

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Галлімун 302 НХ+ІВ+СЗН, Gallimune 302 ND+ІВ+EDS – вакцина інактивована проти ньюкаслської хвороби, інфекційного бронхіту та синдрому зниження несучості птиці.

Склад

Одна доза (0,3 мл) вакцини містить:

активні речовини:

інактивованій вірус ньюкаслської хвороби, штам Ulster 2С..... $\geq 4 \log_2$ UHAІ*;

інактивованій вірус інфекційного бронхіту, штам Mass 41..... $\geq 6 \log_2$ UHAІ;

інактивованій вірус синдрому зниження несучості, штам V127..... $\geq 7,34 \log_2$ UHAІ;

допоміжні речовини:

тіомерсал..... $\leq 0,03$ мг;

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

Концентрація виражена в титрі антитіл отриманого протягом тесту ефективності.

одна одиниця (U) відповідає 1 титру антитіл.

HAІ- гемаглютинаційне інгібування,

* Мінімальний титр антитіл отриманий у тварин вакцинованих 1/50 дози (фракційована доза).

Фармацевтична форма

Емульсія для ін'єкцій.

Імунобіологічні властивості

Вакцина стимулює активний імунітет племінної птиці проти ньюкаслської хвороби, інфекційного бронхіту та синдрому зниження несучості птиці.

Період виникнення імунітету: 14 діб після вакцинації.

Тривалість імунітету: 44 тижні.

Вид тварин

Кури.

Показання до застосування

Вакцина призначена для активної імунізації клінічно здорової племінної птиці проти ньюкаслської хвороби, інфекційного бронхіту та синдрому зниження несучості 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 бутилеластомеровим поршнем.

Взаємодія з іншими засобами

Немає даних щодо безпечності та ефективності одночасного застосування вакцини Галлімун 302 НХ+ІВ+СЗН 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 одноразово, за 2-4 тижні до початку несучості.

Побічні ефекти

Не відомі.

Період виведення (каренції)

Немає.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП

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 21 місяць.

Термін придатності після першого відкриття: використати відразу.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати та транспортувати в охолоджену вигляді при температурі від 2°C до 8°C у захищеному від світла місці.

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

За рецептом.

Додаткова інформація

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