одиниць Arpx II,

50 одиниць Arpx III,

50 одиниць OMP в якості активних складових.

Вакцина містить ад'юvant та 0,02 % формальдегід в якості консерванту.

Фармацевтична форма

Суспензія.

Імунобіологічні властивості

Активні інгредієнти вакцини індукують вироблення антитіл в організмі імунізованих тварин. Для забезпечення захисту проти плевропневмонії, що спричинена *Actinobacillus pleuropneumoniae*. У щеплених тварин імунна відповідь виробляється протягом 3 тижнів. Антигени розчинені у водному ад'юvantі для підсилення стимуляції імунітету.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Активна імунізація поросят після відлучення з метою контролю плевропневмонії, яка спричинена *A. pleuropneumoniae*.

Протипоказання

Не вакцинувати свиней з ознаками хвороби.

Застереження при застосуванні

Перед застосуванням вакцину нагрівають до кімнатної температури (15-25) °C. Добре струсити вакцину перед застосуванням. Використовувати тільки стерильний інструмент для вакцинації.

Взаємодія з іншими засобами

Невідома.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Немає даних.

Способ застосування та дози

Одну дозу вакцини (2 мл) вводять шляхом глибокої внутрішньом'язової ін'єкції, у ділянці шиї за вушною раковиною. Поросят вакцинують починаючи з 6 тижневого віку (до початку періоду відгодівлі).

Ревакцинація. Проводять не раніше ніж через 4 тижні, у віці 10 тижнів. Інтервал між вакцинаціями повинен становити не менше 4-х тижнів.

Побічні ефекти

У деяких тварин можлива короткосвітла, незначна реакція у вигляді лихоманки, пригніченого стану, анорексії, а також легкий набряк у місці введення вакцини. Якщо вакцину було застосовано одразу після годівлі, можливі випадки блювання. Такі реакції зникають самостійно протягом 24 годин після вакцинації.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВП

Необхідно дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами.

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00129-02-14
від 08.04.2022

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

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

Термін придатності

24 місяці. Після відкриття використати протягом 10-ти годин.

Умови зберігання і транспортування

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

Упаковка

Флакони із гідролітичного скла типу I (Ph.Eur) або ПЕТ, закриті гумовим корком під алюмінієву обкатку по 20 мл (10 доз), 50 мл (25 доз), 100 мл (50 доз) та 250 мл (125 доз вакцини).

Правила відпуску

Без рецепту.

Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності власника реєстраційного посвідчення та виробника

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

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникили 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 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.