

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

SUICENG Coli/C, SUISENG Coli/C – вакцина інактивована проти неонатальної діареї, колібактеріозу та клостридіозу поросят, а також синдрому раптової загибелі свиноматок

Склад

Кожна доза (2 мл) вакцини містить:

Активні діючі речовини:

F4ab фімбріальний адгезин <i>E. coli</i>	≥ 65% ER ₆₀ *
F4ac фімбріальний адгезин <i>E. coli</i>	≥ 78% ER ₇₀ *
F5 фімбріальний адгезин <i>E. coli</i>	≥ 79% ER ₅₀ *
F6 фімбріальний адгезин <i>E. coli</i>	≥ 80% ER ₂₅ *
LT ентеротоксин <i>E. coli</i>	≥ 55% ER ₇₀ *
Токсоїд <i>Clostridium perfringens</i> , тип C	RP** > 1.05
Токсоїд <i>Clostridium novyi</i> , тип B	RP** > 1.23

ERx: Відсоток імунізованих кролів з X-серологічною відповіддю EIA

**RP: Відносна активність

Допоміжні речовини:

гідроокис алюмінію

женьшень

Фармацевтична форма

Суспензія для ін'єкцій.

Імунобіологічні властивості

Використовується для активної імунізації свиноматок та ремонтних свинок, з метою вироблення та передачі потомству захисних адгезинспецифічних антитіл проти різних типів *Escherichia coli* та нейтралізуючих антитіл проти термолабільного (LT) ентеротоксину *Escherichia coli*, токсинів *Clostridium perfringens* типу C та *Clostridium novyi* типу B.

У вакцинованих свиноматок активний імунітет розвивається через 3 (три) тижні після вакцинації та зберігається до наступного періоду супоросності. Новонародженим поросят пасивний імунітет передається від вакцинованих свиноматок та підтримується протягом всього періоду максимальної їх чутливості до неонатальних інфекцій.

Вид тварин

Свині (свиноматки та підсвинки).

Показання до застосування

Поросята: Для пасивного захисту новонароджених поросят шляхом активної імунізації племінних свиноматок і свинок для запобігання смертності та зменшення клінічних ознак неонатального ентеротоксикозу, наприклад діареї, викликаной ентеротоксигенною *Escherichia coli*, яка експресує F4ab (K88ab), F4ac (K88ac), адгезини F5 (K99) або F6 (987P).

Для пасивної імунізації новонароджених поросят проти некротичного ентериту шляхом активної імунізації племінних свиноматок і підсвинків для індукції нейтралізуючих антитіл проти β-токсину *Clostridium perfringens* типу C.

Свиноматки та підсвинки: для активної імунізації племінних свиноматок та підсвинків для індукції нейтралізуючих антитіл проти α-токсину *Clostridium novyi* типу B.

Антитіла виявлені через 3 тижні після щеплення.

Протипоказання

Не застосовувати у випадках підвищеної чутливості до діючої речовини або допоміжної речовини.

Застереження при застосуванні

Перед застосуванням вакцину потрібно довести до кімнатної температури від 15°C до 25°C. Перед використанням збовтати. Використовуйте стерильні голки.

Взаємодія з іншими засобами

Доступні дані про безпеку та ефективність, які демонструють, що вакцину SUISENG Coli/C можна змішувати з вакцинами виробництва компанії HIPRA, наприклад, RHINISENG та/або SUISENG DIFF/A та вводити в одне місце ін'єкції, які демонструють покращення параметрів продуктивності (збереження, вага після відлучення, зниження відсотка недорозвинених поросят та добовий приріст живої ваги).

Інформація щодо безпеки та ефективності цієї вакцини при одночасному використанні з іншими ветеринарними лікарськими засобами відсутня, крім згаданого вище. Рішення про використання цієї вакцини до або після застосування будь-якого іншого ветеринарного лікарського засобу в подальшому в кожному конкретному випадку має бути прийняте лікарем (фельдшером) ветеринарної медицини.

Застосування під час поросності та лактації

Може застосовуватися під час вагітності та лактації, починаючи з 6 тижнів до очікуваної дати опоросу.

Спосіб застосування та дози

Внутрішньом'язово.

Доза: 2 мл / тварина.

Базова схема вакцинації для свиноматок та ремонтних свинок складається з двох доз: перша доза орієнтовно за 6 тижнів до опоросу і друга доза – орієнтовно за 3 тижні до опоросу.

Рекомендується вводити другу дозу по черзі.

Ревакцинація для свиноматок, що були вакциновані даним препаратом раніше: при кожній наступній супоросності рекомендується застосовувати одну дозу за 3 тижні до очікуваної дати опоросу.

В окремих випадках може застосовуватись програма гіперімунізації ремонтних свинок, коли перші дві дози вводять з інтервалом 3 тижні в період карантину до осіменіння, а далі повторюють введення за 3 тижні до першого опоросу. В подальшому вакцинують, як і інших свиноматок, за 3 тижні до очікуваної дати опоросу.

При змішуванні вакцини SUISENG Coli/C з вакцинами RHINISENG та/або SUISENG DIFF/A:

- 1) Щоб забезпечити правильне змішування, обережно струсіть флакон із сумішшю.
- 2) Введіть одну разову дозу (4 мл або 6 мл) суміші (по 2 мл кожної вакцини) внутрішньом'язово на тварину. Використовуйте всю суміш вакцин одразу після змішування.

Побічна дія

Введення вакцини може спричинити появу невеликого (до 2 см у діаметрі) локального тимчасового набряку (протягом 48 год).

Може спостерігатися незначне тимчасове підвищення температури тіла (в середньому на 0,3⁰ C, у окремих тварин – до 1,2⁰ C), що спонтанно зникає без лікування.

Період виведення (каренції)

Нуль діб.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВП

Необхідно дотримуватись правил асептики, особистої гігієни та техніки безпеки при проведенні вакцинації.

У разі випадкової самоін'єкції необхідно звернутися до лікаря за медичною допомогою та надати листівку-вкладку на вакцину або етикетку.

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

Невикористану вакцину та вакцину з закінченим терміном придатності або відходи, отримані від такого ветеринарного лікарського засобу, слід утилізувати відповідно до вимог чинного законодавства.

Термін придатності

Термін придатності ветеринарного лікарського засобу в упаковці для реалізації: 24 міс з дати виготовлення.

Термін придатності після першого відкриття первинної упаковки: 10 год.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому темному та прохолодному місці за температури від 2⁰С до 8⁰С.

Захищати від світла. Не заморожувати.

Упаковка

Контейнери вакцини складаються з флакону на 20 мл, 50 мл, 100 мл та 250 мл, гумової пробки та ковпачка.

Розмір пакування:

Картонна коробка з 1 флаконом по 10 доз (у флаконі об'ємом 20 мл).

Картонна коробка з 1 флаконом по 25 доз (у флаконі об'ємом 50 мл).

Картонна коробка з 1 флаконом по 50 доз (у флаконі об'ємом 100 мл).

Картонна коробка з 1 флаконом по 125 доз (у флаконі об'ємом 250 мл).

Не всі види пакування можуть надходити у продаж.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

Лабораторіос Хіпра, С.А., Авда. ла Сельва, 135

17170, Амер (Жирона), Іспанія.

тел. +34 972 430660, факс. +34 972 430661

Е-mail: hipra@hipra.com

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.