

Додаток 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00221-02-10  
від 17.07.2015

### Листівка-вкладка

#### Назва ветеринарного препарату

Біокан М, Віосан М – вакцина інактивована проти *Microsporum canis* собак.

#### Склад

Одна доза (1 мл) вакцини містить:

*Microsporum canis* інактивована, штам ССМ 8211 – 500 000-6 000 000 ВФ;

Допоміжні речовини:

ад'ювант: суспензія гідроокису алюмінію 2 % – 0,1-0,2 мл;

буферний сольовий розчин – 0,8-0,9 мл

Буферний сольовий розчин містить:

хлорид натрію – 8,0 мг

хлорид калію – 0,2 мг

динатрій гідрогенфосфат додекагідрат – 3,7 мг

дигідрогенфосфат калію – 0,2 мг

вода для ін'єкцій – до 1,0 мл

#### Фармацевтична форма

Суспензія.

#### Імунобіологічні властивості

Після вакцинації у вакцинованої тварини формується стійкий імунітет через 1 місяць після ревакцинації і триває протягом 1 року. Тварин, які були вакциновані, ревакцинують з інтервалом 14-21 день. За необхідності, у випадку терапевтичного щеплення, третя вакцинація проводиться через 18-24 днів після ревакцинації. Для підтримання імунітету рекомендується щорічна ревакцинація.

#### Вид тварин

Собаки.

#### Показання до застосування

Для профілактики і терапії дерматомікозів собак, викликаних *Microsporum canis*. Тварин вакцинують, починаючи з 12-тижневого віку.

#### Протипоказання

Загальні гіпертермічні захворювання. Не застосовувати інші імунопрофілактичні засоби, окрім вакцин ряду Біокан, за 1 тиждень до першої вакцинації та 2 тижні після ревакцинації (або третьої вакцинації).

#### Застереження при застосуванні

Перед застосуванням добре струсіть флакон.

#### Взаємодія з іншими засобами

Вакцина Біокан М застосовується окремо.

Вакцину Біокан М не можна застосовувати в якості розчинника для інших ліофілізованих вакцин або в комбінації з рідкими вакцинами Біокан.

Вакцину Біокан М можна застосовувати з вакцинами Біокан за 1 тиждень до першої вакцинації та 2 тижні після ревакцинації (або третьої вакцинації) (Puppy, P, DP, DH, DHP, DHPPi, L, R, LR, C), за умови введення в різні кінцівки.

#### Особливі вказівки при вагітності, лактації

Не застосовувати.

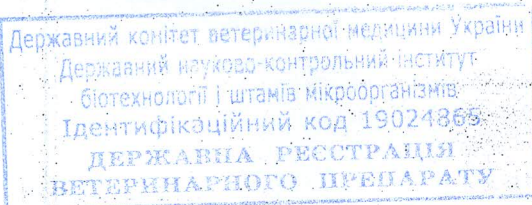
#### Спосіб застосування та дози

1 мл незалежно від віку, маси та породи тварини.

Метод застосування: внутрішньом'язово (у м'язи задніх кінцівок).

Вакцину Біокан М слід застосовувати у віці від 12 тижнів, ревакцинацію слід проводити через 14-21 день. Першу дозу вакцини вводять у м'язи лівої задньої кінцівки, а другу дозу – у м'язи правої задньої кінцівки.





Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00221-02-10  
від 17.07.2015

За необхідності, у випадку терапевтичного щеплення, третя вакцинація проводиться через 18-24 днів після ревакцинації. Для підтримання постійного імунітету слід проводити щорічну ревакцинацію.

**Побічні ефекти**

У місці застосування вакцини можуть з'явитися місцеві реакції (розміром з горошину), які зникають самі по собі протягом 3 тижнів. У рідких випадках можуть спостерігатися алергічні реакції.

**Період виведення (каренції)**

Не призначено для продуктивних тварин.

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

У випадку ін'єкції препарату людині потрібно негайно звернутися до лікаря і показати упаковку і листівку-вкладку.

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

Будь-який невикористаний ветеринарний лікарський продукт або відходи, отримані від використання таких ветеринарних лікарських продуктів, слід утилізувати відповідно до місцевих вимог.

**Термін придатності**

2 роки.

**Умови зберігання і транспортування**

Зберігати в сухому темному місці при температурі від 2°C до 8°C. Не заморожувати!

**Упаковка**

Пластикові коробки з лунками: 2x1 мл, 10 x 1 мл, 20 x 1 мл, 50 x 1 мл, 100 x 1 мл вакцини Біокан М.

**Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника**

Акціонерне товариство «Біовета», Коменського 212, 683 23 Івановіце на Гане, Чеська Республіка.

**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 рекламацій 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.