

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Порциліс® AR-T DF, Porcilis® AR-T DF – вакцина інактивована проти атрофічного риніту свиней.

Склад

Кожна доза (2 мл) вакцини містить

Активні речовини:

- білок dO (нетоксичний рекомбінантний дериват дерматонекротичного токсину *Pasteurella multocida*) – не менше 6,2 log₂ титру токсин-нейтралізації;
- інактивовані цільні клітини *Bordetella bronchiseptica*, штам Bb7 – не менше 5,5 log₂ титру гемаглютинації.

Допоміжні речовини: ≤

ад'ювант – dl-α-токоферолу ацетат 150 мг;

інактивант – формальдегід ≤ 1,0 мг.

Фармацевтична форма

Суспензія.

Імунобіологічні властивості

Фармакотерапевтична група- інактивована бактеріальна вакцина.

Імунізація свиноматок вакциною Порциліс® AR-T DF стимулює розвиток активного імунітету та передачу пасивного імунітету потомству проти клінічних проявів атрофічного риніту.

Дерматонекротичний токсин що виробляється *Pasteurella multocida* є патогеном що спричиняє атрофію носових ходів при прогресивному атрофічному риніті. *Bordetella bronchiseptica* сприяє колонізації *Pasteurella multocida* на поверхні слизової оболонки носових ходів. Вакцина містить нетоксичний рекомбінантний дериват дерматонекротичного токсину *Pasteurella multocida* та інактивовані цільні клітини *Bordetella bronchiseptica*. Імуногени містяться в ад'юванті – dl-α-токоферолу ацетат. Потомство набуває пасивний імунітет при споживанні колоструму від вакцинованої свиноматки.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Вакцина призначена для захисту проти клінічних проявів прогресуючого атрофічного риніту у поросят, що забезпечується шляхом пасивної імунізації потомства при споживанні молозива вакцинованих препаратом Порциліс® AR-T DF свиноматок.

Протипоказання

При застосуванні згідно листівки-вкладки відсутні.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати лише клінічно здорових свиней.

Взаємодія з іншими засобами

Не відомі. Рішення щодо застосування вакцини до або після обробки свиней іншими ветеринарними препаратами у кожному індивідуальному випадку приймає ветеринарний лікар.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Може застосовуватись під час вагітності.

Спосіб застосування та дози

Вакцина вводиться внутрішньом'язово у дозі 2 мл в ділянці шиї за вухом.

Підготовка вакцини

Доведіть температуру препарату перед введенням до рівня кімнатної. Інтенсивно струшуйте флакон з вакциною перед і між введеннями. Уникайте контамінації вмісту флакона.

Схема вакцинації

Вакцину вводять свиням, починаючи з 18-тижневого віку.

Свиноматкам перше введення вакцини проводять за 6 тижнів до дати запланованого опоросу, ревакцинація з інтервалом в чотири тижні.

Свиноматкам, вакцинованим протягом минулої поросності, рекомендується проводити одноразову ревакцинацію за 2-4 тижні до дати запланованого опоросу.

Побічні ефекти

Можливе короткочасне незначне підвищення температури тіла тварини, а також виникнення незначного набряку в місці ін'єкції.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІП

При самоін'єкції потрібно негайно звернутись до лікаря, передавши йому упаковку препарату або листівку-вкладку.

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

Невикористаний і протермінований препарат, упаковку слід утилізувати відповідно до діючого законодавства України (кип'ятять або спалюють).

Термін придатності

60 місяців. Після відкриття флакона: десять годин.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому, темному місці при температурі від 2 до 8°C. Не заморожувати.

Упаковка

Скляні (з гідролізованого скла типу I за Європейською Фармакопеею) ємністю 20 мл та 50 мл або поліетиленові флакони ємністю 20, 50, 100 і 250 мл. Флакон закритий галогенобутиловою гумовою пробкою та алюмінієвим ковпачком.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, П.О. Бокс 31, 5830 АА Боксmeer, Нідерланди.

Правила відпуску

Без рецепту. Застосовувати препарат може лише лікар (фельдшер) ветеринарної медицини.

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 рекламцій 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.