

Коротка характеристика препарату

1. Назва ветеринарного препарату: Порциліс Глассер, Porcilis Glasser – вакцина інактивована проти гемофільозного полісерозиту (хвороби Глассера) свиней

2. Якісний і кількісний склад:

Кожна доза містить мінімум 0,05 ЗБ одиниць концентрованого антигену *Haemophilus parasuis* серотипу 5, пггамму 4800.

3. Фармацевтична форма: Суспензія для ін'єкції.

4. Імунобіологічна дія: Активна імунізація свиней проти гемофільозного полісерозиту (хвороби Глассера). Продукт стимулює розвиток активного імунітету проти клінічних проявів (полісерозиту), що виникає внаслідок інфікування *Haemophilus parasuis*. Ад'ювант підсилює імунологічну відповідь.

5. Клінічні особливості:

5.0. Вид тварин: Свині.

5.1. Покази до застосування: Вакцина призначена для активної імунізації різновікових груп свиней з метою захисту проти клінічних проявів гемофільозного полісерозиту.

5.2. Протипоказання: При застосуванні згідно листівки-вкладки відсутні.

5.3. Побічна дія: Відсутня.

5.4. Особливі застереження при застосуванні: Вакцинувати лише клінічно здорових свиней.

5.5. Застосування під час вагітності і лактації: Обмеження відсутні.

5.6. Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії: Не відомі.

5.7. Дози і способи введення тваринам різного віку: Вакцина вводиться внутрішньом'язово у дозі 2 мл.

Програма вакцинації:

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

Свиноматки та ремонтний молодняк доцільно щепити під час супорості.

5.8. Передозування: Не спостерігається ніяких локальних або системних реакцій навіть при трикратному передозуванні.

5.9. Спеціальні застереження: Відсутні.

5.10. Період виведення (каренції): 0 днів.

5.11. Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі вводять засоби захисту тваринам: При само імунізації звернутись до лікаря.

6. Фармацевтичні особливості

6.1. Форми несумісності: Не змішувати з іншими ветеринарними засобами.

6.2. Термін зберігання: 24 місяці. Розкритий флакон: 3 години.

6.3. Особливі застереження щодо зберігання: Зберігати в сухому, темному місці при температурі від 2 до 8°C. Не заморожувати!

6.4. Природа і склад контейнера первинного упакування: Вакцина: Скляні (з гідролітичного скла типу 2) або полістиленові флакони, кожний з яких містить 30 мл (10 доз), 50 мл (25 доз), 100 мл (50 доз). Флакони закриті пробкою та алюмінієвим ковпачком.

6.5. Назва і постійна адреса або адреса ліцензованої комерційної установи власника торгової ліцензії:

Інервет Інтернешинал Б. В.
Вім де Корверпгтраат 35, П.О. Бокс 31, 5830 АА Боксмер, Нідерланди

6.6. Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним засобом або його випадками: Залишки вакцини знищити кип'ятінням або спалюванням.

7. 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 п'ямів мікроорганізмів (ДНКІБШМ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНКІБШМ направляють, відповідно до "Вказівки про порядок пред'явлення рекламацій 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.