

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТ, КЪМ
ЛИЦЕНЗ ЗА УПОТРЕБА № 0022-1575**

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Ваксина ЛТФ-130
за профилактика и лечение на трихофития по говеда

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Активна субстанция:

Trichophyton verrucosum, щам ЛФ-130 Л ВГНКИ

Аджувант:

Субстанция за култивиране – сусло агар.

Експципенти:

Захароза, желатин и дестилирана вода.

За пълния списък на експципентите, виж т. 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Лиофилизирана таблетка.

Сив до бежов цвят.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Видове животни, за които е предназначен ВМП

Говеда.

4.2 Терапевтични показания, определени за отделните видове животни

Ваксина за активна имунопрофилактика и лечение на трихофития по говедата.

Всички говеда профилактично или лечебно, се инжектират двукратно през 10-14 дни. 10-15 дни след втората инжекция на мястото на инжектирането се образува локализирана повърхностна коричка с диаметър около 20 mm, която самостоятелно се отделя след 20-25 дни, без допълнителна обработка.

За ускоряване на отлюспването, се препоръчва поразените участъци да се обработват с омекотяващи средства. На мястото на инжектирането може и да не се получи коричка, това зависи от индивидуалната реакция на животното.

На силно заразени животни, 10-12 дни след втората ваксинация се прилага трета процедура при същите дозировки.

Лечебният ефект се проявява, след 20-30 дни след второто инжектиране, изразяващ се в изтъняване и отлюспване на трихофитийните корички и начало на окосмяване.

Имунитетът на имунизираните животни настъпва 30 дни след последната ваксинация и се запазва, за не по - малко от седем години.

4.3 Противопоказания

Няма.

4.4 Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП

Няма

4.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

Не е приложимо.

4.6 Неблагоприятни реакции (честота и важност)

Не са наблюдавани.

4.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Бременност:

Не се прилага 15 дни преди раждане.

Лактация:

Може да се прилага по време на лактация.

Заплодяемост:

Може да се прилага при животни за разплод.

4.8 Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие

Няма налични данни.

4.9 Доза и начин на приложение

Преди употреба, лиофилизираната ваксина се смесва много добре със стерилен физиологичен разтвор в съотношение 1 доза в 1 ml. При смесването се образува хомогенна маса.

Говедата се ваксинират двукратно интрамускулно в областта на крупата, при следните дози в зависимост от възрастта:

	профилактично	лечебно
Телета от 1 до 4 месеца	1.0 ml	2.0 ml
Телета от 5 до 8 месеца	1.5 ml	3.0 ml
По-възрастни от 8 месеца	2.0 ml	4.0 ml

4.10 Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо

Няма данни за неблагоприятни реакции.

4.11 Карентен срок

Нула дни.

Изрязва се месото в мястото на инжектирането.

5. ИМУНОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

Фармакотерапевтична група: живи противогъбични ваксини, Trichophyton
Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен Код: Q102AP 01

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

6.1 Списък на ексципиентите

Захароза	10%
Желатин	2%
Дестилирана вода	88%

6.2 Несъвместимости

Не смесвайте с друг ветеринарномедицински продукт.

6.3 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарномедицински продукт: 18 месеца.

Срок на годност след разтваряне в съответствие с инструкциите: 2 часа.

6.4 Специални условия за съхранение на продукта

Да се съхранява в хладилник (2 °C – 8 °C).

6.5 Вид и състав на първичната опаковка

Съклен флакон тип 20 R по 40 дози и тип 10 R по 20, 10, 5 и 2 дози.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

6.6 Специални мерки за унищожаване на неизползван продукт или остатъци от него

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, трябва да бъдат унищожени, в съответствие с изискванията на местното законодателство.

Унищожаване на остатъчни материали чрез изваряване за 30 мин.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

„Минтех Ко“ ЕООД
1434 София
кв. Симеоново, ул. 80, №12.
Р България

8. НОМЕР НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

0022-1575

9. ДАТА НА ПОДНОВЯВАНЕ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

07.06.2011 г.

10. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

11/2015 г.

ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, СНАБДЯВАНЕ ИЛИ УПОТРЕБА

Не е приложено.

Д-Р ДАМЯН ИЛИЕВ
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР на ГВСИ



20. 11. 2015

