

Додаток 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00316-02-11
від 06.04.2011

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Порциліс® AR-T DF, Porcilis® AR-T DF – вакцина інактивована проти атрофічного риніту свиней.

Склад

Кожна доза (2 см³) вакцини містить

Активні речовини:

- білок dO (нетоксичний рекомбінантний дериват дерматонекротичного токсину *Pasteurella multocida*) – не менше 6,2 log₂ титру токсин-нейтралізації;
- інактивовані цільні клітини *Bordetella bronchiseptica*, штам Bb7 – не менше 4,2 log₂ титру гемаглютинації.

Допоміжні речовини:

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

інактивант – формальдегід ≤ 1,0 мг.

Фармацевтична форма

Суспензія.

Імунобіологічні властивості

Імунізація свиноматок вакциною Порциліс® AR-T DF стимулює розвиток активного імунітету та передачу пасивного імунітету потомству проти клінічних проявів атрофічного риніту. Дерматонекротичний токсин *Pasteurella multocida* спричиняє атрофічні зміни носових ходів у хворих поросят. Колонізація слизових оболонок носових ходів *Pasteurella multocida* часто ускладнюється інфікуванням *Bordetella bronchiseptica*. Вакцина містить токсичний генно-інженерний дериват дерматонекротичного токсину *Pasteurella multocida* та інактивовані цільні клітини *Bordetella bronchiseptica* в суміші з водорозчинним ад'ювантом - dl-α-токоферолу ацетатом.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Вакцина призначена для захисту проти клінічних проявів прогресуючого атрофічного риніту у поросят, що забезпечується шляхом пасивної імунізації потомства при споживанні молозива вакцинованих препаратом Порциліс® AR-T DF свиноматок.

Протипоказання

При застосуванні згідно листівки-вкладки відсутні.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати лише клінічно здорових свиней.

Взаємодія з іншими засобами

Не відомі. Рішення щодо застосування вакцини до або після обробки свиней іншими ветеринарними препаратами у кожному індивідуальному випадку приймає ветеринарний лікар.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Обмеження відсутні.

Спосіб застосування та дози

Вакцина вводиться внутрішньом'язово у дозі 2 см³ в ділянці шиї за вухом.

Підготовка вакцини

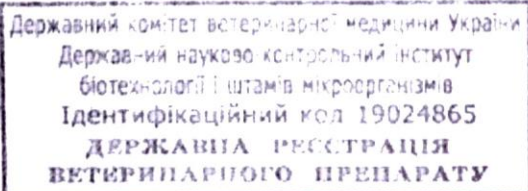
Доведіть температура препарату перед введенням до рівня кімнатної. Інтенсивно струшуйте флакон з вакциною перед і між введеннями. Уникайте контамінації вмісту флакона.

Схема вакцинації

Вакцину вводять свиням, починаючи з 18-тижневого віку.

Свиноматкам перше введення вакцини проводять за 6 тижнів до дати запланованого опоросу, ревакцинація з інтервалом в чотири тижні.

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



Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00316-02-11
від 06.04.2011

Побічні ефекти

Можливе короткочасне незначне підвищення температури тіла тварини в межах 1° С.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВП

При самоін'єкції звернутись до лікаря, передавши йому упаковку препарату або листівку-вкладку.

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

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

Термін придатності

60 місяців. Розкритий флакон: десять годин.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому, темному місці при температурі від 2 до 8°С. Не заморозувати.

Упаковка

Скляні (з гідролізованого скла типу I за Європейською Фармакопеею) ємністю 20 мл та 50 мл або поліетиленові флакони ємністю 20, 50, 100 і 250 мл. Флакон закритий галогенобутиловою гумовою 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 Інтернешпл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксмеер, 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.