

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
ПРО-ВАК™ АИНК

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 ПРО-ВАК™ АИНК (PRO-VAC™ AINK)

Международное непатентованное наименование: инактивированная бивалентная вакцина для иммунизации против низкопатогенного птичьего гриппа и болезни Ньюкасла у кур.

1.2 Вакцина содержит низкопатогенный вирус птичьего гриппа (LPAI; H9N2), вирус болезни Ньюкасла и вспомогательные вещества (адьювант ISA 70, формалин, гентамицина сульфат).

1.3 Вакцина представляет собой суспензию для инъекций молочно-белого цвета без запаха и посторонних примесей.

1.4 Вакцина расфасована в полипропиленовые флаконы по 250 мл (500 доз), 500 мл (1000 доз), 1000 мл (2000 доз), герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

1.5 Вакцину хранят с предосторожностью по списку Б в сухом темном и прохладном месте при температуре от плюс 2°C до плюс 10°C. Замораживание вакцины не допускается.

1.6 Срок годности вакцины – 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна. Хранить в местах недоступных для детей и животных.

1.7 Вакцину необходимо использовать в течение 2 часов после вскрытия флакона.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у кур к возбудителю птичьего гриппа и болезни Ньюкасла.

2.2 В одной иммунизирующей дозе (0,5 мл) содержится не менее $10^{8,5}$ ЭИД₅₀ низкопатогенного птичьего гриппа (LPAI; H9N2) и не менее $10^{9,5}$ ЭИД₅₀ вируса болезни Ньюкасла.

2.3 Вакцина безвредна лечебными свойствами не обладает.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Вакцина предназначена для профилактики низкопатогенного птичьего гриппа (тип H9N2) и болезни Ньюкасла у кур.

3.2 Вакцинации подлежит клинически здоровая птица начиная с суточного возраста.

Возраст птицы	Доза на 1 птицу
0-20 дней	0,1 мл
21 - 30 дней	0,2 мл
31 день и старше	0,5 мл

Вакцину вводят однократно подкожно в нижнюю треть шеи, внутримышечно в область большой грудной мышцы или бедра. Перед применением флаконы с вакциной выдерживают 3-4 часа при температуре от 15 до 25 °C. До начала и во время проведения иммунизации бутылки с вакциной периодически встряхивают для восстановления однородности эмульсии.

3.3 Перед применением вакцины следует дождаться пока её температура не достигнет комнатной (от плюс 15°C до плюс 25°C). Во время проведения вакцинации флаконы с вакциной периодически встряхивают для восстановления однородности суспензии.

Формирование иммунитета может варьироваться в зависимости от уровня материнских антител, возраста вакцинируемой птицы, состояния здоровья, повторной вакцинации и т. д. Эти факторы следует учитывать при использовании вакцины.

3.4 При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. Возможны болезненность и уплотнение в месте инъекции, которые исчезают в течение 3 - 5 дней.

3.5 Для вакцинации используют стерильные шприцы и иглы. Место инъекции обрабатывают 70%-ным раствором этилового спирта или другим дезинфицирующим раствором.

3.6 Вакцину не следует применять при наличии высокой температуры или заболеваний пищеварительной системы, инфекционных заболеваниях, паразитарных инфекциях или стрессе, ослабленном иммунитете, повышенной чувствительности к компонентам входящим в состав вакцины.

3.7 Запрещено использовать вакцину для других животных.

3.8 Данные по безопасности и эффективности одновременного использования вакцины с другими иммунобиологическими препаратами отсутствуют. При введении курам двойной дозы вакцины каких-либо побочных эффектов не обнаружено.

3.9 Мясо и продукты убоя от вакцинированной птицы реализуют без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с вакциной следует выполнять общие требования по технике безопасности и соблюдать меры личной гигиены.

4.2 Все лица, участвующие в проведении вакцинации должны быть одеты в спецодежду (резиновые сапоги, халат, брюки, головной убор, резиновые перчатки) и обеспечены индивидуальными средствами защиты: очками закрытого типа. В местах работы должна быть аптечка первой доврачебной помощи.

4.3 При попадании вакцины на кожу или на слизистые оболочки, немедленно промойте их водой и обратитесь к врачу.

4.4 При случайном введении препарата человеку, место введения необходимо обработать 70%-ным раствором этилового спирта и обратиться в медицинское учреждение, при себе иметь инструкцию по применению или этикетку.

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 применения этого 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» (220005, г. Минск, ул. Красная 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

7 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

7.1 Производитель: Komipharm International Co., Ltd. 17, Gyeongje-Ro, Siheung-Si, Gyeonggi-Do, South Korea

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками Комипарм International Co., Ltd, Южная Корея (Д-р Y. S. Jeong) и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышеславского» (Насонов И. В.)

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь

Разработчик: Комипарм International Co., Ltd
Секретарь: *Л. П. Павлов*
Эксперт: *Л. П. Павлов*
Подпись: *Л. П. Павлов*
дата: 18.10.2018
протокол № 117