



Додаток 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00533-02-12
від 09.10.2014

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Літергард ЛТ-С – вакцина інактивована проти ешеріхіозу та клостридіозу свиней.

Склад

Кожна доза (2 см³) містить:

Активні (діючі) речовини:

Інактивовану *Escherichia coli*, штам NADC 1471, мінімальний титр: ≥ 1.36 RP (Відносна Активність).

Інактивовану *Escherichia coli*, штам NADC 1413, мінімальний титр: ≥ 1.44 RP

Інактивовану *Escherichia coli*, штам rPS002, мінімальний титр: ≥ 1.41 RP

Інактивовану *Escherichia coli*, штам NL-1001, мінімальний титр: ≥ 1.62 RP

Інактивовану *Escherichia coli*, штам NL-1005, мінімальний титр: ≥ 1.48 RP

Clostridium perfringens Тип С NL-1003, бета токсойд, мінімальний титр: 10 IAU (Міжнародна

Антитоксинова Одиниця)

Допоміжні речовини:

Мертіолят: $\leq 0.01\%$ (w/v)

Бісульфат натрію

Салин

Ад'ювант:

A1203 (2%): $12 \pm 1\%$ (v/v)

Фармацевтична форма

Емульсія

Імунобіологічні властивості

ATC Vet. Code: QI09AB08

Стимулює розвиток активного імунітету та забезпечує пасивний імунітет поросят проти колібактеріозу та клостридіозу шляхом передачі материнських антитіл з молозивом. Активний імунітет з'являється на 14-й день після вакцинації і триває 6 місяців. Пасивний імунітет передається поросяткам від вакцинованих свиноматок і триває до 4-6 тижневого віку.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Для вакцинації клінічно-здорових супоросних свиноматок та ремонтних свинок для пасивної передачі захисних материнських (колостральних) антитіл поросяткам, проти неонатальної діареї, яка викликана бета токсинами *Clostridium perfringens* типу С та ентеротоксигенними штамми *Escherichia coli*, які виробляють термолабільний токсин, чи маючими K99, K88, 987P чи F41 фактори адгезії.

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.

Застереження при застосуванні

Застосовуючи вакцину слід використовувати стерильні шприці та голки. Після першого відбору з флакону, препарат необхідно використати одразу.

Взаємодія з іншими засобами

Не відома/

Особливі вказівки при вагітності

Вакцина застосовується для вакцинації здорових супоросних свиноматок та ремонтних свинок для захисту поросят за допомогою пасивного імунітету.

Спосіб застосування та дози

Загальні рекомендації:

Добре збовтати перед застосуванням. Ввести одну дозу (2 см³) вакцини внутрішньом'язово чи підшкірно, з дотриманням правил асептики.

Первинна вакцинація:

Клінічно здорові свині отримують дві дози ведених за 3 тижня під час другої половини супоросності. Друга доза повинна вводиться не менше як за 2 тижні до опоросу.

Ревакцинація:

Супоросні свині ревакцинуються однією дозою не менше як за 2 тижня перед кожним наступним опоросом.

Побічні ефекти

Так само як і у випадках з іншими вакцинами, після введення препарату може спостерігатись анафілактична реакція. В цьому випадку рекомендується вводити антидот (епінефрин/адреналін чи їх аналоги) з подальшою адекватною симптоматичною та підтримуючою терапією

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВП

Необхідно дотримуватись правил асептики, особистої гігієни та техніки безпеки при проведенні вакцинації. Випадкове введення вакцини людині може викликати серйозні місцеві реакції. У цьому випадку негайно продезінфікуйте рану, зверніться до лікаря та покажіть йому листівку-вкладку на препарат.

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

Контейнери або будь-які залишки вмісту слід утилізувати відповідно до законодавства.

Термін придатності

18 місяців.

Умови зберігання і транспортування

Сухе місце при температурі від +2 ° до +7 ° С. Довготривале зберігання при більш високій температурі може негативно впливати на активність вакцини. Не заморожувати!

Упаковка

HDPE пластикові флакони по 1, 10, 50 та 250 доз з гумовою кришечкою під алюмінієвою обкаткою.

Правила відпуску

Без рецепта.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

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

Назва та місцезнаходження виробника

Зоетіс еЛеЛСі, 601 Вест Корнхаскер Хайвей, Лінкольн, Небраска, США, 68521

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.