

## Листівка-вкладка

### **Назва ветеринарного препарату**

Порциліс® Глассер, Porcilis® Glasser – вакцина інактивована проти гемофільозного полісерозиту (хвороби Глассера) свиней.

### **Склад**

Склад:

Активнодіючі компоненти:

- кожна доза (2 мл) містить  $\geq 0,05$  мг (за загальним азотом) одиниць інактивованого цільноклітинного концентрату *Haemophilus parasuis* серотипу 5, штаму 4800.

Допоміжні компоненти:

- ад'ювант – dl- $\alpha$ -токоферолу ацетат - 150 мг.

### **Фармацевтична форма**

Сусpenзія.

### **Імунобіологічні властивості**

Вакцина містить інактивовані цільні клітини *Haemophilus parasuis* серотипу 5, штаму 4800 в суміші з водорозчинним ад'ювантом. Продукт стимулює розвиток активного імунітету проти клінічних проявів (полісерозиту), що виникає внаслідок інфікування *Haemophilus parasuis* серотипу 5. При вакцинації поросних свиноматок стимулюється передача пасивного імунітету проти *Haemophilus parasuis* серотипів 4 і 5 потомству. Ад'ювант підсилює імунологічну відповідь.

### **Вид тварин**

Свині.

### **Показання до застосування**

Вакцина призначена для активної імунізації різновікових груп свиней з метою захисту проти клінічних проявів хвороби Глассера (гемофільозного полісерозиту), що виникає за інфікування *Haemophilus parasuis* серотипу 5, а також для пасивної імунізації потомства вакцинованих свиноматок та підсвинків з метою полегшення клінічних проявів та зниження смертності за інфікування *Haemophilus parasuis* серотипів 4 і 5.

### **Протипоказання**

При застосуванні згідно листівки-вкладки відсутні.

### **Застереження при застосуванні**

Вакцинувати лише клінічно здорових свиней.

### **Взаємодія з іншими засобами**

Не відомі.

### **Особливі вказівки при вагітності, лактації**

Обмеження відсутні.

### **Спосіб застосування та дози**

Вакцина вводиться внутрішньом'язово у дозі 2 мл в ділянці шиї.

### **Програма вакцинації:**

Вводити вакцину свиням, починаючи з 5-тижневого віку дворазово, з інтервалом два тижні.

Свиноматкам вакцину вводити за 6-8 тижнів до дати запланованого опоросу двічі з 4-тижневим інтервалом.

Свиноматкам, вакцинованим протягом минулої поросності, рекомендується проводити однократну ревакцинацію за 4-2 тижні до дати запланованого опоросу.

### **Побічні ефекти**

Рідко можливе підвищення температури тіла та ознаки загального дискомфорту тривалістю до 3 днів після вакцинації. Місцеві прояви зникають протягом 14 діб. Дуже рідко можуть мати місце системні анафілактичні реакції.

### **Період виведення (каренції)**

Нуль днів.

Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00370-02-11  
від 08.04.2022

**Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІП**

При випадковій ін'єкції препарату людині звернутись до лікаря, показавши упаковку або листівку-вкладку препарату.

**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'ятити або спалювати).

**Термін придатності**

36 місяців. Розкритий флакон: три години.

**Умови зберігання і транспортування**

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

**Упаковка**

Вакцина: скляні (зі скла типу I за Європейською Фармакопеєю) або поліетиленові флакони (PET), кожний з яких містить 20 мл (10 доз), 50 мл (25 доз), 100 мл (50 доз). Флакон закритий пробкою та алюмінієвим ковпачком.

**Правила відпуску**

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

**Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника**

Інтервент Інтернейшнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН 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 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.