

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Порциліс® Порколі Ділувак Форте, Porcilis® Porcoli Diluvac Forte – вакцина субодична проти неонатального ентеротоксикозу свиней.

Склад

Кожна доза вакцини (2 мл) містить

Активні діючі компоненти:

фімбріальний адгезин E. coli F4ab (K88ab)	≥ 9,0 log ₂ титр в ІФА ¹ ;
фімбріальний адгезин E. coli F4ac (K88ac)	≥ 5,4 log ₂ титр в ІФА;
фімбріальний адгезин E. coli F5 (K99)	≥ 6,8 log ₂ титр в ІФА;
фімбріальний адгезин E. coli F6 (987P)	≥ 7,1 log ₂ титр в ІФА;
LT-токсоїд E. coli	≥ 6,8 log ₂ титр в ІФА.

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

Ад'ювант:

dl-α-токоферол ацетат – 150 мг.

Фармацевтична форма

Суспензія.

Імунобіологічні властивості

Вакцина стимулює утворення специфічних антитіл (активний імунітет) проти серотипів E.coli, які містять фімбріальні адгезини F4ab, F4ac, F5, F6, і/або продукують ЛТ-токсоїд 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 штамми E. coli, які містять фімбріальні адгезини F4ab (K88ab), F4ac (K88ac), F5 (K99) або F6 (987P), і/або продукують ЛТ-токсоїд.

Протипоказання

Не вакцинувати хворих тварин.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати лише клінічно здорових свиней.

Взаємодія з іншими засобами

Немає даних щодо безпеки та ефективності при одночасному застосуванні з іншими ветеринарними медичними засобами.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Супоросних свиноматок вакцинувати за 8 і 2 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 температури 15-25°C.

Програма вакцинації

Базова вакцинація: свиноматки/ремонтні свинки, які ще не були вакциновані цим продуктом мають бути щеплені за схемою: перша вакцинація у проміжку часу 6-8 тижнів до запланованої дати опоросу з бустерною (повторною) вакцинацією через 4 тижні.

Ревакцинація: одне щеплення в проміжок часу на протязі другої половини наступного періода супоросності-найліпше у проміжок часу за 2-4 тижня до очікуваного опоросу.

Побічні ефекти

Можливе короткочасне незначне підвищення температури тіла тварини в межах 1°C впродовж першого дня після вакцинації. Приблизно у 6% тварин в день вакцинації може спостерігатися зменшене споживання корму та млявість. Можливі набряк та почервоніння в місці введення, що тривають до 14 днів.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІП

Під час роботи з вакциною необхідно дотримуватися правил особистої гігієни, прийняті при роботі з ветеринарними препаратами. У випадку ін'єкції препарату людині звернутися до лікаря, показавши йому листівку-вкладку або етикетку вакцини.

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

36 місяців. Розкритий флакон використати впродовж 3-х годин.

Умови зберігання і транспортування

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

Упаковка

Вакцина: скляні флакони з гідролітичного скла типу 1 (за Європейською Фармакопеею) або PET-флакони на 20, 50 та 100 мл, закриті галогенбутиловою гумовою пробкою та алюмінієвим ковпачком.

Правила відпуску

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

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

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