

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

К. А. САВЕНКОВ

25 ЯНВ 2022



ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Порцилис® Ery+Parvo

Разработчик лекарственного препарата: Интервет Интернейшнл Б.В.,
Вим Де Кёрверстраат 35, а/я 31 5830 AA Боксmeer, Нидерланды / Intervet
International B.V., Wim de Körverstraat 35, P.O. Box 31 5830 AA Boxmeer, The
Netherlands.

Номер регистрационного удостоверения: 528-1-14.18-4276 №ПВИ-1-4.6/02113

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: Порцилис® Ery+Parvo (Porcilis® Ery+Parvo)

международное непатентованное наименование: вакцина против рожи и
парвовирусной инфекции свиней инактивированная.

2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

Одна доза вакцины (2 мл) содержит действующие вещества:
инактивированный парвовирус свиней (штамм 014) – не менее 552 единиц ИФА¹ и
инактивированные бактериальные клетки *Erysipelothrix rhusiopathiae* (штамм М2,
серотип 2) – не менее 1 ЗДС² и вспомогательные вещества: dl-α-токоферол ацетат,
полисорбат 80, трис(гидроксиметил) аминометан, натрия хлорид, симетикон,
формальдегид, воду для инъекций.

¹ Определяется в готовом препарате по массе антигена методом ИФА.

² ЗДС – защитная доза для свиней, сравнимая с референтным стандартом, согласно тесту на
активность.

3. По внешнему виду вакцина представляет собой водную суспензию белого
цвета.

Срок годности вакцины в закрытой упаковке производителя составляет
24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортировки.
Использовать в течение 10 часов после вскрытия флакона. Не применять по
истечении срока годности.

4. Вакцина расфасована по 20 мл (10 доз), 50 мл (25 доз) или 100 мл (50 доз) в
стеклянные или пластиковые флаконы, укупоренные резиновыми пробками,
укрепленными алюминиевыми колпачками. По 1 флакону с вакциной помещают в
картонную коробку с вложением инструкции по применению вакцины на русском
языке.

5. Хранить в защищенном от света месте при температуре от 2 до 8°C.
Не замораживать.

6. Хранить в недоступном для детей месте.

7. Вакцина или отходы, возникшие при ее использовании, подлежат утилизации в соответствии с требованиями законодательства.

8. Вакцину отпускают без рецепта ветеринарного врача.

II. Биологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: иммунобиологический лекарственный препарат для ветеринарного применения (вакцина).

10. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа:

- к возбудителю рожи свиней через 2-3 недели после введения вакцины в комплексе с Порцилис® Егу с интервалом 4 недели, продолжительностью не менее 6 месяцев.
- к возбудителю парвовирусной инфекции свиней через 2 недели после однократного введения вакцины, продолжительностью не менее 6 месяцев.

III. Порядок применения

11. Вакцина предназначена для активной иммунизации свиноматок и ремонтных свинок против рожи свиней, а также для защиты эмбрионов и плодов от парвовирусной инфекции свиней.

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

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

14. Вакцина Порцилис® Егу+Parvo не предназначена для применения супоросным животным. Допускается применение вакцины в период лактации.

15. Вакцинации подлежат свиноматки и ремонтные свинки.

Перед применением флаконы с вакциной выдерживают при комнатной температуре (15-25°C). Флаконы с вакциной тщательно взбалтывают перед и во время использования. Одну дозу вакцины (2 мл) вводят внутримышечно за ухом, используя стерильные шприцы и иглы.

Для профилактики парвовирусной инфекции свиноматкам и ремонтным свинкам вводят вакцину Порцилис® Егу+Parvo однократно, не позднее, чем за 2 недели до осеменения.

Для профилактики рожи свиней вакцина Порцилис® Егу+Parvo может применяться в комплексе с вакциной Порцилис® Егу. Животных иммунизируют двукратно: вакцину Порцилис® Егу вводят за 4 недели до или после применения Порцилис® Егу+Parvo.

Ревакцинацию свиней проводят вакциной Порцилис® Егу+Parvo за 2-4 недели перед каждым осеменением (не реже 1 раза в 6 месяцев).

16. У отдельных животных могут наблюдаться постvakцинальные реакции в виде формирования незначительной припухлости в месте инъекции, субфебрильной лихорадки, угнетения, снижения аппетита, которые исчезают в течение 2-3 суток.

17. Патологических признаков при передозировке (двукратном введении) вакцины не выявлено.

18. Допускается комплексное применение с вакциной Порцилис® Ery в соответствии с пунктом 15. Данные о совместном применение вакцины Порцилис® Ery+Parvo с другими иммунобиологическими препаратами отсутствуют.

19. Особеностей постvakцинальной реакции при первичном и повторных введениях не выявлено.

20. Следует избегать нарушений схемы введения вакцины, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики парвовирусной инфекции и рожи свиней.

21. Мясо и продукты убоя, полученные от вакцинированных свиней, используют без ограничений независимо от срока вакцинации.

Наименования и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения:

Интервет Интернешнл Б.В., Вим Де Кёрверстраат 35, 5831 AN Боксmeer, Нидерланды / Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, The Netherlands.

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

ООО «Интервет», Россия, 143345, Московская область, г. Наро-Фоминск, рабочий поселок Селятино, ул. Промышленная, дом 81/1.

Директор по регуляторным вопросам и выводу препаратов на рынок
ООО «Интервет»



Самочернова А.В.