

« 15 » июля 2016 г.
Протокол № 85

ИНСТРУКЦИЯ
по применению вакцины **ГАЛЛИМУН 407 ND+IB+EDS+ART**
(против ньюкаслской болезни, инфекционного бронхита кур, синдрома снижения
яйценоскости и метапневмовирусной инфекции птиц инактивированной)

1. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1.1. Галлимун 407 ND+IB+EDS+ART («Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART»).

1.2. Вакцина изготовлена из экстраэмбриональной жидкости СПФ-эмбрионов кур, культуры эмбриональных клеток мускусных уток и культуры клеток VERO, инфицированных вирусами болезни Ньюкасла (БН, штамм «Ulster 2С»), инфекционного бронхита кур (ИБК, штамм «Mass 41»), синдрома снижения яйценоскости (ССЯ, штамм «V127»), ринотрахеита птиц (ART штамм «VCO3»), инактивированных формальдегидом и β-пропиолактоном с добавлением масляного адьюванта (до 0,3 мл) и тиомерсала (0,03 мг) в качестве консерванта.

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

1.4. Вакцина расфасована 300 см³ (1000 прививных 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°С

1.7. Срок годности вакцины при соблюдении условий хранения и транспортировки – 18 месяцев с даты изготовления, указанной на упаковке.

2. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. В каждой дозе вакцины содержится:

- не менее 10 HIU штамма «Ulster 2С» вируса болезни Ньюкасла до инактивации;
- не менее 10 HIU штамма «Mass 41» вируса инфекционного бронхита до инактивации;
- не менее 162 IP.U штамма «V127» вируса синдрома снижения яйценоскости до инактивации;
- не менее 60 IP.U штамма «VCO3» вируса ринотрахеита до инактивации;
- не более 0,030 мг тиомерсала;
- до 0,3 мл масляного адьюванта.

2.2. Вакцина безвредна и ареактогенна.

2.3. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа к возбудителям болезни Ньюкасла, инфекционного бронхита кур, синдрома снижения яйценоскости и метапневмовирусной инфекции птиц через 14-28 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 болезни Ньюкасла, инфекционного бронхита, синдрома снижения яйценоскости и метапневмовирусной инфекции в племенных и товарных птицеводческих хозяйствах.

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 болезни Ньюкасла, инфекционного бронхита кур и метапневмовирусной инфекции птиц, (ССЯ без праймирования).

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 уоя и яйцо, 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

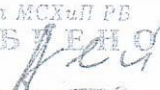


5.1. В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

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.

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиЛ РБ	
О Д О В Е Д Е Н О	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«12» 01 2016 г. протокол № 26	