

## Листівка-вкладка

### Назва ветеринарного препарату

Інфорс З - вакцина жива ліофілізована проти інфекційного ринотрахеїту, парагрипу-3 та респіраторно-синцитіальної інфекції великої рогатої худоби з розчинником.

### Склад

#### Інфорс З ліофілізат містить наступні компоненти:

вірус ринотрахеїту ВРХ, штам RLB 106  $\geq 10^{6,0}$  TCID<sub>50</sub>/дозу при випуску,

вірус парагрипу-3 ВРХ, штам RLB 103  $\geq 10^{5,5}$  TCID<sub>50</sub>/дозу при випуску,

вірус респіраторно-сентиціальної хвороби ВРХ, штам BRSV/375  $\geq 10^{5,2}$  TCID<sub>50</sub>/дозу при випуску,

Стабілізатор А (казеїну гідролізат)

Стабілізатор В (желатин)

Стабілізатор С (лактоза)

Гентаміцин

Середовище Хенкса

#### Розчинник містить наступні компоненти:

Вода для ін'єкцій.

### Фармацевтична форма

Ліофілізат та розчинник.

### Імунобіологічні властивості

Після однократної вакцинації через 3 тижні у великої рогатої худоби утворюється імунна відповідь до збудників інфекційного ринотрахеїту, парагрипу-3 та респіраторно-синцитіальної інфекції, яка триває не менше 12 місяців.

### Вид тварин

Велика рогата худоба.

### Показання до застосування

Для профілактики ринотрахеїту, парагрипу-3 та респіраторно-синцитіальної інфекції великої рогатої худоби.

### Протипоказання

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

- знаходяться в інкубаційному періоді інфекційного захворювання;
- знаходяться в 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 листівки вкладки.

### Побічна дія

При застосуванні вакцини згідно листівки-вкладки побічної дії та ускладнень, як правило, не відмічають.

У випадку появи алергічної реакції використання препарату зупиняють та призначають антигістамінні засоби, адреналін, кортикостероїди і надалі проводять симптоматичну терапію.

### Особливі застереження при використанні

При вакцинації потрібно дотримуватись загальних правил особистої гігієни та техніки безпеки при роботі з лікарськими засобами.

### Застосування під час вагітності

Вакцинація тільним тваринам та з першого тижня життя дозволена.

### Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Не відомо.

### Дози і способи введення

**Загальні вказівки:** асептично розчинити ліофілізований компонент вакцини (Інфорс 3) за допомогою рідкої фракції, що додається (Розчинник), добре збовтати, та ввести 2 мл інTRANАЗАЛЬНО одній тварині – по 1 мл у кожну ніздрю.

**Первинна вакцинація:** клінічно здоровим тваринам інTRANАЗАЛЬНО ввести одну дозу - 2 мл, у кожну ніздрю по 1 мл вакцини. Вакцину можна вводити за допомогою спеціальних багаторазових аплікаторів, які постачаються окремо.

При вакцинації телят віком до 6 місяців потрібно провести повторну вакцинацію після 6 місячного віку з метою запобігання можливої інтерференції імунізації із сторони материнських антитіл.

**Ревакцинація:** рекомендується щорічна ревакцинація однією дозою.

### Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

При застосуванні продукту згідно інструкції передозування неможливе.

### Спеціальні застереження

Потрібно уникати порушення схеми (термінів) введення вакцини, оскільки це може привести до зниження ефективності імунопрофілактики інфекційного ринотрахеїту, парагрипу-3 та респіраторно-синцитіальної інфекції великої рогатої худоби. У випадку пропуску чергового введення вакцини необхідно провести імунізацію як можна швидше.

### Період виведення (каренції)

Продукти забою від вакцинованих тварин реалізують для харчових цілей не раніше 21 доби після введення вакцини, молоко використовують без обмежень.

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

Всі особи, які приймають участь у процесі вакцинації повинні бути у спецодязі (гумові чоботи, халат, брюки, шапочки, рукавички).

При випадковому потраплянні вакцини на шкіру і/або слизові оболонки, їх необхідно промити великою кількістю чистої води. У разі розлиття вакцини, заражену ділянку підлоги або ґрунту заливають 5% розчином хлораміну або 2% розчином йодного натру.

При випадковій ін'єкції препарату людині, місце введення необхідно обробити 70% розчином етилового спирту, звернувшись до медичного закладу (при собі мати листівку-вкладку від введеного засобу або його етикетку).

### Основні форми несумісності

Не змішувати з іншими імунобіологічними або фармацевтичними ветеринарними препаратами в одному шприці.

### Термін придатності

18 місяців.

Вміст флакону необхідно використати одразу після відкриття.

### Умови зберігання та транспортування

Сухе темне, не доступне для дітей місце за температури від 2 °C до 7 °C.

Тривалий вплив високої температури та/або прямих сонячних променів може негативно вплинути на дію препарату.

Не заморожувати!

### Природа і склад контейнера первинного упакування

Скляні/ або пластикові флакони, що вміщують ліофілізовану фракцію вакцини (Інфорс 3) по 1, 5, 10, 25 та 50 доз (об'ємом по 2, 10, 20, 50 та 100 см<sup>3</sup>) та скляні/або пластикові флакони з розчинником по 2, 10, 20, 50 та 100 мл, які щільно укупорені гумовою пробкою та алюмінієвою обкаткою. Флакони з вакциною та розчинником упаковані у картонну коробку.

### Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності власника реєстраційного посвідчення

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

### Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності виробника

Зоетіс Інк, 601 Вест Хорнхаскер Хайвей, Лінкольн, Небраска, 68521, США.

Державний комітет ветеринарної медицини України  
Державний науково-контрольний інститут  
біотехнологій і штамів мікроорганізмів  
Ідентифікаційний код 19024865  
ДЕРЖАВНА РЕЄСТРАЦІЯ  
ВЕТЕРИНАРНОГО ПРЕПАРАТУ

Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00803-02-16  
від 18.07.2016

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

Залишки невикористаного препарату та флакони знешкоджують відповідно до вимог Законодавства України.

**Додаткова інформація**

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли 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.