

Назва ветеринарного препарату

Суваксин PCV МН – вакцина інактивована бівалентна проти цирковірусної інфекції та ензоотичної пневмонії свиней.

Склад

Кожна доза (2 см³) містить:

Активна (діюча) речовина:

pPCV тип1-2

RP≥1,3 (при випуску)

RP≥1,0 (при закінченні терміну придатності)

бактерин *Mycoplasma Hyopneumoniae*

RP≥1,3 (при випуску)

RP≥1,0 (при закінченні терміну придатності)

Допоміжні речовини:

Ад'ювант:

SP олія

10%±1% о/о у фінальній концентрації

консерванти:

тіомерсал

≤0,01%±1% о/о у фінальній концентрації

гентаміцин

≤30 мкг/мл

Розчинник для змішування (PBS)

до 1,0 см³

Фармацевтична форма

Суспензія.

Імунобіологічні властивості

Через 3 тижні після застосування вакцини у поросят утворюється активний імунітет проти вірусу PCV-2 та *Mycoplasma Hyopneumoniae*, який триває до 23 тижнів.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Для активної імунізації поросят віком 3 тижні та старших з метою попередження та захисту проти віремії PCV-2, а саме сприяє запобіганню ураження лімфоїдної тканини та прогресуючої втрати ваги, а також проти ензоотичної мікоплазменої пневмонії.

Протипоказання

Цей препарат може бути застосований тільки для імунізації здорових тварин. Захисна імунна відповідь не може бути отримана у тварин які:

- знаходяться у інкубаційному періоді інфекційних захворювань,
- знаходяться у стані виснаження,
- уражені гельмінтами,
- перебувають у стресовому стані, викликаному транспортуванням, впливом зовнішнього середовища, або у іншому імуносупресивному стані.

Напружений імунітет може бути не вироблений також у випадках, коли вакцина була застосована не відповідно до настанови.

Особливості застереження при використанні

Застосовуючи вакцину потрібно використовувати стерильні шприці та голки.

Застосування під час вагітності, лактації

Не застосовувати супоросним або лакуючим тваринам.

Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Немає ніякої інформації про сумісність цієї вакцини з будь-якими іншими імунобіологічними та фармацевтичними препаратами. Таким чином не рекомендується застосовувати будь-які інші вакцини за 14 діб до та після вакцинації данным препаратом.

Побічна дія

Склад вакцини містить гентаміцин і тіомерсал у якості консервантів. У поодиноких випадках введення вакцини може викликати алергічну реакцію. У цьому випадку вводять епінефрин у якості антидоту та далі проводять адекватну симптоматичну терапію. Інколи можлива припухлість у місці ін'єкції, яка зникає протягом 6 діб.

Спосіб застосування та дози

Вакцинацію проводять поросятам віком 3 тижні і старше. Перед застосуванням флакончик з вакциною добре струсити і асептично внутрішньо'язево ввести в ділянку шиї за вухом незалежно від ваги тварини по одній з нижче наведених схем:

- одноразово у дозі 2 см³;
- дворазово з інтервалом 2 тижні у дозі 1 см³.

Під час проведення вакцинації флакон з вакциною періодично струшують до відновлення однорідності суспензії.

Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

Ознак проявів цирковірусної інфекції і ензоотичної пневмонії свиней або інших патологічних симптомів при передозуванні вакцини не встановлено.

Спеціальні застереження

Вакцину необхідно застосовувати тільки здоровим тваринам, перед та під час вакцинації необхідно уникати стресу для тварин.

Період виведення (каренції)

Не застосовувати протягом 21 доби до забою.

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

У разі випадкового введення людині необхідно негайно звернутись до лікаря.

Термін придатності

24 місяці.

Вміст флакону необхідно використати одразу після відкриття.

Умови зберігання та транспортування

Сухе темне місце при температурі від 2 °C до 7 °C.

Не заморожувати!

Упакування

Флакони по 20 мл, які містять 10 доз, флакони по 100 мл, які містять 50 доз., флакони по 500 мл, які містять 250 доз.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

Зоетіс Інк., Кампус Драйв 100, Флорхем Парк, Нью Джерсі 07932, США.

Назва та місцезнаходження виробника

Зоетіс Інк., 2000 Рокфорд Роад, Чарльз Сіті, Айова 50616, США.

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним засобом

Залишки невикористаного препарату та флакони знешкоджують відповідно до місцевих вимог.

Додаткова інформація

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