



Додаток 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00370-02-11
від 10.10.2016

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Порциліс® Глассер, Porcilis® Glasser – вакцина інактивована проти гемофільозного полісерозиту (хвороби Глассера) свиней.

Склад

Склад:

Активні діючі компоненти:

- кожна доза (2 мл) містить $\geq 0,05$ мг (за загальним азотом) одиниць інактивованого цільноклітинного концентрату *Haemophilus parasuis* серотипу 5, штаму 4800.

Допоміжні компоненти:

- ад'ювант – dl- α -токоферолу ацетат - 150 мг.

Фармацевтична форма

Суспензія.

Імунобіологічні властивості

Вакцина містить інактивовані цільні клітини *Haemophilus parasuis* серотипу 5, штаму 4800 в суміші з водорозчинним ад'ювантом. Продукт стимулює розвиток активного імунітету проти клінічних проявів (полісерозиту), що виникає внаслідок інфікування *Haemophilus parasuis* серотипу 5. При вакцинації порослих свиноматок стимулюється передача пасивного імунітету проти *Haemophilus parasuis* серотипів 4 і 5 потомству. Ад'ювант підсилює імунологічну відповідь.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Вакцина призначена для активної імунізації різновікових груп свиней з метою захисту проти клінічних проявів хвороби Глассера (гемофільозного полісерозиту), що виникає за інфікування *Haemophilus parasuis* серотипу 5, а також для пасивної імунізації потомства вакцинованих свиноматок та підсвинків з метою полегшення клінічних проявів та зниження смертності за інфікування *Haemophilus parasuis* серотипів 4 і 5.

Протипоказання

При застосуванні згідно листівки-вкладки відсутні.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати лише клінічно здорових свиней.

Взаємодія з іншими засобами

Не відомі.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Обмеження відсутні.

Спосіб застосування та дози

Вакцина вводиться внутрішньом'язово у дозі 2 мл в ділянці ший.

Програма вакцинації:

Вводити вакцину свиням, починаючи з 5-тижневого віку дворазово, з інтервалом два тижні.

Свиноматкам вакцину вводити за 6-8 тижнів до дати запланованого опоросу двічі з 4-тижневим інтервалом.

Свиноматкам, вакцинованим протягом минулої поросності, рекомендується проводити однократну ревакцинацію за 4-2 тижні до дати запланованого опоросу.

Побічні ефекти

Рідко можливе підвищення температури тіла та ознаки загального дискомфорту тривалістю до 3 днів після вакцинації. Місцеві прояви зникають протягом 14 діб. Дуже рідко можуть мати місце системні анафілактичні реакції.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВПІ

При випадковій ін'єкції препарату людині звернутись до лікаря, показавши упаковку або листівку-вкладку препарату.

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

Невикористаний і протермінований препарат, упаковку слід утилізувати відповідно до діючого законодавства України (кип'ятять або спалюють).

Термін придатності

24 місяці. Розкритий флакон: три години.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому, темному місці при температурі від 2 до 8°C. Не заморожувати.

Упаковка

Вакцина: скляні (зі скла типу I за Європейською Фармакопесю) або поліетиленові флакони (PET), кожний з яких містить 20 мл (10 доз), 50 мл (25 доз), 100 мл (50 доз). Флакон закритий пробкою та алюмінієвим ковпачком.

Правила відпуску

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

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

Інтервет Інтернешл Б.В., Вім де Корверштраат 35, П.О. Бокс 31, 5830 АА Боксmeer, Нідерланди.

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-контрольний інститут біотехнології і штамів мікроорганізмів (ДНКІБШМ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНКІБШМ 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, ДНКІБШМ.