

## Листівка-вкладка

### Назва ветеринарного препарату

Парворувакс, Parvoruvax – вакцина асоційована інактивована проти парвовірозу та бешихи свиней.

### Склад

Одна доза (2 мл) вакцини містить:

#### Активнодіючі речовини:

Інактивований парвовірус свиней..... ≥ 2 HAI.U<sup>1</sup>;  
*Erysipelothrix rhusiopathiae*, серотип 2, (лізовані бактеріальні клітини)..... ≥ 1 ELISA U.<sup>2</sup>

#### Допоміжні речовини:

гідроокис алюмінію..... 4,2 мг;  
тіомерсал..... ≤ 0,2 мг;  
наповнювач..... додають до утворення об'єму 2 мл.

<sup>1</sup> 1 HAI.U: кількість, достатня для отримання титру антитіл HAI в 1 log<sub>10</sub> у морських свинок після введення вакцини.

<sup>2</sup> 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 злушки.

### 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 злушки.

Може застосовуватись в період лактації.

### Способ застосування та дози

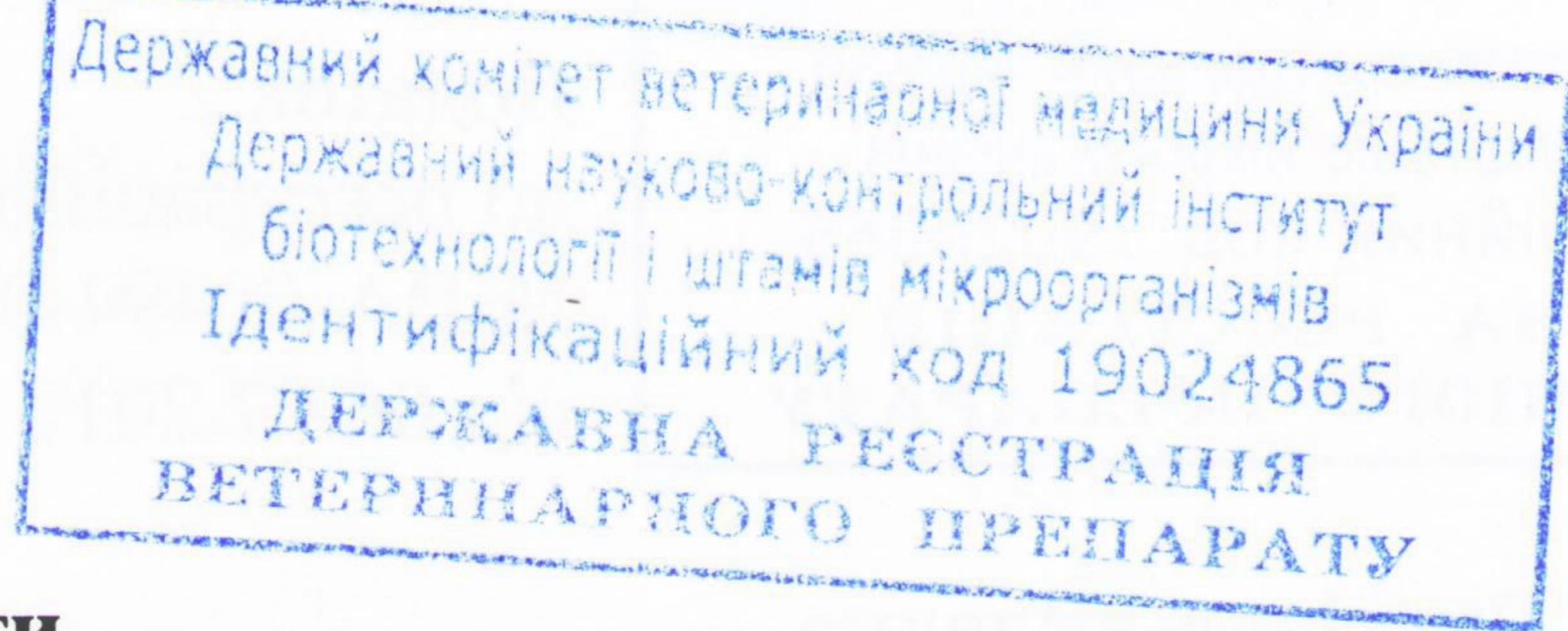
Вакцину вводять внутрішньом'язово у ділянку шиї за вухом у дозі 2 мл, тваринам, починаючи з 6 місяців від народження, відповідно до наступної схеми вакцинації.

### Первинна вакцинація

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

### 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 зобою тварин на м'ясо немає.

## Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП

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 ВІП, 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 охолодженному вигляді за температури (2 -8) °C у місці, захищенному 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 Порт дес Аллес), руе де л'Авіешій – 69800 Сейнт Прест, 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 рекламацій 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.