

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Галлімун МГ, Gallimune MG – вакцина інактивована проти мікоплазмозу птиці.

Склад

Одна доза (0,3 мл) вакцини містить:

активної речовини:

інактивована *Mycoplasma gallisepticum*, штам S6.....10⁹ CFU

допоміжні речовини:

тіомерсал.....≤ 0,03 мг;

масляний наповнювач.....додається до утворення об'єму 0,3мл.

Фармацевтична форма

Емульсія для ін'єкцій.

Імунобіологічні властивості

Вакцина стимулює активний імунітет птиці проти мікоплазмозу (*Mycoplasma gallisepticum*).

Період виникнення імунітету: 5 тижнів після вакцинації.

Тривалість імунітету: до кінця життя птиці.

Вид тварин

Кури.

Показання до застосування

Вакцина призначена для активної імунізації клінічно здорової птиці (батьківське поголів'я та кури несучки) проти мікоплазмозу птиці.

Протипоказання

Не виявлено.

Застереження при застосуванні

Тримати вакцину при кімнатній температурі щонайменше дві години перед застосуванням.

Добре струсити флакон з вакциною перед застосуванням.

Вакцинують лише клінічно здорову птицю..

Під час вакцинації птиці необхідно дотримуватися правил асептики.

Не застосовувати шприци з натуральним каучуковим або бутилеластомерним поршнем.

Взаємодія з іншими засобами

Немає даних щодо безпечності та ефективності одночасного застосування вакцини Галлімун МГ з будь-якими іншими вакцинами.

Особливі вказівки під час несучості

Не застосовувати протягом періоду несучості.

Спосіб застосування та дози

Вакцина застосовується підшкірно у нижню ділянку шиї або внутрішньом'язово у грудний м'яз у дозі 0,3 мл, відповідно до наступної схеми вакцинації:

первинна вакцинація: у віці 6-8 тижнів від народження;

ревакцинація: за 2-4 тижні до початку періоду несучості.

Побічні ефекти

Не відомі.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВП

Під час вакцинації дотримуються загальних правил асептики та антисептики.

У складі вакцини міститься мінеральна олія, тому випадкове введення навіть незначної кількості вакцини людині може призвести до сильного болю і значного набряку, в наслідок яких у дуже рідких випадках, якщо вчасно не звернутись за медичною допомогою, може виникнути ішемічний некроз і навіть втрата уражених частин.

У разі випадкової самоін'єкції необхідно терміново звернутись за медичною допомогою та показати лікарю листівку-вкладку або упаковку для цієї вакцини.

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВІП, способи його знешкодження і утилізації

Знищити флакон та залишки вакцини відповідно до вимог місцевого законодавства.

Термін придатності

Термін придатності становить 24 місяці.

Термін придатності після першого відкриття: використати відразу.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати та транспортувати у захищеному від світла місці при температурі від 2 °С до 8 °С. Не заморожувати.

Упаковка

Природа первинного упакування: скляний флакон типу 1 і типу 2 або пластиковий (поліетиленовий чи поліпропіленовий) флакон по 1000 доз (300 мл).

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

МЕРІАЛ, 29 авеню Тоні Гарнієр – 69007 Ліон, Франція.

Назва та місцезнаходження виробника

МЕРІАЛ Італія С.П.А., Зона Індустріале Камін, Віа Бавієра 9, 35027 Новента Падована, Італія.

Правила відпуску

Без рецепту.

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-контрольний інститут біотехнологій і штамів мікроорганізмів (ДНКІБШМ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНКІБШМ направляють, відповідно до "Вказівки про порядок пред'явлення рекламаций 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.