

### Листівка-вкладка

#### Назва ветеринарного препарату

Інгельвак® НР-1 – вакцина інактивована бактеріальна проти гемофільозного полісерозиту свиней (хвороба Глессера).

#### Склад

Кожна доза вакцини (2 см<sup>3</sup>) містить

Активної речовини:

інактивована культура *Haemophilus parasuis*, штам Z-1517 не менше ніж  $1,5 \times 10^9$  бактеріальних клітин.

Допоміжні речовини:

Ад'ювант: ISA 206.....1,1 см<sup>3</sup>;

Розчин гідросульфату натрію 35%.....0,020 см<sup>3</sup>;

Стерильний фізіологічний розчин 0,85%.....0,128 см<sup>3</sup>;

Формальдегід .....не більше 0,74 г/л.

#### Фармацевтична форма

Емульсія для ін'єкцій.

#### Імунобіологічні властивості

Вакцина Інгельвак® НР-1 призначена для стимуляції розвитку імунної відповіді до гемофільозного полісерозиту, спричиненого бактеріями *Haemophilus parasuis*. Код АТСvet: QI09AB07.

Вакцина забезпечує формування імунітету через 2-3 тижні після однократного введення вакцини.

Тривалість імунітету становить не менше 132 доби.

#### Вид тварин

Свині.

#### Показання до застосування

Вакцина рекомендована для імунізації клінічно здорових свиней (поросята та маточне поголів'я свиней) у віці від трьох тижнів для профілактики хвороби Глессера (гемофільозного полісерозиту), викликаного *Haemophilus parasuis*.

#### Протипоказання

Не вакцинувати клінічно хворих та/або ослаблених тварин.

#### Застереження при застосуванні

Вакцинувати виключно клінічно здорових тварин.

У разі виникнення анафілактичних реакцій рекомендується введення епінефрину.

Шприци і голки стерилізують кип'ятінням. Поверхню шкіри в місці введення вакцини дезинфікують 70 % етиловим спиртом.

#### Взаємодія з іншими засобами

Не змішувати з іншими ветеринарними імунобіологічними засобами.

#### Особливі вказівки в період вагітності, лактації

Вакцина може застосовуватися свиноматкам в період супоросності. Дані щодо безпеки та ефективності цієї вакцини під час лактації невідомі.

#### Спосіб застосування та дози

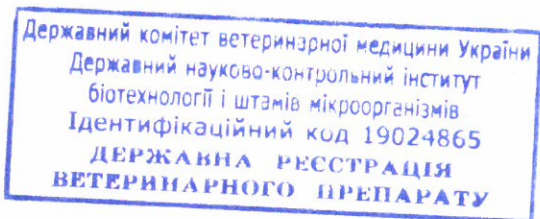
Флакон з вакциною ретельно струшувати перед використанням та протягом процедури щеплення.

Вакцину вводять однократно внутрішньом'язово в ділянку шиї за вухом у дозі 2 см<sup>3</sup> свиням у віці від 3 тижнів.

Маточне поголів'я свиней ревакцинують щонайменше кожні 6 місяців, але не пізніше ніж за 2-3 тижні до очікуваного опоросу.

#### Побічні ефекти

Якщо вакцину вводять відповідно до цієї листівки-вкладки, то побічна реакція та ускладнення зазвичай не спостерігаються. У деяких вакцинованих тварин можлива тимчасова поява набряку у місці ін'єкції.



Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00620-02-13  
від 05.11.2013

**Період виведення (каренції)**

Нуль діб.

**Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП**

Дотримуватись правил особистої гігієни та вимог безпеки при роботі з ветеринарними засобами.

У випадку попадання вакцини на шкіру та/або слизові оболонки необхідно ретельно промити ці місця водою з милом.

При випадковому самовведенні вакцини людина повинна негайно звернутися до лікаря та показати лікарю листівку-вкладку або етикетку.

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

Утилізувати відповідно до вимог місцевого законодавства.

**Термін придатності**

36 місяців. Після відкриття флакону використати весь вміст відразу.

**Умови зберігання і транспортування**

Зберігати та транспортувати в захищеному від світла місці за температури від 2°C до 8°C. Не заморозувати. Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка**

Флакони з поліетилену високої щільності по 20 см<sup>3</sup> (10 доз), 100 см<sup>3</sup> (50 доз), 250 см<sup>3</sup> (125 доз), 500 см<sup>3</sup> (250 доз), або 1000 см<sup>3</sup> (500 доз) із гумовою пробкою та алюмінієвим ковпачком.

**Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення**

Берінгер Інгельхайм Ветмедіка ГмбХ, 55216 м. Інгельхайм-на-Рейні, Німеччина.

**Назва та місцезнаходження виробника**

Берінгер Інгельхайм Ветмедіка, Інк., 2621 Норс Белт Хайвей, Сент Джозеф, Міссурі, 64506, США.

**Правила відпуску**

За рецептом.

**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.