

**ЛИСТОВКА ЗА УПОТРЕБА
НА ТУБЕРКУЛИН ГОВЕЖДИ ППД**

**1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА
ТЪРГОВИЯ С ВЛП И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ**

Притежател на разрешението за търговия:

СОФАРМА АД
ул. Илиенско шосе, 16
1220 София, България
E-mail: sopharma.bg

Производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

СОФАРМА АД
Р. България, гр. Сливен 8800
Бул.Тракия, 75
тел.: +359 44 66 25 89
факс: +359 44 61 60 66

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Туберкулин говежди ППД

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ.

Активна субстанция:

Пречистен протеинов дериват M. bovis щам AN - 5

Помощни вещества: фенол и глицерин

Наименование на съставките	Количество	Предназначение
<u>Активна субстанция</u> Пречистен протеинов дериват на M. bovis щам AN - 5	1 mg/ml	алерген
<u>Ексципиенти</u>		
Фенол	0,5 %	консервант
Глицерин – не повече от	10 %	консервант

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

ППД туберкулинът се прилага като специфично средство във ветеринарната медицина при алергодиагностиката на туберкулозата по говедата и свинете.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Не се туберкулинизират крави в последните два месеца на бременността и две седмици след отелването.

6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

Не са наблюдавани.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП.

Използва се във ветеринарно-медицинската практика при алергодиагностиката на туберкулозата по говедата и свинете. При свинете в комбинация с птичи туберкулин.

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛАГАНЕ

ППД туберкулинът се прилага строго интрадермално в доза 0,1 ml. Извършването на туберкулинизацията и преценката на реакцията става съгласно инструкцията за борба с туберкулозата, при спазване на следните изисквания:

Застригва се поле с диаметър 5 – 10 cm между предната и средната третина на шията. Кожата на застриганото място трябва да не е сраснала неподвижно с подкожната тъкан и да няма цикатрисни образувания.

Застриганото поле се почиства, хваща се между трите пръста и палеца и се измерва дебелината на кожата гънка с кутиметър. Туберкулинът се инжектира интрадермално в доза 0,1 ml, съдържащ не по-малко от 2000 и не повече от 5000 единици. При правилно инжектиране на туберкулина на мястото на инжектирането се образува твърдо възелче с големина на грахово зърно.

Туберкулинизацията се отчита след 72 часа като се измерва дебелината на кожата гънка чрез отчитане разликата в дебелината преди и след инжектирането.

Резултата е отрицателен, когато разликата в дебелината на кожата гънка е до 2 mm и не се наблюдават едем, ексудация, некроза, болка на мястото на инжектирането или възпаление в областта на лимфните възли.

Резултата е съмнителен, когато разликата в дебелината на кожата гънка е над 2 mm и не повече от 4 mm и отокът е ограничен, нетемперирани, неболезнен и няма некроза.

Резултата е положителен, когато разликата в дебелината на кожата гънка е над 4 mm и се наблюдава темпериран, зачервен и болезнен оток, некроза и възпаление в областта на лимфните възли.

Всички говеда, показали съмнителни или положителни резултати, се подлагат на диференциално интрадермално изследване най-малко 42 дни и не по-късно от 45 дни след първоначалната туберкулинизация с говежди и птичи туберкулин.

Говежия туберкулин се инжектира от дясната, а птичия от лявата страна на шията. Резултата от реакцията се отчита и за двата вида туберкулин на 72 час след инжектирането им.

Резултатът е положителен, когато разликата между говежия и птичия туберкулин е повече от 4 mm в полза на говежия туберкулин и се наблюдават клинични признаци.

Резултатът е съмнителен, когато животното даде съмнителна или положителна реакция едновременно и на двата вида туберкулин и липсват клинични признаци.

Резултатът е отрицателен, когато при отчитане на реакцията при говежия туберкулин резултата е отрицателен.

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Да се спазват стриктно указанията на производителя за приложението на продукта

10. КАРЕНТЕН СРОК

Не е приложимо.

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

Да се съхранява в хладилник /2 °C-8 °C/. Да се пази от замръзване.

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

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Несъвместимо е прилагането му едновременно с каквито и да е ветеринарномедицински продукти или фармацевтични препарати.

13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА.

ВМП не трябва да бъде изхвърлян с битови отпадъци или отпадни води.

14. ДАТА НА ПОСЛЕДНА РЕДАЦИЯ НА ТЕКСТА

11.2024

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт може да се свържете с представителя на разрешението за търговия.



Recoverable Signature

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ

ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП

Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV