

## ЛИСТОВКА

### 1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

ТУБЕРКУЛИН ПТИЧИ ППД, инжекционен разтвор за говеда, птици и свине

### 2. Състав

#### Активни вещества:

Пречистен протеинов дериват *M. avium* D4ER 1 mg/ml

#### Помощни вещества:

Фенол 0,5 %

Глицерин не повече от 10 %

Инжекционен разтвор.

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

Използва се във ветеринарномедицинската практика при алергодиагностиката на туберкулозата по говедата, птиците и свинете. При свинете - в комбинация с говежди туберкулин.

### 4. Показания за употреба

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

### 5. Противопоказания

Да не се използва при крави в последните два месеца на бременността и две седмици след отелването.

### 6. Специални предупреждения

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

Прилага се строго интрадермално в препоръчаните дози.

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

При случайно разливане върху кожата, засегнатото място да се измие с обилно количество вода и сапун с последваща дезинфекция.

Хора с установена свръхчувствителност към активното вещество или помощните вещества трябва да избягват контакт с ветеринарния лекарствен продукт.

При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

Бременност и лактация:

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

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:  
Не се прилага едновременно с други ветеринарни лекарствени продукти.

Предозиране:  
Не е приложимо.

Основни несъвместимости:  
Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт или имунологичен ветеринарен лекарствен продукт, за да се избегне риск от кожноалергични реакции.

## **7. Неблагоприятни реакции**

Не е приложимо.

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 ветеринарният 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/phv>

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

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:

**При говеда** туберкулинизацията се извършва с говежди туберкулин. 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 цикатриксни образувания.

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

**При свинете** интрадермалната туберкулинизация се извършва на дорзалната страна на ухото, приблизително на 2-3 cm от основата му. На едното ухо се инжектира говежди, а на другото - птичи туберкулин. Отчитането на резултата се извършва на 48-мия час.

**При птици** туберкулинизацията се извършва интрадермално в средата на едната обичка, а другата остава за контрола.

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

**Говеда:** Туберкулинизацията се отчита след 72 часа като се измерва дебелината на кожната гънка чрез отчитане разликата в дебелината преди и след инжектирането.

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

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

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

Всички говеда, показали съмнителен или положителен резултат, се подлагат на диференциално интрадермално изследване най-малко 42 дни и не по-късно от 45 дни след първоначалното изследване с говежди и птичи туберкулин.

При диференциална туберкулинизация на говеда се застригва поле с диаметър 5 – 10 cm между предната и средната третина на шията. Говеждият туберкулин се инжектира от дясната, а птичият от лявата страна на шията. Резултата от реакцията се отчита и за двата вида туберкулин на 72-рия час след инжектирането им.

Резултатът е положителен, когато разликата между говеждия и птичия туберкулин е повече от 4 mm в полза на говеждия 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 птичия туберкулин тя е отрицателна.

Свине: При положителна реакция се наблюдава типичен възпалителен оток, понякога с централна некроза на мястото на инжектирането. При пигментираните породи това е основният признак за положителен резултат. В стада, свободни от туберкулоза, за положителен резултат се приема реакция с диаметър над 20 mm. Съмнителен е резултатът при диаметър 10-20 mm. В стада с доказана туберкулоза, положителният резултат е при големина на диаметъра над 10 mm, а при съмнителния - големината на диаметъра е до 10 mm.

Птици: Отчитането става на 48-ия час след инжектирането. Резултатът е положителен при видимо възпаление на обичката, в сравнение с контролната.

#### **10. Карентни срокове**

Нула дни.

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

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

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

Да се пази от замръзване.

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

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: използвайте незабавно.

#### **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.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

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

Да се отпуска само по лекарско предписание.

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

0022-1932

Стъклени флакони тип I от 10 ml (100 дози).

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

02/2026

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:

БИОФАРМ-ИНФУЗИО ЕООД

Бул. "Цар Борис III" №168, ет.3, офис 34

1618 София, България

E- mail: office@biopharm.bg

Производител, отговарящ за освобождаването на партии:

СОФАРМА АД

бул. "Тракия" №75

8800 гр. Сливен, България

тел.: +359 44 66 25 89

факс: +359 44 61 60 66

Данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

СОФАРМА АД

бул. "Тракия" № 75

8800 Сливен, България

тел.: +359 44 66 25 89

E- mail: sliven@sopharma.bg

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с притежателя на разрешението за търговия.

3/10/2026

**X**

Д-Р АНГЕЛ МАВРОВСКИ

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР

Signed by: ANGEL HRISTOV MAVROVSKI