

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Порциліс® КоліКлос, Porcilis® ColiClos – вакцина проти неонатального ентеротоксикозу і некротичного ентериту свиней.

Склад

Кожна доза вакцини (2 мл) містить

Активні компоненти:

фібріальний адгезин E. coli F4ab (K88ab)	≥ 9,3 log ₂ титр в ІФА ¹ ;
фібріальний адгезин E. coli F4ac (K88ac)	≥ 6,5 log ₂ титр в ІФА;
фібріальний адгезин E. coli F5 (K99)	≥ 7,5 log ₂ титр в ІФА;
фібріальний адгезин E. coli F6 (987P)	≥ 7,4 log ₂ титр в ІФА;
LT-токсоїд E. coli (K12)	≥ 10,5 log ₂ титр в ІФА.
C-антиген Cl. Perfringens	≥ 20 МО

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

Допоміжні речовини:

d1-α-токоферол ацетат;

інактивант – хлоркрезол і формальдегід (не більше 0,05 %).

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 LT-токсин, та Cl. perfringens типів C і A 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 штамами E. coli, які містять адгезивні антигени K88ab, K88ac, K99, 987P, і/або продукують LT-токсин, та некротичного ентериту, що викликаний типом C і A Cl. perfringens.

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 4 тижні до опоросу.

Спосіб застосування та дози

Вакцина вводиться внутрішньом'язово у дозі 2 мл. Оптимальним місцем введення є ділянка шиї за вухом. Перед використанням флакон добре струшують і доводять до кімнатної температури.

Програма вакцинації

Базова вакцинація: свиноматок та ремонтних свинок, яким раніше не вводили вакцину Порциліс КоліКлос, необхідно щепити двічі з інтервалом у 4 тижнів. Першу вакцинацію проводять за 8-6 тижнів, другу за 4-2 тижні перед запланованою датою опоросу.

Ревакцинація: проводять кожні 5-6 місяців (у період перед кожним опоросом) не пізніше, ніж за 2 тижні перед запланованою датою опоросу.

Побічні ефекти

Можливе короткочасне незначне підвищення температури тіла тварини в межах 1°C, а також короткотривалий набряк по місцю ін'єкції.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІП

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

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

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

Термін придатності

24 місяці. Розкритий флакон використати впродовж 10-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 20, 50, 100, та 250 мл, або з поліетилентерефталату (ПЕТ) на 20, 50, 100, 200 та 250 мл закриті галогенбутиловою гумовою пробкою та алюмінієвим ковпачком. Вторинне пакування – картонні коробки.

Правила відпуску

Застосовувати препарат може лише лікар (фельдшер) ветеринарної медицини.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

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

Назва та місцезнаходження виробника

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

МСД Енімал Хелс ЮК Лімітед, Уолтон Мейнор, Уолтон, Мілтон Кейнс, Бакінгемшир, МК7 7АДж, Великобританія.

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.