

### Листівка-вкладка

#### Назва ветеринарного препарату

Порциліс<sup>®</sup> АПП, Porcilis<sup>®</sup> APP – вакцина інактивована проти плевропневмонії свиней.

#### Склад

До складу антигенного концентрату вакцини входять:

- зовнішній мембранний протеїн (ОМР)
- токсоїди (детоксикований Арх I, Арх II, Арх III).

Кожна доза (2 мл) містить:

- 50 одиниць Арх I,
- 50 одиниць Арх II,
- 50 одиниць Арх III,
- 50 одиниць ОМР в якості активних складових.

Вакцина містить ад'ювант (dl- $\alpha$ -токоферолу ацетат) та 0,02 % формальдегід в якості консерванту.

#### Фармацевтична форма

Суспензія.

#### Імунобіологічні властивості

Активні інгредієнти вакцини індукують вироблення антитіл в організмі імунізованих тварин. Для забезпечення захисту проти плевропневмонії, що спричинена *Actinobacillus pleuropneumoniae*. У щеплених тварин імунна відповідь виробляється протягом 3 тижнів. Антигени розчинені у водному ад'юванті для підсилення стимуляції імунітету.

#### Вид тварин

Свині.

#### Показання до застосування

Активна імунізація поросят після відлучення з метою контролю плевропневмонії, яка спричинена *A. pleuropneumoniae*.

#### Протипоказання

Не вакцинувати свиней з ознаками хвороби.

#### Застереження при застосуванні

Перед застосуванням вакцину нагрівають до кімнатної температури (15-25) °С. Добре струсити вакцину перед застосуванням. Використовувати тільки стерильний інструмент для вакцинації.

#### Взаємодія з іншими засобами

Невідома.

#### Особливі вказівки при вагітності, лактації

Немає даних.

#### Спосіб застосування та дози

Одну дозу вакцини (2 мл) вводять шляхом глибокої внутрішньом'язової ін'єкції, у ділянці шиї за вушною раковиною. Поросят вакцинують починаючи з 6 тижневого віку (до початку періоду відгодівлі).

Повторне введення. Проводять не раніше ніж через 4 тижні, у віці 10 тижнів. Інтервал між вакцинаціями повинен становити не менше 4-х тижнів.

#### Побічні ефекти

У деяких тварин можлива короточасна, незначна реакція у вигляді лихоманки, пригніченого стану, анорексії, а також легкий набряк у місці введення вакцини. Якщо вакцину було застосовано одразу після годівлі, можливі випадки блювання. Такі реакції зникають самостійно протягом 24 годин після вакцинації.

#### Період виведення (каренції)

Нуль днів.

#### Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІП

Необхідно дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами.

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

Невикористаний і протермінований препарат утилізують шляхом кип'ятіння або спалювання.

**Термін придатності**

24 місяці. Після відкриття використати протягом 10-ти годин.

**Умови зберігання і транспортування**

Зберігати в темному місці при температурі від 2 °С до 8 °С. Не заморожувати. Зберігати у недоступному для сторонніх осіб, особливо дітей, місці.

**Упаковка**

Флакони із гідролітичного скла типу I (Ph.Eur) або ПЕТ, закриті гумовим корком під алюмінієву обкатку по 20 мл (10 доз), 50 мл (25 доз), 100 мл (50 доз) та 250 мл (125 доз вакцини).

**Правила відпуску**

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

**Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності власника реєстраційного посвідчення та виробника**

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксмеер, Нідерланди.

**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.