

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

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

Склад

Одна доза вакцини (2 мл) містить:

Активні речовини:

інактивовані парвовірус свиней, штам K22	$\geq 2 \text{ HAI.U}^1$
лізовані бактеріальні клітини <i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> , серотип 2	$\geq 1 \text{ ELISA U}^2$

Допоміжні речовини:

гідроксид алюмінію (в Ag^{3+})	4,2 мг
тіомерсал	$\leq 0,2 \text{ мг}$
наповнювач	до 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 (за ELISA) згідно Ph. Eur.

Фармацевтична форма

Суспензія для ін'єкцій.

Імунобіологічні властивості

АТС код: QI09AL01 - Інактивовані вірусні та інактивовані бактеріальні вакцини.

Застосування вакцини стимулює утворення специфічного імунітету проти парвовірозу та бешихи свиней, викликані *Erysipelothrix rhusiopathiae* серотипи 1a, 1b та 2.

Період виникнення імунітету: 2-3 тижні після вакцинації.

Тривалість імунітету: 9 місяців проти парвовірозу, 6 місяців проти бешихи свиней.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Вакцина призначена для активної імунізації свиней проти парвовірозу та бешихи.

Протипоказання

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

У разі вакцинації самців батьківського стада після кожної ін'єкції повинен бути передбачений період спокою не менше трьох тижнів.

У разі вакцинації самок батьківського стада уникайте вакцинації протягом 21 дня після осіменіння.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати слід лише клінічно здорових тварин.

Добре струсити флакон з вакциною перед застосуванням.

Під час вакцинації тварини необхідно дотримуватися правил асептики.

Для вакцинації слід використовувати стерильне обладнання для ін'єкцій, вільне від антисептиків та/або дезінфектантів.

Взаємодія з іншими засобами

Інформація щодо нешкідливості та ефективності цієї вакцини при використанні з будь-яким іншим ветеринарним лікарським засобом відсутня. Тому рішення про використання цієї вакцини до або після будь-якого іншого ветеринарного лікарського засобу повинно прийматися в кожному конкретному випадку.

Особливі вказівки під час вагітності, лактації

Вакцина може застосовуватись в період вагітності та лактації.

Вакцинація вагітних свиноматок є безпечною починаючи з 3 тижнів після осіменіння.

Спосіб застосування та дози

Внутрішньом'язово (глибока ін'єкція).

Продовження додатку 2

Перед застосуванням збовтати.

Вакцину застосовують у дозі 2 мл глибоко внутрішньом'язово у ділянку ший за вухом тваринам починаючи з 6 місяців від народження, дотримуючись наступної схеми вакцинації:

Первинна вакцинація:

- дворазово з інтервалом 3-4 тижні, друга ін'єкція виконується не пізніше, ніж за один тиждень до осіменіння;

Ревакцинація:

- ревакцинація проводиться кожні 6 місяців (свиноматок вакцинують протягом тижня перед відлученням).

Побічні ефекти

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

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП

При проведенні вакцинації слід дотримуватись загальних правил асептики та антисептики.

Під час вакцинації слід використовувати стерильне обладнання, що не містить дезінфектантів та/або антисептичних засобів. У разі випадкової самоін'єкції необхідно терміново звернутися до лікаря.

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

Утилізацію всіх відкритих флаконів з вакциною слід здійснювати у відповідності до вимог чинного законодавства України.

Термін придатності

24 місяці. Вміст флакону необхідно використати впродовж однієї вакцинації негайно.

Умови зберігання і транспортування

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

Упаковка

Вакцину фасують у скляні або пластикові флакони, що містять 5, 25 або 50 доз, закорковані гумовими пробками та завальцовані алюмінієвими ковпачками. Флакони з вакциною пакують у картонні коробки по 1 та 10 шт.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

Сева Санте Анімаль, 8 рю де Логроньо, 33500 Лібурн. Франція.

Назва та місцезнаходження виробників

Виробництво, контроль, первинне пакування, випуск серії:

Сева-Філаксія Ветеринарі Байолоджикалс Ко Лтд, 1107 Будапешт, Сзаллас 5, Угорщина

Вторинне пакування:

Сева-Філаксія Ветеринарі Байолоджикалс Ко Лтд, 1107 Будапешт, Сзаллас 5, Угорщина

Сева Санте Анімаль, 10 авеню де ла балластієре, 33500 Лібурн. 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-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 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, ДНДІЛДВСЕ.