

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Біокан М, Biocan M – 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'юvant: сусpenзія 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'екцій

– до 1,0 мл

Фармацевтична форма

Сусpenзія.

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

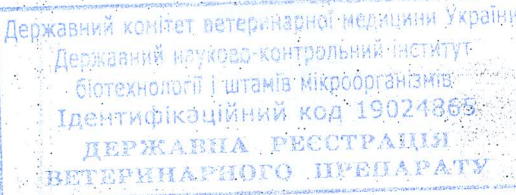
Не застосовувати.

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 виникили 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 reklamaцій 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.