

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА
КЪМ Лиценз за Употреба № 0022-2647**

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

DILPHES BG инжекционна суспензия за говеда, овце и кози

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка доза от 2 ml от ваксината съдържа:

Активни субстанции:

Инактивирана *Pasteurella multocida*, серотип A, щам NCTC 12177 и

Инактивирана *Pasteurella multocida*, серотип 6B, щам СЕСТ 962..... $\geq 10^4$ DP₅₀*

Инактивирана *Mannheimia haemolytica*, серотип A1, щам ATCC 33365 и

Инактивирана *Mannheimia haemolytica*, серотип A2, щам СЕСТ 924..... $\geq 41,08$ UE**

* 50% протективна доза при плъх

** Титър на антителата при ваксинирани овце, изразен в ELISA единици.

Адjuвант:

Алуминиев хидроксид (Al³⁺) 4,15 mg

Ексципиенти:

Тиомерсал..... 0,2 mg

За пълния списък на ексципиентите, виж т. 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Инжекционна суспензия.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Видове животни, за които е предназначен ВМП

Говеда, овце и кози.

4.2 Терапевтични показания, определени за отделните видове животни

За активна имунизация на говеда, овце и кози с оглед предотвратяване на инфекции, причинени от *Pasteurella multocida* и *Mannheimia haemolytica*.

Начало на имунитета: 21 дни след прилагането на втората доза.

Продължителност на имунитета: продължителността на имунитета не е била демонстрирана чрез специфични изследвания.

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

Да се прилагат обичайните асептични процедури.

Да се ваксинират само здрави и обезпаразитени животни.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

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

4.6 Неблагоприятни реакции (честота и важност)

В редки случаи, могат да се наблюдават системни смущения (летаргия и анорексия) и анафилактични реакции. В такъв случай, се пристъпва към подходяща терапия.

В много редки случаи, при овце може да се наблюдава преходно повишаване на телесната температура с 1,5 °C. Състоянието не трае повече от 24 до 72 часа.

Много често, при овце в мястото на инжектиране възникват преходни и слаби местни реакции със средни размери от 1,17 см, които могат да траят до 7 дни.

Много често, при овце в мястото на инжектиране възниква преходно възелче със средни размери от 0,43 см, което изчезва до 4 дни.

4.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Може да се прилага по време на бременност при говеда, овце и кози.

4.8 Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие

Няма налична информация за безопасността и ефикасността от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарномедицински продукти. Поради тази причина, прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарномедицински продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

4.9 Доза и начин на приложение

Преди употреба разклати добре флакона.
Да се внимава да не се внесе замърсяване.

Доза:

Говеда на възраст от 2 до 6 месеца: 2 ml.
Говеда на възраст 6 и повече месеца: 5 ml.
Овце и кози на възраст 2 и повече месеца: 2 ml.

Начин на приложение:

Подкожно.

Говеда: в областта зад лопатката.
Овце и кози: в областите отстрани на врата (точно зад и под основата на ухото), гушата или слабинната гънка.

Първична ваксинация:

Инжектирайте две дози с интервал между тях от 30 дни.

Реваксинация:

Инжектирайте една доза на всеки 12 месеца.

Бременни животни:

Инжектирайте втората доза 4-6 седмици преди раждането. Годишната реваксинация се извършва преди раждането.

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

Прилагането на двойно по-висока от препоръчаната доза не провокира различни реакции от тези, описани като неблагоприятни.

4.11 Карантенен срок

Нула дни.

5. ИМУНОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

Фармакотерапевтична група: инактивирани бактериални ваксини срещу *Pasteurella* за говеда.
Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен Код: QI02AB04

Фармакотерапевтична група: инактивирани бактериални ваксини срещу *Pasteurella* за овце.
Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен Код: QI04AB02

Фармакотерапевтична група: инактивирани бактериални ваксини за кози.
Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен Код: QI03AB

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

6.1 Списък на експириентите

Алуминиев хидроксид
Тиомерсал
Физиологичен разтвор

6.2 Основни несъвместимости

При липса на данни за съвместимост, този ветеринарномедицински продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарномедицински продукти.

6.3 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарномедицински продукт: 2 години.
Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: използвайте незабавно.

6.4. Специални условия за съхранение на продукта

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние ($2^{\circ}\text{C} - 8^{\circ}\text{C}$).
Да не се замразява.
Да се пази от светлина.

6.5 Вид и състав на първичната опаковка

Флакони от полиетилен с висока плътност (HDPE) от 100 ml или 250 ml със запушалки от бромобутил и алуминиеви капачки.
Размер на опаковките:
Картонена кутия с 1 флакон, съдържащ 50/20 дози (100 ml);
Картонена кутия с 1 флакон, съдържащ 125/50 дози (250 ml).

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.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

„АСКЛЕП-ФАРМА“ ООД
Гр. София, ж.к. Люлин – 7, бл. 711А, магазин 3
Република България

8. НОМЕР НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

0022-2647

9. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

Дата на първото издаване на лиценз за употреба: 17.05.2016
Дата на последното подновяване на лиценз за употреба: 20/10/2020

10. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

07/08/2020

ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, СНАБДЯВАНЕ ИЛИ УПОТРЕБА

Само за ветеринарномедицинска употреба.
Да се отпуска само по лекарско предписание.

ПРОФ. Д-Р ПАСКАЛ ЖЕЛИЯЗКОВ, ДВМ
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР

