

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

ЦиркоМакс – бівалентна інактивована вакцина для профілактики цирковірусної інфекції типу 2 у свиней.

Склад

Активні (діючі) компоненти:

Інактивована рекомбінантна химера цирковірусу свиней тип 1, який містить цирковірус свиней тип 2a відкритої рамки зчитування 2 (ORF2) білок - 1,5-4,9 RP*

Інактивована рекомбінантна химера цирковірусу свиней тип 1, який містить цирковірус свиней тип 2b відкритої рамки зчитування 2 (ORF2) білок - 1.5-5.9 RP*

* RP (relative potency) — оцінки відносної активності, визначені за допомогою кількісного визначення антигену методом ELISA (тест на активність *in vitro*) порівняно з референтною вакциною.

Ад'ювант: Метастім:

сквалан, Полоксамер 401, Полісорбат 80

Додаткові речовини:

калій фосфат однозаміщений безводний, хлоридний натрій, хлорид калію, динатрію фосфат безводний, двоаміщений гептагідрат фосфату натрію, тетраборат динатрію декагідрат, тетранітрат, ЕДТА, вода для ін'єкцій.

Фармацевтична форма

Біла гомогенна емульсія.

Імунобіологічні властивості

ATC вет код: QI09AL08

Через 3 тижні після застосування вакцини у поросят утворюється активний імунітет проти вірусу PCV-2, який триває 23 тижні.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Для активної імунізації свиней з метою профілактики віремії та запобігання ураженню лімфоїдної тканини свиней цирковірусом 2-го типу, а також зниження виділення у навколишнє середовище вірусу PCV-2 через фекалії та уражені лімфоїдні тканини. Демонструє захист проти цирковірусу свиней типів 2a, 2b і 2d.

Протипоказання

Препарат можна застосовувати тільки для імунізації здорових тварин. Утворення імунітету не може бути гарантовано у тварин:

- в інкубаційному періоді інфекційних захворювань,
- у стані виснаження,
- уражених гельмінтами,
- у стресовому стані, викликаному транспортуванням, впливом зовнішнього середовища, або у іншому імуносупресивному стані.

Напружений імунітет може бути не вироблений також у випадках, коли вакцина була застосована не відповідно до настанови.

Не досліджувалась дія препарату при застосуванні племінним кабанам.

Застереження при застосуванні

Застосовуючи вакцину потрібно використовувати стерильні шприці та голки. Так само як і при застосуванні інших вакцин, може виникати реакція у вигляді анафілаксії. У цьому випадку тварині негайно вводять епінефрин і надалі проводять симптоматичну терапію.

Взаємодія з іншими засобами

Не змішувати з іншими ветеринарними препаратами.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Дослідження не проводились.

Спосіб застосування та дози

Вакцинують свиней внутрішньом'язово в область шиї за вухом.

Схема вакцинації одною дозою:

Разова доза 2 мл свиням з 3-тижневого віку.

Схема вакцинації розділеною дозою:

Дві ін'єкції по 1 мл свиням з 3-денного віку з інтервалом приблизно 3 тижні.

Вибір режиму дозування, включаючи вік тварин для вакцинації, повинен базуватися на ситуації на фермі. У ситуаціях, коли очікується, що рівень материнських антитіл проти PCV2 буде помірно високим або дуже високим, рекомендується використовувати схему вакцинації розділеними дозами або відстрочити вік вакцинації.

Добре струсити перед введенням і періодично під час процесу вакцинації.

Для внутрішньом'язових ін'єкцій рекомендується використовувати багаторазовий шприц або безголковий пристрій. У кожному разі використовуйте пристрої для вакцинації відповідно до інструкцій виробника. Для безголкового введення використовуйте безголковий пристрій, відповідний для внутрішньом'язових ін'єкцій у дозі 2 мл свиням у віці від 3 тижнів. Дотримуйтеся вказівок виробника щодо тиску, необхідного для введення необхідного об'єму дози, а також щодо процесів обробки та очищення. Дотримуйтеся будь-яких обмежень, накладених виробником пристрою, що стосуються обмежень щодо віку або маси тіла тварин.

Вакцину слід вводити в асептичних умовах.

Під час зберігання може з'явитися невеликий чорний наліт, і емульсія може розділитися на дві окремі фракції.

При струшуванні чорний наліт зникає, і емульсія знову стає однорідною.

Побічні ефекти

Дуже рідко (>1 тварина з 10 тварин, яким застосовували вакцину):	Підвищена температура (< 2,1 °C, зникає протягом 24 годин) Набряк у місці ін'єкції (від 2 до 5 см у діаметрі протягом 7–10 днів)
Надзвичайно рідко (1 - 10 тварин з 1,000 тварин, яким застосовували вакцину):	Еритема (в перші 24 години) Реакції гіперчутливості: блювота, порушення координації, млявість і утруднене дихання (більшість тварин одужують протягом 24 годин)

Іноді введення вакцини може викликати реакцію у вигляді анафілаксії. У цьому випадку вводять епінефрин і надалі проводять симптоматичну терапію.

При дослідженнях передозування спостерігалися летаргія та поліпное. Транзиторний помірний набряк у місці ін'єкції може тривати до 1 доби. Перехідна лихоманка (максимум 41,1 °C) може тривати до 12 годин.

Період виведення (каренції)

Нуль діб.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВП

У разі випадкового введення людині необхідно негайно звернутись до лікаря.

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

Залишки невикористаного препарату та флакони знешкоджують відповідно до вимог місцевого законодавства України.

Термін придатності

24 місяці. Вміст флакону необхідно використати одразу після відкриття.

Умови зберігання і транспортування

Сухе, темне місце при температурі від 2 °C до 8 °C. Не заморожувати!

При зберіганні може утворитися чорний осад або наліт, емульсія може розшаруватися, але все це зникає при струшуванні продукту.

Упаковка

Скляні або пластикові флакони високої щільності, що містять 50, 100 або 250 мл у картонній коробці.

Правила відпуску

Без рецепту.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

Зоетіс Інк., 10 Сільван Вей, Парсіппані, Нью Джерсі 07054, США.

Назва та місцезнаходження виробника

Зоетіс Бельджіум, Руе Лайд Бурніат 1, Оттігніес-Лювен-Ля-Нев, 1348, Бельгія

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-дослідний інститут з лабораторної діагностики та ветеринарно-санітарної експертизи (ДНДІЛДВСЕ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНДІЛДВСЕ направляють, відповідно до “Вказівки про порядок пред’явлення рекламацій 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, ДНДІЛДВСЕ.