

Додаток 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00288-02-10
від 05.10.2015

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Респішур – вакцина інактивована для профілактики ензоотичної пневмонії свиней.

Склад

Кожна доза (2 см^3) містить

Активнодіюча речовина:

інактивована *Mycoplasma hyopneumoniae*, штам P-5722-3

не менше 5×10^9 КУО.

Допоміжні речовини: ад'юванти: амфіджен, дракеол, спан 80, твін 80; консерванти: мертіолят, 10%

EDTA; інактивант: 2-брометиламінгідробромід.

Фармацевтична форма

Емульсія.

Імунобіологічні властивості

Через 7 днів після застосування вакцини утворюється активний імунітет проти *Mycoplasma hyopneumoniae*, який триває до 6 місяців.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Для активної імунізації свиней проти ензоотичної пневмонії, що викликається *Mycoplasma hyopneumoniae*.

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

Перед застосуванням збовтати. Застосовуючи вакцину необхідно використовувати стерильні шприци та голки.

Взаємодія з іншими засобами

Не відома.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Супоросні свиноматки можуть бути безпечно вакциновані у 6 тижнів супоросності та ревакциновані за 2 тижні до опоросу.

Способ застосування та дози

Добре збовтати перед застосуванням. Асептично ввести одну дозу (2 см^3) вакцини глибоко внутрішньо'язово, краще у ділянку за вухом.

Первинна вакцинація: поросятам вводять 2 дози – першу у віці одного тижня, а другу через 2 тижні.

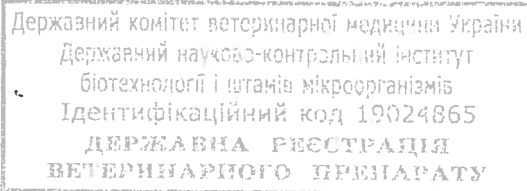
Супоросні свиноматки можуть бути безпечно вакциновані у 6 тижнів супоросності та ревакциновані за 2 тижні до опоросу. Кнурам рекомендується вакцинація кожні 6 місяців.

Побічні ефекти

Іноді введення вакцини може викликати реакцію у вигляді анафілаксії.

Період виведення (каренції)

21 день.



Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00288-02-10
від 05.10.2015

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВП

Продукт містить мінеральну олію. Випадкове введення препарату людині може викликати біль та набряк, особливо, якщо препарат потрапив в суглоб чи палець, в надзвичайно рідких випадках це може привести до тяжких ускладнень, якщо не звернутися вчасно до лікаря. Якщо Ви випадково ввели препарат собі чи іншій людині (навіть у невеликій дозі), будь-ласка, негайно зверніться до лікаря та покажіть йому листівку вкладку. Якщо біль продовжує турбувати Вас протягом наступних 12 годин, зверніться до лікаря повторно.

Інформація для медичного працівника:

Цей продукт містить мінеральну олію. Навіть якщо була введена невелика кількість препарату, на місці введення може виникнути значний набряк, що наприклад, може привести до розвитку ішемічних некрозів. Може бути показане невідкладне хірургічне втручання з наступним промиванням враженої ділянки, особливо якщо це стосується м'якоті пальців чи сухожилків.

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

Залишки невикористаного препарату та флакони знешкоджують відповідно до місцевих вимог.

Термін придатності

2 роки. Вміст флакону необхідно використати одразу.

Умови зберігання і транспортування

Сухе, темне місце при температурі від 2 °C до 8 °C.

Не заморожувати!

Упаковка

Пластикові HDPE флакони по 50 доз, закриті гумовою пробкою та алюмінієвою обкаткою.

Правила відпуску

За рецептром.

Назва та місцезнаходження 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 reklamaцій 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.