

## ЛИСТОВКА

### 1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Ваксина ЛТФ-130, лиофилизат за инжекционен разтвор за говеда

### 2. Състав

В 1 ml разтворена ваксина:

**Активно вещество:**

*Trichophyton verrucosum*, щам ЛФ-130 Л ВГНКИ - концентрация на жизнеспособни микроконидии – не по-малко от 20 милиона

**Аджванг:**

Субстанция за култивиране – сусло агар.

### 3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда.

### 4. Показания за употреба

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 заразените 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.

Начало на имунитета: 30 дни след последната ваксинация.

Продължителност на имунитета: не по - малко от седем години.

### 5. Противопоказания

Няма.

### 6. Специални предупреждения

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Не е приложимо.

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.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Няма налични данни.

Предозиране:

Няма данни за неблагоприятни реакции.

Основни несъвместимости:

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт с изключение на разтворител (физиологичен разтвор), препоръчан за употреба с ветеринарния лекарствен продукт.

## **7. Неблагоприятни реакции**

Не са наблюдавани.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/index.php/bg/registers/veterinarnomedicinski-producty>

## **8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение**

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

## **9. Съвети за правилното прилагане на продукта**

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.

#### **10. Карентни срокове**

Месо и вътрешни органи: нула дни. Изрязва се месото в мястото на инжектирането.  
Мляко: нула часа.

#### **11. Специални условия за съхранение**

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Срок на годност – 2 години.

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

При транспортиране при температура до 25 °C – 15 дни.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикет. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след разтваряне, съгласно указанията: 2 часа.

#### **12. Специални предпазни мерки при унищожаване**

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

#### **13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти**

Да се отпуска само по лекарско предписание.

#### **14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки**

0022-1575

Стъклени флакони по 40 дози и по 20, 10, 5 и 2 дози.

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

#### **15. Дата на последната редакция на текста**

07/2024

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Данни за връзка**

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

„Минтех Ко” ЕООД  
1434 София  
кв. Симеоново, ул 80, №12.  
Р България  
Тел.: +359 88 892 8102

**17. Допълнителна информация**



Recoverable Signature

X

---

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ  
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП  
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV