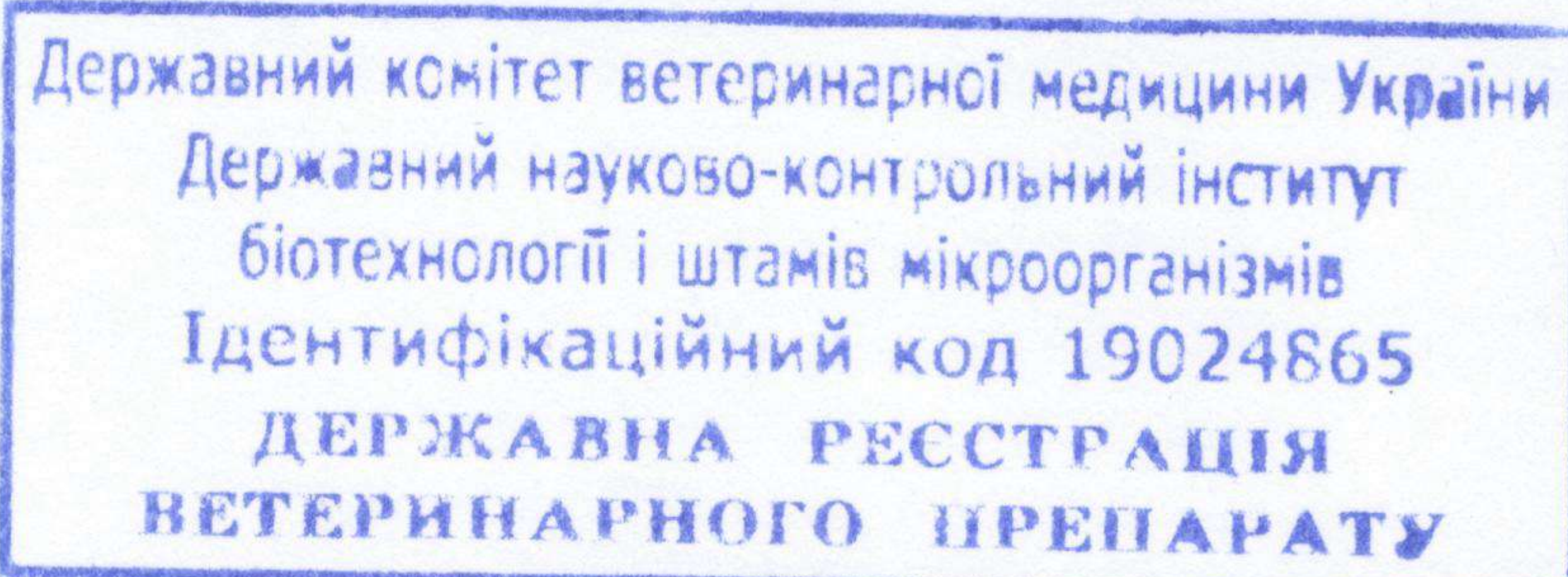




Додаток 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00638-02-13  
від 05.11.2013

### Листівка-вкладка

#### Назва ветеринарного препарату

Галлімун 407 НХ+ІБ+СЗН+РТ, Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART – вакцина інактивована проти ньюкаслської хвороби, інфекційного бронхіту, синдрому зниження несучості та ринотрахеїту птиці.

#### Склад

Одна доза (0,3 мл) вакцини містить:

активнодіючі речовини:

інактивований вірус ньюкаслської хвороби, штам Ulster 2С..... $\geq 10$  HI.Ufr\*;

інактивований вірус інфекційного бронхіту, штам Mass 41..... $\geq 10$  HI.U;

інактивований вірус синдрому зниження несучості, штам V127..... $\geq 162$  HI.U;

інактивований вірус ринотрахеїту птиці, штам VCO3..... $\geq 60$  IP.U;

допоміжні речовини:

тіомерсал..... $\leq 30$  мг;

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

Концентрація виражена в титрі антитіл отриманого протягом тесту ефективності.

одна одиниця (U) відповідає 1 титр антитіл.

HI- гемаглютинаційне інгібування,

IP- Інтерференція у відсотках.

\* 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, синдрому зниження несучості та ринотрахеїту 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, синдрому зниження несучості та ринотрахеїту 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 407 НХ+ІБ+СЗН+РТ 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)**

Відсутній.

**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 18 місяців.

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. Не заморозувати.

**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 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.