

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Скоугард 4 КС – вакцина інактивована комбінована проти рота-, коронавірусної інфекції, еширіхіозу та клостридіозу великої рогатої худоби.

Склад

Кожна доза (2 см³) містить:

Активні (діючі) речовини:

Інактивований ротавірус великої рогатої худоби, штам Lincoln

≥ 1.31 RP[□]

Інактивований ротавірус великої рогатої худоби, штам B223

≥ 1.0 RP[□]

Інактивований коронавірус великої рогатої худоби, штам Hansen

≥ 1.0 RP[□]

Інактивована *Escherichia coli*, штам NL-1005

≥ 1.0 RP[□]

Clostridium perfringens тип С, штам NL-1003, токсоїд

≥ 20 IAU[□]

RP[□] - відносна ефективність у порівнянні з референт-сироваткою, отриманою від вакцинованих тварин при дослідженні серії на цільовому виді тварин з контролльним зараженням.

IAU[□] (International antitoxin unit) – міжнародна антитоксична одиниця

1 мг

Ад'ювант: Quil A

Наповнювачі:

Гентаміцин

≤ 60 мкг

Мертіолят

≤ 0,01% (w/v)

Фармацевтична форма

Суспензія.

Імунобіологічні властивості

При введенні вакцини клінічно здоровим тільним коровам відбувається пасивна передача захисних материнських (колостральних) антитіл до телят, що забезпечує профілактику діареї, викликаної ротавірусом (серотипи G6 та G10), коронавірусом великої рогатої худоби, ентеротоксигенними штамами *Escherichia coli*, що мають фактор адгезії до ворсинок K99, та *Clostridium perfringens* тип С.

Вид тварин

Велика рогата худоба.

Показання до застосування

Для імунізації клінічно здорових тільних корів з метою забезпечення пасивної передачі захисних материнських (колостральних) антитіл до телят проти діареї, викликаної ротавірусом (серотипи G6 та G10), коронавірусом великої рогатої худоби, ентеротоксигенними штамами *Escherichia coli*, що мають фактор адгезії до ворсинок K99, та *Clostridium perfringens* тип С.

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 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, потрібно використовувати стерильні шприці та голки.

Не вакцинувати за 21 добу до забою.

Взаємодія з іншими засобами

Не має відомостей щодо безпечності та ефективності одночасного застосування з іншими вакцинами, тому не рекомендується застосування інших вакцин на протязі 14 діб до та після введення вакцини Скоугард 4 КС.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Вакцина рекомендована до введення тільним коровам.

Способ застосування та дози

Рекомендується вакцинація клінічно здорових тільних корів. Перед вакцинацією добре збовтати вакцину. Ввести 2 см³ внутрішньом'язово в ділянці шиї, дотримуючись правил асептики.

Первинна вакцинація: вводять 2 дози вакцини тільним коровам з проміжком приблизно 3 тижні між вакцинаціями таким чином, щоб друга доза (2 см³) вводилась за 3-6 тижнів до отелу.

Ревакцинація: рекомендується ревакцинація однією дозою вакцини за 3-6 тижнів до отелу.

Побічні ефекти

Можуть спостерігатись тимчасові місцеві реакції, такі як припухання в місці введення.

Як і при введенні інших вакцин, може спостерігатись анафілактична реакція. Рекомендоване використання адреналіну або його аналогів з наступною підтримуючою терапією.

Період виведення (каренції)

М'ясо - 21 доба. Молоко - нуль діб.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВП

У разі випадкового введення людині необхідно негайно звернутись до лікаря.

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

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

Термін придатності

18 місяців. Вміст флакону необхідно використати одразу після відкриття.

Умови зберігання і транспортування

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

Упаковка

Пластикові флакони, що містять 10 або 50 доз.

Правила відпуску

За рецептром.

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.

Додаткова інформація

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