

### Коротка характеристика препарату

#### 1. Назва ветеринарного препарату

Порциліс® Стрепсуіс, Porcilis® Strep suis – вакцина проти стрептококової інфекції свиней.

#### 2. Якісний і кількісний склад

Кожна доза вакцини (2 мл) містить

*активні діючі компоненти:*

5 % інактивованого цільноклітинного концентрату *Streptococcus suis* серотипу 2 штаму Р 1/7.

*Допоміжні речовини:*

- ад'ювант: dl-а-токоферолу ацетат – 150 мг;
- інактивант – формальдегід (не більше 0,05 %).

#### 3. Фармацевтична форма

Суспензія.

#### 4. Імунобіологічні властивості

Вакцина стимулює активний імунітет проти *Streptococcus suis* серотипу 2 у поросят при безпосередньому введенні або шляхом пасивної імунізації після вакцинації свиноматок або ремонтних свиней і отримання імунного потомства.

Для стимуляції імунної відповіді у складі вакцини міститься ад'ювант – dl-а-токоферолу ацетат. Антитіла, специфічні щодо *Streptococcus suis* серотипу 2 з молозивом передаються до новонароджених поросят (пасивний колостральний імунітет). У поросят отриманих від вакцинованих свиноматок, імунітет виникає одразу після народження, захисні рівні антитіл тримаються впродовж 3-х тижнів після народження.

При імунізації свиней або поросят старших 2-тижневого віку, імунітет виникає через 1 тиждень після другого введення вакцини. Тривалість імунітету – до 2-х тижнів.

#### 5. Клінічні особливості

##### 5.1. Вид тварин

Свині.

##### 5.2. Показання до застосування

Для пасивної імунізації поросят шляхом активної імунізації свиноматок або ремонтних свиней проти стрептококової інфекції свиней, що викликається *Streptococcus suis* серотипу 2.

Для пасивної імунізації свиней (і поросят старших 2-тижневого віку) з метою зниження захворюваності і вираженості клінічних ознак при інфікуванні *Streptococcus suis* серотипу 2.

##### 5.3. Протипоказання

Не вакцинувати хворих тварин.

##### 5.4. Побічна дія

Можливий короткотривалий набряк по місцю ін'єкції. У деяких тварин може спостерігатися поствакцинальна слабкість і лежання, як правило, не довше одного дня після вакцинації.

##### 5.5. Особливі застереження при використанні

Вакцинувати лише клінічно здорових свиней. Перед введенням зігріти вакцину в руці, добре струсити флакон.

##### 5.6. Застосування під час вагітності, лактації

Вакцину можна вводити поросним свиноматкам.

##### 5.7. Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Не відомі.

##### 5.8. Дози і способи введення тваринам різного віку

Вакцина вводиться внутрішньом'язово у дозі 2 мл. Оптимальним місцем введення є ділянка шиї за вухом.

##### Програма вакцинації

- Поросята:

Поросятам з 2-тижневого віку препарат вводити двічі, з інтервалом 3 тижні.

- Свиноматки і ремонтні свині:

*Первинна вакцинація:* свиноматкам і ремонтним свиням, яким раніше препарат не вводили, первинну вакцинацію проводять за 6-8 тижнів до запланованої дати опоросу, бустерне введення – через чотири тижні.

*Ревакцинація:* здійснюється однократним введенням вакцини за 2-4 тижні до запланованої дати кожного наступного опоросу.

**5.9. Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)**

Жодних ознак передозування не спостерігалось навіть за введення двократної дози препарату.

**5.10. Спеціальні застереження**

Відсутні.

**5.11. Період виведення (каренції)**

Нуль днів.

**5.12. Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі вводять засоби захисту тваринам**

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

**6. Фармацевтичні особливості**

**6.1. Основні форми несумісності**

Не змішувати з іншими ветеринарними засобами.

**6.2. Термін придатності**

24 місяці.

**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**

Флакони з поліетилентерефталату або з гідролітичного скла типу I (за Європейською Фармакопеею) закриті гумовим стопором під алюмінієвим ковпачком об'ємом 20 мл (містить 10 доз); 50 мл (25 доз) чи 100 мл (50 доз).

**6.5. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника**

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

**6.6. Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним засобом**

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

**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 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.