

Инструкция рассмотрена и одобрена
Ветбиофармсоветом

« 15 » июля 2016 г.
Протокол № 85

ИНСТРУКЦИЯ
по применению вакцины **ГАЛЛИМУН 201 IBD+REO** (против инфекционной бурсальной болезни и реовирусной инфекции (теносиновита) птиц инактивированной)

1. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1.1. Вакцина Галлимун 201 IBD+REO («Gallimune 201 IBD+REO»).

1.2. Вакцина изготовлена из культуры клеток фибробластов СПФ-эмбрионов кур и перевиваемой линии клеток VERO, инфицированных реовирусом птиц (РЕО, штамм «S1133») и вирусом инфекционной бурсальной болезни (ИББ, штамм «VNJO»), инактивированных формальдегидом с добавлением масляного адьюванта (до 0,3 мл) и тиомерсалла (0,03мг) в качестве консерванта.

1.2. По внешнему виду вакцина представляет собой гомогенную водно-масляную эмульсию беловатого цвета. При хранении вакцины допускается образование осадка, который легко разбивается при встряхивании.

1.3. Вакцина расфасована по 300 см³ (1000 прививочных доз) в полиэтиленовые, полипропиленовые или стеклянные флаконы.

1.5. Флаконы с вакциной без этикеток, с нарушенной укупоркой, имеющие трещины, подвергшиеся замораживанию, а также не использованные в день открытия, выбраковывают и утилизируют кипячением в течение 10-15 мин.

1.6. Вакцину транспортируют и хранят в сухом темном месте при температуре от +2 до +8°C

1.7. Срок годности вакцины при соблюдении условий хранения и транспортировки – 21 месяц с даты изготовления, указанной на упаковке.

2. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА ПРЕПАРАТА

2.1. В каждой дозе вакцины содержится:

- 10^{5,7} ТЦД₅₀ штамма «VNJO» вируса инфекционной бурсальной болезни птиц до инактивации;
- 10^{7,0} ТЦД₅₀ штамма «S1133» реовируса птиц до инактивации;
- не более 0,03 мг тиомерсала;
- до 0,3 мл масляного адьюванта.

2.2. Вакцина безвредна и ареактогенна.

2.3. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа к возбудителям инфекционной бурсальной болезни и реовирусной инфекции (теносиновита) птиц через 14 суток после однократного применения. Иммунный ответ сохраняется в течение всего продуктивного периода и передается потомству от вакцинированных родителей.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1. Вакцина предназначена для профилактики инфекционной бурсальной болезни и реовирусной инфекции (теносиновита) птицы племенных и товарных птицеводческих хозяйствах различного направления выращивания.

Вакцинация обеспечивает защиту потомства путем трансвариальной передачи материнских антител к вышеуказанным заболеваниям до 2-недельного возраста.

Вакцинируют только здоровых птиц.

3.2. Перед применением, вакцина должна нагреться естественным путем до комнатной температуры (+18 - +25°C). Во время проведения иммунизации, необходимо периодически встряхивать флакон с вакциной для получения однородной эмульсии.

3.3. Для введения вакцины используется только стерильное оборудование.

3.4. Вакцинируют птиц за 2-4 недели до предполагаемого начала яйцекладки.

3.5. Для формирования высоко иммунного ответа и передачи его потомству, птицы родительского стада должны быть предварительно вакцинированы живыми вакцинами против инфекционной бурсальной болезни и реовирусной инфекции.

3.6. Препарат вводят птице внутримышечно в бедро или грудную мышцу, либо подкожно в нижнюю часть шеи в объеме 0,3 см³.

3.7. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается.

3.8. Мясо, продукты убоя и яйца, полученные от вакцинированной птицы, реализуют без ограничений, независимо от сроков вакцинации.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При проведении вакцинации соблюдают общие правила асептики и антисептики. После проведения вакцинации необходимо вымыть и продезинфицировать руки, а оборудование подвергнуть стерилизации (кипячению).

4.2. При вакцинации следует избегать попадания вакцины в результате случайных уколов. В случае попадания препарата необходимо обратиться в медицинское учреждение.

5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1. В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1.Производитель: «Merial Italia S.p.A., 35027 NOVENTA PADOVANA ITALIA». Адрес места производства: Merial Italia S.p.A., 35027 Noventa Padovana, ZI Camin, Via Baviera, 9, Italy.

Инструкция по применению препарата разработана Руководителем отдела регистрации и качества по России и территории Таможенного союза ЕАЭС Никитиной Ю.А. компании «Мериал», РФ, 125009, г. Москва, ул. Тверская, д.22.

