

Додаток 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00238-02-10  
від 17.07.2015

### Листівка-вкладка

#### Назва ветеринарного препарату

Галлівак АЕ+FP, Gallivac АЕ+FP - вакцина жива ліофілізована проти енцефаломієліту та віспи птиці.

#### Склад

Одна доза вакцини містить:

активнодіючі речовини:

живий вірус енцефаломієліту птиці, штамп 1143 Calnek.....  $\geq 10^{2.7}$  EID<sub>50</sub>;

живий вірус віспи птиці, штамп Cutter.....  $\geq 10^{2.2}$  EID<sub>50</sub>;

наповнювач..... додається до утворення 1 дози.

100 мл розчинника містить:

гліцерин..... 15 мг;

деіонізована вода..... 85 мг.

#### Фармацевтична форма

Ліофілізат та розчинник.

#### Імунобіологічні властивості

Вакцина стимулює активний імунітет птиці проти енцефаломієліту та віспи.

Період виникнення імунітету: 2-4 тижні після вакцинації.

Тривалість імунітету: протягом життя птиці.

#### Вид тварин

Кури (ремонтний молодняк птиці).

#### Показання до застосування

Вакцина призначена для активної імунізації клінічно здорової птиці, починаючи з віку 10 тижнів від народження, але не пізніше ніж за 4 тижні до початку періоду несучості, проти енцефаломієліту та віспи.

#### Протипоказання

Не вакцинувати птицю з ознаками хвороби.

#### Застереження при застосуванні

Вакцинують виключно клінічно здорову птицю.

Необхідно дотримуватися правил асептики.

Вакцинацію необхідно проводити одночасно для всього поголів'я птиці.

Одна доза вакцини розрахована на одну голову птиці.

Необхідно уникати стресових ситуацій для птиці під час та після проведення вакцинації.

Після вакцинації утримувати курчат в умовах, які забезпечують мінімальне повторне зараження.

Необхідно використати весь вміст флакону протягом чотирьох годин після першого відкриття.

#### Взаємодія з іншими засобами

Не відома.

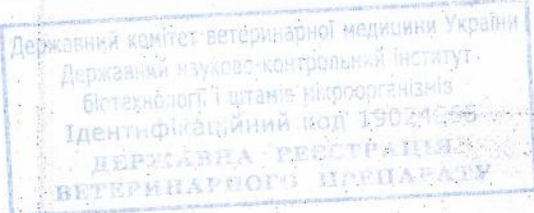
#### Особливі вказівки під час несучості

Не застосовувати протягом періоду несучості.

#### Спосіб застосування та дози

Вакцина застосовується шляхом проколу перетинки крила починаючи з віку 10 тижнів від народження, але не пізніше ніж за 4 тижні до початку періоду несучості, відповідно до наступної схеми вакцинації:

метод проколу перетинки крила: 1 флакон (500 доз) ліофілізованої вакцини розводять з 5 мл розчинника, 1 флакон 1000 доз ліофілізованої вакцини розводять з 10 мл розчинника. Вакцинують птицю методом проколу внутрішньої поверхні перетинки крила.



Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00238-02-10  
від 17.07.2015

**Побічні ефекти**

Не відомі.

**Період виведення (каренції)**

Не вакцинувати птицю за 21 добу до забою.

**Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВП**

Під час вакцинації дотримуються загальних правил асептики та антисептики.

**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: 12 місяців.

Термін придатності після першого відкриття: використати протягом 4-х годин після відкриття.

Термін придатності після розведення: використати протягом 4-х годин після відкриття.

**Умови зберігання і транспортування**

Ліофілізовану вакцину зберігати та транспортувати за температури від 2°C до 7°C у захищеному від світла та недоступному для дітей місці. Не заморожувати.

Розчинник зберігати та транспортувати за температури від 2 °C до 25 °C у захищеному від світла та недоступному для дітей місці.

**Упаковка**

Скляний флакон (10мл) типу 1 по 500 та 1000 доз вакцини.

Скляний флакон по 5 та 10 мл розчинника.

Коробка містить 25 флаконів по 500 доз або по 1000 доз вакцини.

Коробка з розчинником містить 25 флаконів по 5 мл або по 10 мл розчинника.

**Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення**

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

**Назва та місцезнаходження виробника**

МЕРІАЛ, Інк., 1168 Аеропорт Парквей, Гейнсвіль, Джорджія, 30503, США.

**Правила відпуску**

Відпускається 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 реклаमाцій 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.