

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

ЕУРІКАН ГЕРПЕС 205, EURICAN HERPES 205 – вакцина ліофілізована інактивована очищена субодиночна проти неонатального герпесвірусу собак.

Склад

Одна доза (1 мл) вакцини містить:

ліофілізат:

Антигени вірусу герпесу собак (штам F205)..... 0,3 -1,75 мкг*

Розчинник:

Ад'ювант

Рідкий парафін (легка фракція)..... 224,8 - 244,1 мг.

* виражено в мкг gB-глікопротеїнів

Допоміжні речовини (ліофілізат): сахароза, сорбіт, декстран 40, казеїновий гідролізат, колагеновий гідролізат, солі, вода для ін'єкцій.

Допоміжні речовини (розчинник): поліоксиетиленові ефіри жирних кислот, ефіри жирних спиртів та поліолів, триетаноламін, солі, вода для ін'єкцій.

Фармацевтична форма

Ліофілізат та розчинник.

Ліофілізат: таблетка білого кольору.

Розчинник: однорідна емульсія білого кольору.

Імунобіологічні властивості

Очищена субодиночна вакцина для активної імунізації вагітних сук з метою формування пасивного імунітету у цуценят проти смертельного неонатального захворювання, викликаного вірусом герпесу. Початок імунної відповіді: пасивний імунітет у цуценят, народжених від вакцинованих сук, формується за умови споживання молозива.

Тривалість імунної відповіді: перші кілька днів життя.

Вид тварин

Собаки.

Показання до застосування

Активна імунізація вагітних сук з метою запобігання смертності, клінічним проявам та ураженням у цуценят, спричиненим інфекцією вірусу герпесу собак, набутою в перші дні життя, шляхом формування пасивного імунітету.

Протипоказання

Відсутні.

Застереження при застосуванні

Вакцинують клінічно здорових тварин.

Інфекція вірусу герпесу собак у сук може призводити до викиднів і передчасних пологів, при цьому захисна дія цієї вакцини для сук не досліджувалася. Формування імунітету у цуценят можливе лише за умови споживання молозива.

Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Дані щодо безпечності та ефективності цієї вакцини при одночасному чи послідовному застосуванні з іншими ветеринарними лікарськими засобами відсутні.

Рішення про застосування вакцини до або після будь-якого іншого ветеринарного лікарського засобу слід приймати окремо в кожному конкретному випадку.

Особливі вказівки під час вагітності та лактації

Вакцина застосовується у період вагітності.

Спосіб застосування та дози

Вакцину застосовують підшкірно.

Після розведення ліофілізату розчинником вводять одну дозу вакцини (1 мл) відповідно до схеми:

Первинна вакцинація:

- перша ін'єкція: під час тічки або через 7-10 діб після передбачуваної дати в'язки.
- друга ін'єкція: за 1-2 тижні до очікуваної дати народження цуценят.

Ревакцинація: під час кожної вагітності за тією самою схемою.

Розведений препарат повинен являти собою емульсію білого кольору.

Побічні ефекти

Часто (1–10 тварин / 100 вакцинованих тварин):	Набряк у місці ін'єкції. ¹
Рідко (1–10 тварин / 10 000 вакцинованих тварин):	Реакція гіперчутливості. ²

¹ Тимчасовий ефект. Зазвичай зникає протягом одного тижня.

² Слід призначити відповідне симптоматичне лікування.

Період виведення (каренції)

Не стосується.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП

Для персоналу:

Цей ветеринарний лікарський засіб містить мінеральну олію. Випадкове або самостійне введення може спричинити сильний біль і набряк, особливо у разі введення в суглоб або палець, і в рідкісних випадках може призвести до втрати ураженого пальця, якщо не буде надана своєчасна медична допомога.

У разі випадкового введення цього ветеринарного лікарського засобу негайно зверніться за медичною допомогою, навіть якщо було введено дуже невелику кількість, та візьміть із собою Листівку-вкладку.

Якщо біль зберігається понад 12 годин після огляду, зверніться до лікаря повторно.

Для лікаря:

Цей ветеринарний лікарський засіб містить мінеральну олію. Випадкове введення препарату, навіть у невеликій кількості, може викликати сильний набряк, що в окремих випадках призводить до ішемічного некрозу та втрати пальця. Необхідна негайна допомога хірурга-спеціаліста, що може включати розріз і промивання ділянки ін'єкції, особливо при ураженні подушечки або сухожилля пальця.

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

Знищити флакони та залишки вакцини відповідно до вимог місцевого законодавства.

Термін придатності:

2 роки.

Після розведення: використати відразу.

Умови зберігання і транспортування

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

Упаковка

Природа первинного упакування вакцини:

Скляний флакон типу I, що містить 1 дозу ліофілізату, та скляний флакон типу I, що містить 1 мл розчинника.

Флакони закриті бутилкаучуковою пробкою та герметично запечатані алюмінієвими ковпачками.

Коробка може містити 1 флакон ліофілізату та 1 флакон розчинника, або 10 флаконів ліофілізату та 10 флаконів розчинника, або 50 флаконів ліофілізату та 50 флаконів розчинника.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

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

Назва та місцезнаходження виробників

Берінгер Інгельхайм Енімал Хелс Франс СКС, 99 rue de l'Aviation – 69800 СЕЙНТ ПРІЕСТ, ФРАНЦІЯ.

Берінгер Інгельхайм Енімал Хелс Франс СКС, 1 Шмен де Крюзоль, 69210 ЛАНТІЇ, ФРАНЦІЯ.

Правила відпуску

За рецептом.

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.