

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Глетвакс 6 – вакцина комбінована проти ешеріхіозу та клостридіозів, викликаних *Cl.perfringens* типів B, C та D, у свиней.

Склад

Кожна доза (5 мл) містить:

Активна діюча речовина:

Антиген <i>E.coli</i> K88ab	$\geq 14,6 \log_2 \text{AT}$
Антиген <i>E.coli</i> K88ac	$\geq 15,5 \log_2 \text{AT}$
Антиген <i>E.coli</i> K99	$\geq 12,2 \log_2 \text{AT}$
Антиген <i>E.coli</i> 987p	$\geq 13,1 \log_2 \text{AT}$

Очищений токсоїд *Cl.perfringens* тип B (бета токсоїд) CN1240 та CN3424 та

Очищений токсоїд *Cl.perfringens* тип C (бета токсоїд) CN883

Очищений токсоїд *Cl.perfringens* тип D (епсілон токсоїд) CN3688

$\geq 300 \text{ MO}$

$\geq 200 \text{ MO}$

Допоміжні речовини:

Ад'юванти:

Алюмінію гідроксид гель $\leq 15 \text{ mg}$

Допоміжні речовини:

Формальдегід	$\leq 2,5 \text{ mg}$
Тіомерсал	$\leq 0,575 \text{ mg}$

Хлорид натрію

Фармацевтична форма

Суспензія для ін'єкцій.

Імунообіологічні властивості

Глетвакс 6 стимулює пасивний імунітет проти діареї викликаної *E.coli* та проти інфекційного некротичного ентериту викликаного *Cl.Perfringens* типу C. Пасивний імунітет передається поросятам через молозиво вакцинованих свиноматок.

Вид тварин

Свині (свиноматки та ремонтні свинки).

Показання до застосування

Препарат призначений для пасивного захисту поросят шляхом активної імунізації супоросних свиноматок та ремонтних свинок для зменшення смертності та клінічних проявів через неонатальний колібактеріоз та ентерит.

Протипоказання

Не застосовувати хворим тваринам.

Не застосовувати людям!

Застереження при застосуванні

Нема.

Взаємодія з іншими засобами

Не має ніякої інформації про сумісність цієї вакцини з будь-якими іншими імунообіологічними та фармацевтичними препаратами. Рішення щодо використання цієї вакцини одночасно з будь-якими іншими ветеринарними препаратами необхідно приймати в кожному окремому випадку.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

ВПП безпечний для використання супоросним свиноматкам. Нема інформації про застосування у свиноматок під час періоду лактації.

Спосіб застосування та дози

Препарат вводять підшкірно або внутрішньом'язево переважно у зону за вухом у дозі 5 мл. Перед застосуванням флакон з вакциною добре струсити до утворення однорідної маси.

Рекомендований план вакцинації:

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00967-02-20
від 07.07.2020

Перша вакцинація проводиться у любий час життя або, якщо необхідно, повинна бути за 6 тижнів до очікуваного опоросу.

Друга доза /ревакцинація проводиться за 2 тижні до очікуваної дати опоросу.

Препарат необхідно набирати з флакону за допомогою стерильної голки та шприца попередньо продезінфікувавши пробку флакончика вакцини. Вводити дозу необхідно у чисту та суху ділянку шкіри дотримуючись заходів проти контамінації.

Побічні ефекти

В деяких випадках можуть спостерігатись анафілактичні реакції після введення препарату, які потребують введення адреналіну або його аналогів та проведення симптоматичного лікування.

У більшості свиней, може спостерігатись від легкого до помірного набряку (до 6 см) у місці проведеної ін'єкції. Набряк зникає без додаткового втручання та проведення терапії, але у деяких свиней може зникнути протягом 14-21 доби.

Період виведення (каренції)

Нуль діб.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІП

При роботі з препаратом дотримуватись правил особистої гігієни та антисептики.

Рекомендації персоналу у випадку самоведення:

При випадковому самоведенні необхідно ретельно промити місце ін'єкції чистою проточною водою та негайно звернутись до лікаря, маючи при собі листівку-вкладку по використанню препарату.

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

Залишки невикористаного препарату та флакони знешкоджують відповідно до законодавства.

Термін придатності

24 місяці.

Після первого відбору з флакону, препарат необхідно використати одразу.

Умови зберігання і транспортування

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

Упаковка

Полімерні флакони по 10 доз та 20 доз, закриті гумовою пробкою під алюмінієвою обкаткою у індивідуальній картонній коробці.

Правила відпуску

Без рецепту.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

Зоетіс Інк., 10 Сільван Вей, Парсіппані, Нью Джерсі, 07054, США.

Назва та місцезнаходження виробника

Зоетіс Бельджіум СА, вул. Ле Берне 1, 1348 Лювен-Ле-Нев, Бельгія.

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникили 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 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.