

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Парворувакс, Parvovax – вакцина асоційована інактивована проти парвовірусу та бешихи свиней.

Склад

Одна доза (2 мл) вакцини містить:

Активнодіючі речовини:

Інактивованій парвовірус свиней..... $\geq 2 \text{ HAI.U}^1$;

Erysipelothrix rhusiopathiae, серотип 2, (лізовані бактеріальні клітини)..... $\geq 1 \text{ ELISA U.}^2$

Допоміжні речовини:

гідроокис алюмінію.....4,2 мг;

тіомерсал..... $\leq 0,2$ мг;

наповнювач..... додають до утворення об'єму 2 мл.

¹ 1 HAI.U: кількість, достатня для отримання титру антитіл HAI в $1 \log_{10}$ у морських свинок після введення вакцини.

² 1 ELISA U: достатня кількість, щоб викликати у тварин сероконверсію (по ELISA) згідно Ph. Eur.

Фармацевтична форма

Суспензія.

Імунобіологічні властивості

Застосування вакцини стимулює специфічний імунітет проти парвовірусу та бешихи свиней, викликаної *Erysipelothrix rhusiopathiae* серотипів 1a, 1b и 2.

Період виникнення імунітету: 2-3 тижні після вакцинації.

Тривалість імунітету: протягом 6 місяців.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Вакцину застосовують з метою профілактики парвовірусної інфекції та бешихи свиней.

Протипоказання

Не вакцинувати свиней у віці до 6 місяців при наявності батьківських антитіл.

Не застосовувати вакцину протягом одного тижня до та трьох тижнів після злучки.

Застереження при застосуванні

Вакцинують лише клінічно здорових тварин.

Добре струсити флакон з вакциною перед застосуванням.

Під час вакцинації тварини необхідно дотримуватися правил асептики.

Взаємодія з іншими засобами

Не виявлено.

Особливі вказівки під час вагітності, лактації

Вакцинація вагітних свиноматок є безпечною, починаючи з 3 тижнів після злучки.

Може застосовуватись в період лактації.

Спосіб застосування та дози

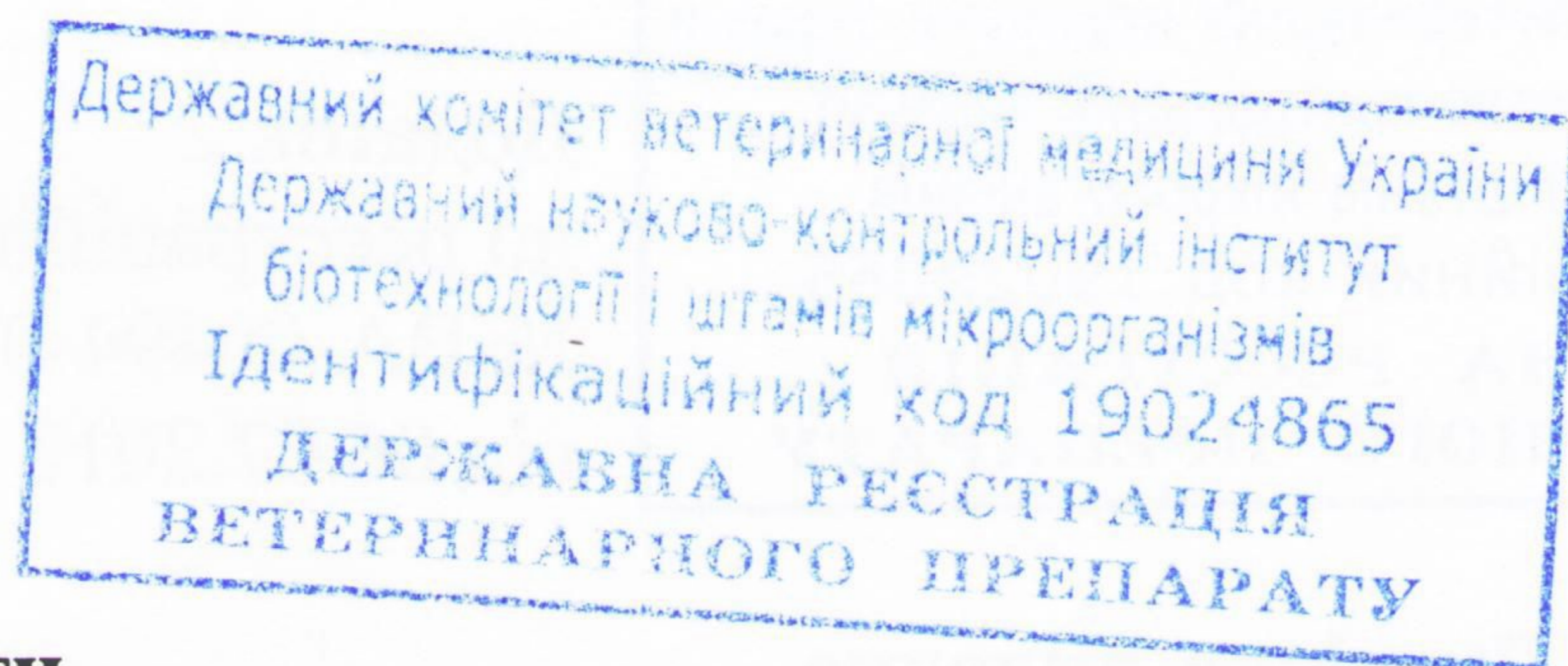
Вакцину вводять внутрішньом'язово у ділянку шиї за вухом у дозі 2 мл, тваринам, починаючи з 6 місяців від народження, відповідно до наступної схеми вакцинації.

Первинна вакцинація

– дворазово з інтервалом в 3-4 тижні, але не пізніше ніж за один тиждень до злучки;

Ревакцинація

- ревакцинація проводиться кожні шість місяців. Свиноматок вакцинують в останній тиждень перед відлучкою.



Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00494-02-12
від 06.07.2012

Побічні ефекти

В деяких випадках вакцинація може викликати реакцію гіперчутливості, особливо у тварин інфікованих бешихою. У разі виникнення ускладнень необхідно провести симптоматичне лікування.

Період виведення (каренції)

Обмежень по забою тварин на м'ясо немає.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВП

При проведенні щеплень дотримуються загальних правил асептики та антисептики.

Обладнання, інструменти для ін'єкції повинні бути простерилізовані та не містити залишків дезінфектантів, антисептичних засобів.

У разі випадкової самоін'єкції, необхідно терміново звернутися до медичного закладу.

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

Знищити флакон та залишки вакцини відповідно до вимог місцевого законодавства.

Термін придатності

24 місяці. Вміст флакону необхідно використати впродовж однієї вакцинації.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати та транспортувати в охолодженому вигляді за температури (2 -8) °С у місці, захищеному від світла та недоступному для дітей.

Упаковка

1) Природа первинного упакування:

- скляні флакони, об'ємом 2 мл (1 доза), 10 мл (5 доз) або 50 мл (25 доз);

- корка з бутил еластомеру;

- алюмінієвий ковпачок.

2) Коробки по 1 - 10 флаконів.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

МЕРІАЛ, 29 авеню Тоні Гарнієр – 69007 Ліон, Франція.

Назва та місцезнаходження виробника

МЕРІАЛ (Лабораторія Порте дес Алпес), руе де л'Авієший – 69800 Сейнт Прієст, Ліон, Франція.

Правила відпуску

Без рецепту.

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 реклаमाцій 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.