

08.11.2024

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Парворувакс

(Организация-разработчик: Сева Санте Анималь, 10 авеню де ла Балластьер, 33500, Либурн, Франция/ Ceva Sante Animale 10 avenue de la Ballastiere, 33500, Libourne, France)

Номер регистрационного удостоверения:

I. Общие сведения

1. Торговое наименование - Парворувакс (Parvoruvax).

Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование лекарственного препарата: вакцина против парвовируса и рожи свиней инактивированная.

2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

Одна доза вакцины (2 мл) в качестве действующих веществ содержит инактивированный парвовирус свиней, штамм K22 - не менее $2 \log_{10}$ ГАЕ и лизированные бактериальные клетки *Erysipelothrix rhusiopathiae*, серотип 2 - не менее 1 ед. ИФА и вспомогательные вещества: адъювант алюминия гидроксид (в пересчете Al^{3+}) - 4,2 мг, тиомерсал – не более 0,2 мг и раствор натрия хлорида.

3. По внешнему виду вакцина представляет собой однородную суспензию молочно-белого цвета после взбалтывания.

Срок годности вакцины 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. Вакцина не подлежит длительному хранению после вскрытия флакона и должна быть использована немедленно. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

4. Вакцина расфасована по 10 мл (5 прививных доз), 50 мл (25 прививных доз) в стеклянные флаконы или по 100 мл (50 прививных доз) во флаконы из полиэтилена низкой плотности соответствующей вместимости, укупоренные бутиловыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками или алюминиевыми колпачками с пластиковыми крышками.

Флаконы с вакциной упакованы в коробки. В каждую коробку с вакциной вкладывают инструкцию по применению (листок-вкладыш).

5. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2°C до 8°C в защищенном от света месте.

6. Вакцину следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Флаконы с вакциной без этикеток, с истекшим сроком годности, с нарушением целостности и/или герметичности укупорки, с измененным цветом и/или консистенцией содержимого, с наличием посторонней примесей, а также остатки вакцины, не использованные после вскрытия флаконов, подлежат выбраковке и обеззараживанию путем кипячения в течение 30 минут или обработки 2% раствором щелочи или 5% раствором хлорамина (1:1) в течение 30 минут.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

8. Вакцина отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические (биологические) свойства

9. Фармакотерапевтическая группа лекарственного препарата для ветеринарного применения: иммунобиологический лекарственный препарат для свиней.

10. Вакцина вызывает формирование иммунитета у свиней против парвовирусной инфекции и рожи свиней, серотипов 1a, 1b и 2 через 14-21 суток после двукратного применения продолжительностью 6 месяцев.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

III. Порядок применения

11. Вакцина предназначена для профилактики парвовируса и рожи свиней в неблагополучных и угрожаемых по данным болезням хозяйствах.

12. Запрещено прививать клинически больных и/или ослабленных животных.

Не проводить первичную вакцинацию поросят против парвовируса в возрасте младше 6 мес. при наличии материнских антител.

13. При работе с вакциной следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами ветеринарного назначения.

Все лица, участвующие в проведении вакцинации, должны быть одеты в спецодежду (резиновые сапоги, халат, брюки, головной убор, резиновые перчатки) и обеспечены индивидуальными средствами защиты: очками закрытого типа. В местах работы должна быть аптечка первой доврачебной помощи.

При попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки их рекомендуется промыть большим количеством чистой воды.

При случайном введении вакцины человеку следует немедленно обратиться в медицинское учреждение и сообщить об этом врачу.

14. Вакцина может применяться во время супоросности и лактации, однако следует избегать проведения вакцинации в течение 3 недель после осеменения.

15. Вакцину применяют ремонтным свинкам, свиноматкам основного и ремонтного стада, хрякам-производителям.

Перед применением взболтать содержимое флакона с вакциной.

Первичную вакцинацию проводят двукратно с интервалом 3-4 недели не позднее одной недели до осеменения. Вакцину вводят внутримышечно за ухом в дозе 2 мл на животное.

Ревакцинируют животных каждые 6 месяцев в той же дозе, свиноматок - в течение недели до отъема поросят.

Шприцы и иглы стерилизуют кипячением. Для иммунизации каждого животного используют отдельную стерильную иглу.

Не рекомендуется вакцинировать свиноматок за неделю до и в течение 3 недель после осеменения и использовать хряков-производителей для воспроизводства в течение 3 недель после вакцинации.

16. В месте инъекции возможно образование преходящего небольшого отека (до 3 см или меньше), который обычно самостоятельно проходит в течение 7 суток без влияния на здоровье и репродуктивные показатели животных.

У некоторых животных вакцинация может иногда вызывать реакции гиперчувствительности, особенно сенсibilизированных возбудителем рожи. В таких случаях немедленно проводят симптоматическое лечение.

17. Симптомов проявления парвовируса и рожи свиней или других патологических признаков при двукратной передозировке вакцины не установлено.

18. Отсутствует доступная информация по безопасности и эффективности Парворувакса при одновременном введении вакцины с другими лекарственными препаратами. Не смешивать с любыми другими ветеринарными лекарственными препаратами.

19. Особенности поствакцинальной реакции при первичной и последующих введениях не

установлено.

20. Следует избегать нарушений схемы проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики парвовируса и рожи свиней. В случае пропуска очередного введения вакцины необходимо провести иммунизацию как можно скорее.

21. Продукты убоя и мясо от вакцинированных животных реализуют без ограничения независимо от сроков вакцинации.

Наименования и адреса
производственных площадок
производителя лекарственного препарата
для ветеринарного применения.

1. Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Company, 1107, Budapest Szallas 5, Hungary/ Сева-Филаксия Ветеринари Биолоджикалз Компани 1107 Будапешт, Сзаллас, 5, Венгрия (производство, контроль качества, первичная и вторичная упаковка, выпуск серии).

2. Ceva Sante Animale 10 avenue de la Ballastiere, 33500, Libourne, France/ Сева Санте Анималь, 10 авеню де ла Балластьер, 33500, Либурн, Франция (вторичная упаковка).

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем или
владельцем регистрационного
удостоверения лекарственного препарата
на принятие претензий от потребителя

ООО «Сева Санте Анималь»,
109428, Россия, г. Москва, Рязанский
проспект, д. 16, тел.: (495) 729-59-90.

Представитель компании
«Сева Санте Анималь»



Н.Н. Сомова