

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Інфорс 3 – вакцина жива ліофілізована проти інфекційного ринотрахеїту, парагрипу-3 та респіраторно-синцитіальної інфекції великої рогатої худоби з розчинником.

Склад

Інфорс 3 ліофілізат містить наступні компоненти:

вірус ринотрахеїту ВРХ, штам RLB 106 $\geq 10^{6,0}$ TCID₅₀/дозу при випуску,
вірус парагрипу-3 ВРХ, штам RLB 103 $\geq 10^{5,6}$ TCID₅₀/дозу при випуску,
вірус респіраторно-синцитіальної хвороби ВРХ, штам BRSV/375 $\geq 10^{5,3}$ TCID₅₀/дозу при випуску,
Стабілізатор А (казеїн гідролізат)
Стабілізатор В (желатин)
Стабілізатор С (лактоза)

Гентаміцин

Середовище Хенкса

Розчинник містить наступні компоненти:

Вода для ін'єкцій.

Фармацевтична форма

Ліофілізат та розчинник.

Імунобіологічні властивості

Після однократної вакцинації через 3 тижні у великої рогатої худоби утворюється імунна відповідь до збудників інфекційного ринотрахеїту, парагрипу-3 та респіраторно-синцитіальної інфекції, яка триває не менше 12 місяців.

Вид тварин

Велика рогата худоба.

Показання до застосування

Для профілактики ринотрахеїту, парагрипу-3 та респіраторно-синцитіальної інфекції великої рогатої худоби.

Протипоказання

Цей препарат може бути застосований тільки для імунізації здорових тварин. Захисна імунна відповідь не може бути отримана у тварин, які:

- знаходяться в інкубаційному періоді інфекційного захворювання,
- знаходяться в стані виснаження,
- уражені гельмінтами,
- перебувають 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 листівки-вкладки.

Побічна дія

При застосуванні вакцини згідно з листівкою-вкладкою побічної дії та ускладнень, як правило, не відмічають.

У випадку появи алергічної реакції використання препарату припиняють та призначають антигістамінні засоби, адреналін, кортикостероїди і надалі проводять симптоматичну терапію.

Особливі застереження при використанні

При вакцинації потрібно дотримуватись загальних правил особистої гігієни та техніки безпеки при роботі з лікарськими засобами.

Застосування під час вагітності

Вакцинація тільним тваринам дозволена.

Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Не відомо.

Дози і способи введення

Загальні вказівки: асептично розчинити ліофілізований компонент вакцини (Інфорс 3) за допомогою

рідкої фракції, що додається (Розчинник), добре збовтати, та ввести 2 мл інтраназально одній тварині – по 1 мл у кожен ніздрю.

Первинна вакцинація: клінічно здоровим тваринам інтраназально ввести одну дозу - 2 мл, у кожен ніздрю по 1 мл вакцини. Вакцину можна вводити за допомогою спеціальних багаторазових аплікаторів, які постачаються окремо.

Допускається проведення вакцинації з перших тижнів життя тварини. При вакцинації телят віком до 6 місяців потрібно провести повторну вакцинацію після 6 місячного віку з метою запобігання можливої інтерференції імунізації зі сторони материнських антитіл.

Ревакцинація: рекомендується щорічна ревакцинація однією дозою.

Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

При застосуванні продукту згідно з інструкцією передозування неможливе.

Спеціальні застереження

Потрібно уникати порушення схеми (термінів) введення вакцини, оскільки це може призвести до зниження ефективності імунопрофілактики інфекційного ринотрахеїту, парагрипу-3 та респіраторно-синцитіальної інфекції великої рогатої худоби. У випадку пропуску чергового введення вакцини необхідно провести імунізацію якомога швидше.

Період виведення (каренції)

Продукти забою від вакцинованих тварин реалізують для харчових цілей не раніше 21 доби після введення вакцини, молоко використовують без обмежень.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі вводять засоби захисту тваринам

Всі особи, які приймають участь у процесі вакцинації, повинні бути у спецодязі (гумові чоботи, халат, брюки, шапочки, рукавички).

При випадковому потрапленні вакцини на шкіру та/або слизові оболонки, їх необхідно промити великою кількістю чистої води. У разі розлиття вакцини, заражену ділянку підлоги або ґрунту заливають 5% розчином хлораміну або 2% розчином їдкового натру.

При випадковій ін'єкції препарату людині, місце введення необхідно обробити 70% розчином етилового спирту, звернутися до медичного закладу (при собі мати листівку-вкладку від введеного засобу або його етикетку).

Основні форми несумісності

Не змішувати з іншими імунобіологічними або фармацевтичними ветеринарними препаратами в одному шприці.

Термін придатності

18 місяців. Вміст флакону необхідно використати одразу після відкриття.

Умови зберігання і транспортування

Суше темне, не доступне для дітей місце за температури від 2 °С до 8 °С.

Тривалий вплив високої температури та/або прямих сонячних променів може негативно вплинути на дію препарату.

Не заморозувати!

Упаковка

Природа і склад контейнера первинного упакування

Скляні або пластикові флакони, що вміщують ліофілізовану фракцію вакцини (Інфорс 3) по 1, 5, 10, 25 та 50 доз (об'ємом по 2, 10, 20, 50 та 100 см³) та скляні або пластикові флакони з розчинником по 2, 10, 20, 50 та 100 мл, які щільно укупорені гумовою пробкою та алюмінієвою обкаткою. Флакони з вакциною та розчинником упаковані у картонну коробку.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

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

Назва та місцезнаходження виробника

Зоетіс Інк, 601 Вест Хорнхаскер Хайвей, Лінкольн, Небраска, 68521, США.

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним засобом

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

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00803-02-16
від

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.