

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

ERYSENG, EPICENG – вакцина інактивована проти бешихи свиней.

Склад

Склад однієї дози (2 мл):

- інактивовані бактерії *Erysipelothrix rhusiopathiae*, штам R32E11 ELISA > 3,34 log₂ IE₅₀ % *

* IE₅₀ % - 50% (або 50-відсоткові одиниці інгібування, визначені в ІФА).

Ад'ювант:

Гідроксид алюмінію.....5,29 мг (алюміній);

ДЕАЕ-декстран, женьшень.

Фармацевтична форма

Суспензія для ін'єкцій білого кольору.

Імунобіологічні властивості

Для стимуляції активного імунітету проти бешихи свиней.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Для активної імунізації свиней обох статей від клінічних проявів та уражень, що можуть бути викликані бактерією бешихи свиней серотипу 1 і серотипу 2.

Імунітет формується протягом 3 тижнів після вакцинації та зберігається не менше 6 місяців.

Протипоказання

Не застосовувати тваринам з підвищеною чутливістю до активної речовини, ад'юванту або до будь-якої додаткової речовини.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати тільки здорових тварин.

Взаємодія з іншими засобами

Інформація щодо безпеки та ефективності цієї вакцини при одночасному використанні з іншими ветеринарними лікарськими засобами відсутня. Рішення про використання цієї вакцини до або після застосування будь-яких інших ветеринарних лікарських засобів повинно бути прийняте лікарем (фельдшером) ветеринарної медицини.

Особливі вказівки при вагітності, лактації, несучості

Може застосовуватися під час вагітності та лактації.

Спосіб застосування та дози

Спосіб застосування: 1 доза (2 мл) має бути введена у ділянку шийних м'язів відповідно до наступних рекомендацій:

Базова вакцинація:

Свиней вакцинують з 10 тижневого віку та ревакцинують через 2-3 тижні.

Свиноматок, що не були раніше вакциновані, та ремонтних свинок вакцинують двократно з інтервалом 3-4 тижні, так щоб друге введення було за 3-4 тижні до осіменіння.

Ревакцинація:

Однократна ін'єкція застосовується свиноматкам за 2-3 тижні до кожного наступного осіменіння або опоросу (приблизно кожні 6 місяців). Кнурам вводять 1 дозу кожні 6 місяців.

Перед застосуванням необхідно витримати вакцину до досягнення кімнатної температури (від 15 °C до 25 °C) та сильно струсити.

Побічні ефекти

Незначне запалення в місці ін'єкції, що зазвичай триває менше 48 годин. Може спостерігатися незначне та короткочасне підвищення температури тіла протягом перших 6 годин після ін'єкції, що самовільно проходить на протязі 24 годин без шкоди для стану здоров'я тварини.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВПІ

При випадковій самоін'єкції слід негайно звернутися до лікаря та надати йому листівку-вкладку.

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

Невикористану вакцину та вакцину з закінченим терміном придатності слід утилізувати відповідно до вимог чинного законодавства.

Термін придатності

24 місяців з дати виготовлення. Використати одразу після відкриття.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати та транспортувати за температури від 2°C до 8°C. Не заморожувати. Зберігати у захищеному від світла місці.

Упаковка

Контейнер складається з скляного чи пластикового флакону, гумової пробки та ковпачка.

Форма випуску:

- картонна упаковка з 1 флаконом по 10 доз (20 мл);
- картонна упаковка з 1 флаконом по 25 доз (50 мл);
- картонна упаковка з 1 флаконом по 50 доз (100 мл);
- картонна упаковка з 1 флаконом по 125 доз (250 мл).

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

Лабораторіос Хіпра, С. А., Авда. ла Селва, 135, 17170 Амер (Жирона), Іспанія

Tel. +34 972 430660, Fax. +34 972 430661, E-mail: hipra@hipra.com

Правила відпуску

Без рецепту. Застосовувати препарат може лише лікар (фельдшер) ветеринарної медицини.

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.