

SUIMUN Parvo Ery inac, СУІМУН Парво Ері інак

вакцина проти парвовірусної інфекції та бешихи свиней, інактивована.

СКЛАД	Одна доза (2,0 мл) містить: Інактивовані формальдегідом бактерії бешихи свиней штаму WR2В $\geq 1 \times 10^9$ КУО; парвовірус свиней штаму І-82 $\geq 9 \log_2$ ГАО.
ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА	Суспензія.
ІМУНОБІОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ	У щеплених тварин через 2 тижні вакцина стимулює імунну відповідь, яка зберігається впродовж періоду су-поросності і підсисного періоду до ревакцинації перед наступним осіменінням. Лікувальними властивостями не володіє.
ВИД ТВАРИН	Свині.
ПОКАЗАННЯ ДО ЗАСТОСУВАННЯ	Профілактика парвовірусної інфекції та бешихи свиней.
ПРОТИПОКАЗАННЯ	Не дозволяється вакцинувати виснажених та/або з клінічними ознаками захворювання свиней.
ЗАСТЕРЕЖЕННЯ ПРИ ЗАСТОСУВАННІ	Не використовувати вакцину у флаконах без етикеток, з порушенням укрупки, зі зміненою консистенцією, що містить сторонні домішки, а також невикористану впродовж 3-х годин після першого відбору і після закінчення терміну придатності.
ВЗАЄМОДІЯ З ІНШИМИ ЗАСОБАМИ	Для профілактики бешихи свиней для підсвинків з 2-х місячного віку рекомендується застосовувати препарат Suimun Ery, Суімум Ері – вакцина проти бешихи свиней, жива.
ОСОБЛИВІ ВКАЗІВКИ ПРИ ВАГІТНОСТІ, ЛАКТАЦІЇ	Не застосовують.
СПОСІБ ЗАСТОСУВАННЯ ТА ДОЗИ	Вакцину вводять внутрішньом'язово в дозі по 2,0 мл в ділянку за вухом. Свиноматок основного стада вакцинують однократно за 2 тижні до осіменіння. Ремонтних свинок вакцинують двократно за 6–5 та 2–1 тижні перед першим осіменінням. Хряків-плідників вперше вакцинують у віці 6-7 місяців з ревакцинацією через кожні 6 місяців.
ПОБІЧНІ ЕФЕКТИ	В окремих випадках можливі спорадичні алергічні реакції у окремих чутливих тварин. В разі виникнення у свиней на місці введення вакцини алергічної реакції, при задовільному фізіологічному стані - лікування таких тварин не проводять.

ПЕРЕДОЗУВАННЯ (СИМПТОМИ, НЕВІДКЛАДНІ ЗАХОДИ)	Застосування двох доз не впливає негативно на свиней.
ПЕРІОД ОЧІКУВАННЯ	Нуль діб.
СПЕЦІАЛЬНІ ЗАСТЕРЕЖЕННЯ ДЛЯ ОСІБ І ОБСЛУГОВУЮЧОГО ПЕРСОНАЛУ, ЯКІ ЗАСТОСОВУЮТЬ ВІП	Необхідно дотримуватись правил асептики, особистої гігієни та техніки безпеки при проведенні вакцинації. У разі випадкової само ін'єкції необхідно негайно звернутись за медичною допомогою, маючи при собі листівку –вкладку на даний препарат.
ОСОБЛИВІ ЗАХОДИ БЕЗПЕКИ ПРИ ПОВОДЖЕННІ З НЕВИКОРИСТАНИМ ВІП, СПОСОБИ ЙОГО ЗНЕШКОДЖЕННЯ І УТИЛІЗАЦІЇ	Не використану або з закінченим терміном дії вакцину, шприці з голками необхідно знезаразити кип'ятінням впродовж 30 хвилин.
ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ	24 місяці. Після першого відбору вакцини впродовж 3-х годин.
УМОВИ ЗБЕРІГАННЯ І ТРАНСПОРТУВАННЯ	Зберігати в темному, не доступному для дітей місці, при температурі від 2 до 8°C. Не заморожувати!
УПАКОВКА	Скляні або пластикові флакони по 5, 10, 25, 50 або 100 доз, закриті гумовими пробками та закатані алюмінієвими ковпачками.
НАЗВА ТА МІСЦЕЗНАХОДЖЕННЯ ВЛАСНИКА РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ	ТОВ „БІОТЕСТЛАБ” 08600 Київська обл., м. Васильків, вул. Володимирська 57-А. Адреса виробництва: 03145 м. Київ, вул. Академіка Лебедєва 1; 08600 Київська обл., м. Васильків, вул. Лістрового Олександра, буд. 1/3.
ПРАВИЛА ВІДПУСКУ	Без рецепту.
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.