

### Листівка-вкладка

#### Назва ветеринарного препарату

Інфорс 3 - вакцина жива ліофілізована проти інфекційного ринотрахеїту, парагрипу-3 та респіраторно-синцитіальної інфекції великої рогатої худоби з розчинником.

#### Склад

##### Інфорс 3 ліофілізат містить наступні компоненти:

вірус ринотрахеїту ВРХ, штам RLB 106  $\geq 10^{6,0}$  TCID<sub>50</sub>/дозу при випуску,  
вірус парагрипу-3 ВРХ, штам RLB 103  $\geq 10^{5,5}$  TCID<sub>50</sub>/дозу при випуску,  
вірус респіраторно-сентиціальної хвороби ВРХ, штам BRSV/375  $\geq 10^{5,2}$  TCID<sub>50</sub>/дозу при випуску,  
Стабілізатор А (казеїну гідролізат)  
Стабілізатор В (желатин)  
Стабілізатор С (лактоза)  
Гентаміцин  
Середовище Хенкса

##### Розчинник містить наступні компоненти:

Вода для ін'єкцій.

#### Фармацевтична форма

Ліофілізат та розчинник.

#### Імунобіологічні властивості

Після однократної вакцинації через 3 тижні у великої рогатої худоби утворюється імунна відповідь до збудників інфекційного ринотрахеїту, парагрипу-3 та респіраторно-синцитіальної інфекції, яка триває не менше 12 місяців.

#### Вид тварин

Велика рогата худоба.

#### Показання до застосування

Для профілактики ринотрахеїту, парагрипу-3 та респіраторно-синцитіальної інфекції великої рогатої худоби.

#### Протипоказання

Цей препарат може бути застосований тільки для імунізації здорових тварин. Захисна імунна відповідь не може бути отримана у тварин які:

- знаходяться в інкубаційному періоді інфекційного захворювання;
- знаходяться в стані виснаження;
- уражені гельмінтами;
- перебувають у стресовому стані, викликаному транспортуванням, впливом зовнішнього середовища, або у іншому імуносупресивному стані.

Напружений імунітет може бути не вироблений також у випадках, коли вакцина була застосована не відповідно до листівки вкладки.

#### Побічна дія

При застосуванні вакцини згідно листівки-вкладки побічної дії та ускладнень, як правило, не відмічають.

У випадку появи алергічної реакції використання препарату зупиняють та призначають антигістамінні засоби, адреналін, кортикостероїди і надалі проводять симптоматичну терапію.

#### Особливі застереження при використанні

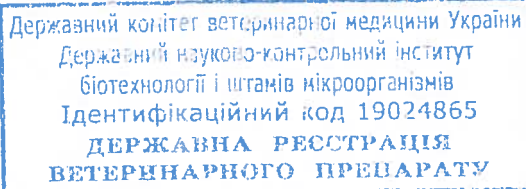
При вакцинації потрібно дотримуватись загальних правил особистої гігієни та техніки безпеки при роботі з лікарськими засобами.

#### Застосування під час вагітності

Вакцинація тільки тваринам та з першого тижня життя дозволена.

#### Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Не відомо.



Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00803-02-16  
від 18.07.2016

### **Дози і способи введення**

*Загальні вказівки:* асептично розчинити ліофілізований компонент вакцини (Інфорс 3) за допомогою рідкої фракції, що додається (Розчинник), добре збовтати, та ввести 2 мл інтраназально одній тварині – по 1 мл у кожную ніздру.

*Первинна вакцинація:* клінічно здоровим тваринам інтраназально ввести одну дозу - 2 мл, у кожную ніздру по 1 мл вакцини. Вакцину можна вводити за допомогою спеціальних багаторазових аплікаторів, які постачаються окремо.

При вакцинації телят віком до 6 місяців потрібно провести повторну вакцинацію після 6 місячного віку з метою запобігання можливої інтерференції імунізації із сторони материнських антитіл.

*Ревакцинація:* рекомендується щорічна ревакцинація однією дозою.

### **Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)**

При застосуванні продукту згідно інструкції передозування неможливе.

### **Спеціальні застереження**

Потрібно уникати порушення схеми (термінів) введення вакцини, оскільки це може призвести до зниження ефективності імунопрофілактики інфекційного ринотрахеїту, парагрипу-3 та респіраторно-синцитіальної інфекції великої рогатої худоби. У випадку пропуску чергового введення вакцини необхідно провести імунізацію як можна швидше.

### **Період виведення (каренції)**

Продукти забою від вакцинованих тварин реалізують для харчових цілей не раніше 21 доби після введення вакцини, молоко використовують без обмежень.

### **Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі вводять засоби захисту тваринам**

Всі особи, які приймають участь у процесі вакцинації повинні бути у спецодязі (гумові чоботи, халат, брюки, шапочки, рукавички).

При випадковому потрапленні вакцини на шкіру і/або слизові оболонки, їх необхідно промити великою кількістю чистої води. У разі розлиття вакцини, заражену ділянку підлоги або ґрунту заливають 5% розчином хлораміну або 2% розчином їдкою натру.

При випадковій ін'єкції препарату людині, місце введення необхідно обробити 70% розчином етилового спирту, звернутися до медичного закладу (при собі мати листівку-вкладку від введеного засобу або його етикетку).

### **Основні форми несумісності**

Не змішувати з іншими імунобіологічними або фармацевтичними ветеринарними препаратами в одному шприці.

### **Термін придатності**

18 місяців.

Вміст флакону необхідно використати одразу після відкриття.

### **Умови зберігання та транспортування**

Сухе темне, не доступне для дітей місце за температури від 2 °С до 7 °С.

Тривалий вплив високої температури та/або прямих сонячних променів може негативно вплинути на дію препарату.

Не заморожувати!

### **Природа і склад контейнера первинного упакування**

Скляні/ або пластикові флакони, що вміщують ліофілізовану фракцію вакцини (Інфорс 3) по 1, 5, 10, 25 та 50 доз (об'ємом по 2, 10, 20,50 та 100 см<sup>3</sup>) та скляні/або пластикові флакони з розчинником по 2, 10, 20, 50 та 100 мл, які щільно укупорені гумовою пробкою та алюмінієвою обкаткою. Флакони з вакциною та розчинником упаковані у картонну коробку.

**Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності власника реєстраційного посвідчення**  
Зоетіс Інк., 100 Кампус Драйв, Флорхем Парк, Нью Джерсі, 07932, США.

**Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності виробника**  
Зоетіс Інк., 601 Вест Хорнхаскер Хайвей, Лінкольн, Небраска, 68521, США.

Державний комітет ветеринарної медицини України  
Державний науково-контрольний інститут  
біотехнології і штамів мікроорганізмів  
Ідентифікаційний код 19024865  
ДЕРЖАВНА РЕЄСТРАЦІЯ  
ВЕТЕРИНАРНОГО ПРЕПАРАТУ

Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00803-02-16  
від 18.07.2016

**Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним засобом**

Залишки невикористаного препарату та флакони знешкоджують відповідно до вимог Законодавства України.

**Додаткова інформація**

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-контрольний інститут біотехнології і штамів мікроорганізмів (ДНКІБШМ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНКІБШМ направляють, відповідно до “Вказівки про порядок пред’явлення рекламцій на біологічні препарати, що призначені для застосування у ветеринарній медицині” від 03.06.98 № 2 три нерозкриті флакони цієї серії препарату за адресою: 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНКІБШМ.