

## Листівка-вкладка

### **Назва ветеринарного препарату**

Порциліс® PCV ID, Porcilis® PCV ID - інактивована субодинична вакцина проти цирковірусної інфекції свиней.

### **Склад**

Кожна доза вакцини (0,2 мл) містить:

Активнодіючі компоненти:

протективний антиген ORF2 цирковірусу тип 2 з активністю  $\geq 1436$  ОА в тесті активності.

Адjuвант:

dl-а-токоферолу ацетат 0,6 мг; мінеральна олія (рідкий парафін) 8,3 мг.

Додаткові речовини: полісорбат 80, симетикон, натрію хлорид, калію хлорид, динатрію фосфат дигідрат, калію дигідрофосфат, вода для ін'єкцій – до 0,2 мл.

### **Фармацевтична форма**

Емульсія.

### **Імунобіологічні властивості**

Вакцина викликає формування імунної відповіді проти цирковірусу свиней тип 2 через 2 тижні після застосування. Імунітет зберігається впродовж всього періоду відгодівлі (23 тижні).

### **Вид тварин**

Свині.

### **Показання до застосування**

Для активної імунізації свиней з метою зменшення навантаження і розповсюдження цирковірусу тип 2 та попередження проявів цирковірусної інфекції і асоційованих з цирковірусом респіраторних захворювань свиней. Результатом вакцинації є збільшення середньодобових приростів свиней впродовж всього періоду відгодівлі, як результат попередження негативного впливу цирковірусу та асоційованих з цирковірусом захворювань.

### **Протипоказання**

Не вакцинувати хворих тварин.

### **Застереження при застосуванні**

Перед використанням флакони з вакциною підігрівають до кімнатної температури (15-25)°C та ретельно струшують. Щеплюють лише клінічно здорових тварин. Вводять внутрішньошкірно.

Вакцина може застосовуватися у комбінації з вакциною Porcilis M1 ID. Вакцини вводять у різні ділянки тіла тварини.

Препарат не можна змішувати з іншими вакцинами та імунобіологічними засобами.

### **Взаємодія з іншими засобами**

Вакцина може застосовуватися у комбінації з вакциною Nobilis M1 ID. Вакцини вводять у різні ділянки тіла тварини.

Препарат не можна змішувати з іншими вакцинами та імунобіологічними засобами.

### **Особливі вказівки при вагітності, лактації**

Немає даних.

### **Способ застосування та дози**

Одну дозу (0,2 мл) поросятам віком старше 3 тижнів вводять шляхом внутрішньошкірної ін'єкції.

### **Побічні ефекти**

У певної кількості тварин (1 з 10 особин) можуть спостерігатися незначна неболюча припухлість (діаметром до 2-4 см), яка може зникати і з'являтися знову. Повністю зникає протягом 5 тижнів після введення.

За комбінованого введення з вакциною Porcilis M1 ID можлива системна реакція у вигляді підвищення температури тіла на 0,2-2°C. Тварини повертаються до нормально стану за 1-2 доби. У деяких тварин припухлість по місцю ін'єкції може сягати 6 см.

Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00843-02-17  
від 03.07.2017

**Період виведення (каренції)**

Нуль днів.

**Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІІІ**

Продукт містить мінеральну олію. За випадкового введення препарату людині, особливо у суглоб або в палець, слід негайно звернутися за медичною допомогою, показавши лікареві листівку-вкладку або упаковку вакцини.

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

Препарат із закінченим терміном придатності та невикористаний утилізують шляхом кип'ятіння протягом 30 хвилин або спалювання.

**Термін придатності**

24 місяців. *Відкритий флакон із вакциною повинен бути використаний протягом 8 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**

Скляний флакон тип 1 (Type I), що містить 10 або 20 мл, закупорений галогенобутиловим гумовим корком, запресований алюмінієвим ковпачком з кодом, по 1 або 10 флаконів у коробці.

**Правила відпуску**

Без рецепту.

**Назва, місце знаходження і місце здійснення діяльності власника реєстраційного посвідчення і виробника**

Інтервєт Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштрафт 35, П.О. Бокс 31, 5830 АА Боксмеер, Нідерланди.

**Додаткова інформація**

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виники 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 рекламицій 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.