

ИНСТРУКЦИЯ
по применению вакцины
Про-Вак ББНЕ

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Про-Вак ББНЕ (PRO-VACTM BBNE).

Международное непатентованное наименование: Вакцина против инфекционного бронхита (двуихвалентная), болезни Ньюкасла и синдрома снижения яйценоскости

1.2 В 0,5 мл (1 доза) содержится вирус инфекционного бронхита (IBV: штамм M41), до инактивации не менее $10^{7.5}$ EID₅₀, вирус инфекционного бронхита (IBV: штамм КМ91), до инактивации не менее $10^{7.5}$ EID₅₀, вирус болезни Ньюкасла (NDV: штамм Ольстера 2С), до инактивации не менее $10^{9.5}$ EID₅₀, синдром снижения яйценоскости вирус 76 (EDSV: штамм K-11) до инактивации не менее $10^{8.0}$ EID₅₀, масло монтанид, формалин.

1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой однородную суспензию молочно-белого цвета. При хранении допускается выпадение осадка, который легко ресусцинируется при встряхивании.

1.4 Вакцина расфасована по 250 мл (500 доз), 500 мл (1000 доз) во флаконы из полипропилена, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

1.5 Вакцину хранят и транспортируют в сухом темном 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.

1.7 Вакцину необходимо использовать сразу после вскрытия флакона.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 1.1 Про-Вак ББНЕ инактивированная поливалентная вирусная вакцина для иммунизации против инфекционного бронхита (двуихвалентная), болезни Ньюкасла и синдрома снижения яйценоскости.

2.2 Вакцина вызывает формирование иммунного ответа к инфекционному бронхиту, болезни Ньюкасла и синдрому снижения яйценоскости у птицы в течение 3 недель после прививки, который сохраняется около 6 месяцев.

2.3 Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Вакцина предназначена для профилактики клинических признаков и уменьшения распространения вируса, вызванного инфекцией болезни Ньюкасла, инфекционного бронхита и синдрома снижения яйценоскости у птиц.

3.2 Вакцину вводят с соблюдением общепринятых правил асептики и антисептики курам однократно внутримышечно в область бедра или грудной клетки, или подкожно в область нижней части шеи за 2 ~ 4 недели до кладки яиц в дозе 0,5 мл (1 доза).

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

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 этиловым спиртом или другим дезинфицирующим раствором. Обязательно используйте новый шприц для каждой инъекции.

3.6 Вакцину не следует применять при наличии высокой температуры или заболеваний пищеварительной системы, инфекционных заболеваниях, паразитарных инфекциях или стрессе, ослабленном иммунитете из-за бактериального токсина (афлатоксина или токсина, продуцируемого *E. coli* и *Salmonella spp.*), повышенной чувствительность к компонентам входящих в состав вакцины. Запрещено использовать вакцину для других животных.

3.7 Данные по безопасности и эффективности одновременного использования вакцины с другими иммунобиологическими препаратами отсутствуют.

3.8 Флаконы с вакциной без этикеток, с истекшим сроком годности, с нарушением целостности и / или герметичности укупорки, с измененным цветом и /или консистенцией содержимого, с наличием посторонних примесей, подвергшееся замораживанию, а также остатки вакцины не использованные после вскрытия флаконов, следует стерилизовать, браковать и утилизировать.

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. При появлении необычных симптомов, немедленно обратитесь к врачу.

4.4 При случайном введении препарата человеку, место введения не необходимо обработать 70% 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 вакцины её использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, к которому относится территория, где используется вакцина. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению вакцины в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия вакцины 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» (г. Минск, ул. Красная 19а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ПРОИЗВОДИТЕЛЬ: Комифарм Интернешнл Ко ЛТД (KOMIPHARM INTERNATIONAL CO., LTD) 17, Gyeongje-Ro, Shiheung-Si, Gyeonggi-Do, Южная Корея.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками Комифарм Интернешнл Ко ЛТД, Южная Корея и РУП "Институт экспериментальной ветеринарии им.С.Н.Вышелесского" (Насонов И. В.)