

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Галлімун SE+ST, Gallimune SE+ST – вакцина інактивована проти сальмонельозу птиці.

Склад

Одна доза (0,3 мл) вакцини містить:

- активної речовини:

інактивована *Salmonella enteritidis*, штам PT4..... ≥ 171 SAT.U;

інактивована *Salmonella typhimurium*, штам DT 104..... ≥ 149 SAT.U;

- допоміжні речовини:

тіомерсал..... $\leq 0,03$ мг;

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

Концентрація виражена в титрі антитіл отриманого протягом тесту ефективності.

одна одиниця (U) відповідає 1 титру антитіл.

SAT: випробування сероаглютинації.

Фармацевтична форма

Емульсія для ін'єкцій.

Імунобіологічні властивості

Вакцина стимулює утворення активного імунітету у птиці проти сальмонельозу, викликаного *Salmonella enteritidis* та *Salmonella typhimurium*. Передбачається, що вакцинація можливо зменшує трансоваріальне забруднення яєць *Salmonella enteritidis* та забруднення шкарлупи яєць *Salmonella enteritidis* та *Salmonella typhimurium*.

Період виникнення активного імунного захисту: 4 тижні після вакцинації.

Тривалість імунітету: до віку 60 тижнів від народження.

Вид тварин

Кури.

Показання до застосування

Вакцина призначена для активної імунізації ремонтного молодняка птиці проти сальмонельозу, викликаного *Salmonella enteritidis* та *Salmonella typhimurium*.

Протипоказання

Не вакцинувати птицю за два тижні до початку періоду несучості та протягом періоду несучості.

Застереження при застосуванні

Вакцинують лише клінічно здорову птицю.

Добре струсити флакон з вакциною перед застосуванням.

Під час проведення вакцинації слід дотримуватися загальних правил асептики та антисептики.

Не застосовувати шприци з натуральним каучуковим або бутилеластомеровим поршнем.

Під час вакцинації використовувати лише стерильне обладнання.

Взаємодія з іншими засобами

Відсутні дані щодо безпечності та ефективності одночасного застосування вакцини «Галлімун SE+ST» з будь-якими іншими вакцинами, тому не слід застосовувати інші вакцини протягом 14 днів до або після вакцинації.

Особливі вказівки під час несучості

Не слід застосовувати вакцину за два тижні до початку періоду несучості та протягом періоду несучості.

Спосіб застосування та дози

Вакцина застосовується внутрішньом'язово у дозі 0,3 мл одноразово, відповідно до наступної вакцинації:

первинна вакцинація: починаючи з віку 6 тижнів від народження;

ревакцинація: починаючи з віку 6 тижнів від народження.

Інтервал між двома ін'єкціями не повинен бути менше 4 та більше 10 тижнів.

Побічні ефекти

Під час вакцинації птиці не виявлено ніяких побічних реакцій. В області ін'єкції можлива поява місцевих реакцій, пов'язаних з наявністю в складі вакцини масляного наповнювача, які зникають самостійно протягом трьох тижнів після вакцинації. Можлива, також, незначна затримка початку періоду несучості, що це не впливає на пік продуктивності птиці чи загальну несучість.

Період виведення (каренції)

Немає.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВП

Під час вакцинації дотримуються загальних правил асептики та антисептики.

Під час вакцинації слід дотримуватися 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 ВП, 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 охолодженому вигляді за температури від 2°C до 8°C у захищеному від світла місці. Не заморожувати.

Упаковка

Природа первинного упакування:

- поліпропіленовий флакон по 1000 доз (300мл).

Коробка містить 10 флаконів вакцини 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.