

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Порциліс® Парво, Porcilis® Parvo – вакцина інактивована проти парвовірусної інфекції свиней.

Склад

Кожна доза вакцини (2 мл) містить активний компонент:

парвовірус свиней, штам 014, вирощений на культурі клітин, інактивований β-пропіолактоном не менше ніж $9 \log_2$ в РЗГА*

Вакцина містить залишки формальдегіду як консерванту та сліди антибіотиків.

* визначають в тесті на дослідження антитіл у мурчаків.

Фармацевтична форма

Емульсія.

Імунобіологічні властивості

Антигени вміщені у водний токофероловий ад'ювант для продовження часу стимуляції імунної системи. Напружений імунітет настає на 14 день після щеплення і триває 1 рік.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Для імунізації свиноматок та ремонтних свинок з метою захисту ембріонів від парвовірусної інфекції.

Протипоказання

Не вакцинувати хворих свиней.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати тільки здорових свиней. Перед використанням нагріти вакцину до кімнатної температури (15-25) °C та добре струсити. Використовувати стерильне обладнання, запобігати контакту вакцини із дезінфектантами.

Взаємодія з іншими засобами

Можна поєднувати із застосуванням вакцини проти хвороби Ауескі, виробництва компанії Інтервет Інтернейшнл Б.В.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Ризик виникнення абортів дуже низький, не більший ніж при застосуванні інших вакцин.

Спосіб застосування та дози

Одну дозу (2 мл) вводять шляхом глибокої внутрішньом'язової ін'єкції, у ділянці шиї за вушною раковиною.

Програма вакцинації

Ремонтних свинок вакцинують одноразово між 8 та 2 тижнями до першого осіменіння.

Свиноматок вакцинують одноразово не менше ніж за 2 тижні до осіменіння.

Ревакцинація

Ревакцинують перед кожним другим осіменінням, тобто через кожні 5-6 місяців.

Побічні ефекти

Можливе тимчасове підвищення температури тіла. На місці ін'єкції може виникнути незначна припухлість, що самостійно зникає через декілька днів.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІП

Необхідно дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами. У разі випадкового самоведення вакцини звернутися до лікаря і пред'явити цю листівку-вкладку.

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

Невикористаний і проптермінований препарат утилізують шляхом кип'ятіння або спалювання.

Державний комітет ветеринарної медицини України
Державний науково-контрольний інститут
біотехнологій і штамів мікроорганізмів
Ідентифікаційний код 19024865
ДЕРЖАВНА РЕЄСТРАЦІЯ
ВЕТЕРИНАРНОГО ПРЕПАРАТУ

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00163-02-10
від 07.04.2015

Термін придатності

24 місяці. Після відкриття використати протягом 10-ти годин.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому, темному місці при температурі від 2°C до 8°C. Не заморожувати. Зберігати у недоступному для сторонніх осіб, особливо дітей, місці.

Упаковка

Флакони із гідролітичного скла (тип II) та поліетилену терефталату (PET), закриті гумовим корком під алюмініеву обкатку по 10, 25 та 50 доз вакцини.

Правила відпуску

Без рецептa. Застосовувати препарат може лише лікар або фельдшер ветеринарної медицини.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

Інтервет Інтернейшнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, П.О. Бокс 31, 5830 AA 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 біотехнологій і штамів мікроорганізмів (ДНКІБШМ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНКІБШМ направляють, відповідно до "Вказівки про порядок пред'явлення рекламацій на біологічні препарати, що призначенні 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.