

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

ЕНТЕРІКОЛІКС, ENTERICOLIX – вакцина інактивована проти колібактеріозу та некротичного ентериту свиней, викликаного *E. Coli* та *C. perfringens* типу С.

Склад

Одна доза (2 мл) інактивованої вакцини містить:

Активні речовини:

Escherichia coli штам Р4 (адгезини F6)..... >1RP*
Escherichia coli штам Р5 (адгезини F18ab)..... >1RP*
Escherichia coli штам Р6 (адгезини F4ac)..... >1RP*
Escherichia coli штам Р9 (адгезини F18ac)..... >1RP*
Escherichia coli штам Р10 (адгезини F 5 + F 41)..... >1RP*
бета-анатоксин *Clostridium perfringens* типу С (CZV13)..... > 10 МО**

β-анатоксину/мл кролячої сироватки

*RP: Відносна активність для кожного антигену щодо референтної вакцини з задовільним результатом у тесті на імуногенність (стаття ЄФ 0962).

**МО: Міжнародні одиниці бета-токсину (стаття ЄФ 0363)

Допоміжні речовини:

Ад'ювант:

Легка мінеральна олія 0,760 мл
Монтанід 103 0,0425 мл
Сорбітанолеат 0,0425 мл

Консервант:

Тіомерсал 0,2 мг

Фармацевтична форма

Емульсія для ін'єкцій.

Імунобіологічні властивості

Вакцина містить інактивовані штами *Escherichia coli*, що експресують адгезини F4ac, F5, F6, F18ab, F18ac і F41, які викликають неонатальний ентеротоксикоз у поросят, а також β-ентеротоксин *Clostridium perfringens* типу С.

Вакцина забезпечує специфічну сероконверсію у вакцинованих свиноматок та ремонтних свинок; поросята отримують пасивну імунізацію через молозиво, яке містить адгезин-специфічні антитіла до *Escherichia coli* та антитіла до ентеротоксинів *Clostridium perfringens*.

Тривалість імунітету становить:

- 21 день для інфекцій, викликаних F4ac, F18ac (колібактеріоз) та *C. perfringens* типу С (некротичний ентерит).
- 21 день для антитіл проти F5, F6 і F41, однак захисна ефективність рівнів антитіл не встановлена.
- 28 днів для інфекцій, викликаних F18ab (набрякова хвороба).

Вид тварин

Свині (свиноматки, ремонтні свинки).

Показання до застосування

Вакцинація свиноматок та ремонтних свинок для пасивної імунізації поросят проти колібактеріозу, викликаного ентеропатогенними та ентеротоксигенними штамами *E. coli*, що експресують адгезини F4ac, F5, F6, F18ac і F41, проти набрякової хвороби, викликаній штамом *E. coli*, що експресує адгезин F18ab, та проти некротичного ентериту, викликаного *C. perfringens* типу С:

- *Новонароджені поросята*: Вакцина забезпечує зниження смертності та клінічних ознак (тяжкої діареї), пов'язаних з колібактеріозом та некротичним ентеритом, викликаним *C. perfringens* типу С;

- *Поросята в період відлучення*: Вакцина забезпечує зниження смертності та клінічних ознак, пов'язаних із набряковою хворобою та колібактеріозом (тяжка діарея), хронічним ентеритом, викликаним *C. perfringens* типу С.

Протипоказання

Не застосовувати при підвищеній чутливості до активних компонентів, ад'ювантів, допоміжних речовин.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати виключно клінічно здорових тварин.

Взаємодія з іншими засобами

Інформація щодо безпечності та ефективності вакцини за умови її застосування разом з іншими ветеринарними препаратами відсутня. Тому рішення щодо застосування цієї вакцини перед введенням будь-якого іншого ветеринарного засобу або після нього необхідно приймати в кожному окремому випадку.

Особливі вказівки в період вагітності, лактації

Може застосовуватися свиноматкам у період супоросності.

Не застосовувати вакцину в період останніх 4 тижнів до очікуваного опоросу.

Спосіб застосування та дози

Вакцину вводять внутрішньом'язово в ділянку шиї у дозі 2 мл.

Важливо використовувати голки відповідної довжини залежно від ваги тварини. Рекомендується вводити другу дозу з протилежного боку.

Перед застосуванням нагріти вакцину до кімнатної температури та добре струснути флакон.

Уникати потрапляння забруднення під час застосування.

Програма вакцинації:

Супоросні свиноматки (ремонтні свинки та основні свиноматки). Первинна вакцинація включає двохкратне введення: перша доза за 7 тижнів до опоросу, друга доза за 4 тижні до опоросу.

Ревакцинація: одна доза за 4 тижні до кожного наступного опоросу.

Побічні ефекти

Може спостерігатися транзиторне підвищення температури тіла (максимум на 2°C) через 4-24 години після вакцинації, що є поширеною реакцією. Температура повертається до нормальних значень протягом 24 - 48 годин. Вакцина може спричинити короткострокову млявість через 1-2 доби після вакцинації, що є частим явищем. Млявість може тривати до 7 діб після вакцинації, однак це явище є нечастим.

Період виведення (каренції)

Нуль діб.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВП

Даний ветеринарний імунобіологічний препарат містить мінеральну олію. Випадкова ін'єкція/введення препарату собі може викликати сильний біль і набряк, особливо при введенні у суглоб або палець, і в рідкісних випадках може призвести до втрати ураженого пальця, якщо не буде надана своєчасна медична допомога. Якщо ви випадково ввели ветеринарний імунобіологічний препарат, негайно зверніться до лікаря, навіть якщо була введена невелика кількість засобу, та візьміть із собою листівку-вкладку. Якщо біль триває понад 12 годин після медичного обстеження, зверніться до лікаря повторно.

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

Будь-який невикористаний продукт або його відходи повинні утилізуватися відповідно до вимог місцевого законодавства.

Термін придатності

Термін придатності в оригінальній упаковці: 2 роки.

Термін придатності після першого відкриття флакону: 10 годин.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати та транспортувати в захищеному від світла місці при температурі від 2°C до 8°C. Не заморозувати.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка

Картонна коробка містить один флакон 50 мл (25 доз), виготовленим із поліетилену високої щільності (ПВЩ), закритий перфорованою пробкою з нитрильного каучуку та алюмінієвим ковпачком.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

Берінгер Інгельхайм Ветмедіка ГмбХ, 55216 м. Інгельхайм-на-Рейні, Німеччина.

Назва та місцезнаходження виробників

КЗ Ваксінес С.А.У., Ла Рельва с/н-Торнейрос, 36410 Порінньо, Понтеведра, Іспанія.

Правила відпуску

Без рецепта.

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 рекламцій 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.