



E.A. НЕПОКЛОНОВ

04 МАР 2014

ИНСТРУКЦИЯ
по применению вакцины «СЕВАК® БРОЙЛЕР ND K»
против ньюкаслской болезни инактивированной

(организация-разработчик- «Ceva Sante Animale», Франция).

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование: СЕВАК® БРОЙЛЕР ND K (CEVAC® BROILER ND K)

Международное непатентованное наименование: вакцина против ньюкаслской болезни инактивированная.

2. Лекарственная форма – эмульсия для инъекций. Вакцина изготовлена из экстрафеталической жидкости СПФ-эмбрионов кур, инфицированных вирусом ньюкаслской болезни (НБ, штамм «Ла-Сота»), инактивированным этиленэмином, с добавлением масляных адьювантов: жидкого парафина (67,5 мкл), эфиров жирных кислот и полиолов (7,5 мкл), тиомерсала (не более 1,25 мкг) в качестве консерванта и раствора фосфатного буфера (до 0,1 мл).

По внешнему виду вакцина представляет собой однородную эмульсию белого цвета. При длительном хранении допускается незначительное расслоение эмульсии, однородность которой восстанавливается при взбалтывании.

Вакцина расфасована по 100 или 500 мл (1000 или 5000 прививочных доз) в пластиковые флаконы соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

3. Флаконы с вакциной упакованы в картонные коробки. В каждую коробку с вакциной вкладывают инструкцию по ее применению на русском языке.

Срок годности вакцины - 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

4. Вакцину хранят и транспортируют в сухом, темном месте при температуре от 2 °C до 8 °C. Замораживание вакцины не допускается.

5. Вакцину следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Флаконы с вакциной без этикеток, с истекшим сроком годности, с нарушением целостности и/или герметичности укупорки, с измененным цветом и/или консистенцией содержимого, с наличием посторонних примесей, с расслоившейся эмульсией, не восстанавливающей однородность при взбалтывании, подвергшиеся замораживанию, а также остатки вакцины, неиспользованные в течение 24 часов после вскрытия флаконов, подлежат выбраковке и обеззараживанию путем кипячения в течение 30 минут.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

II. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

7. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у птиц к возбудителю НБ через 21 сутки после однократного применения, который сохраняется в течение 8 недель.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

8. Вакцина предназначена для профилактики НБ у цыплят-бройлеров в благополучных, угрожаемых и неблагополучных племенных и товарных хозяйствах.

9. Запрещено прививать клинически больных и/или ослабленных птиц.

10. Вакцинации подлежит клинически здоровая птица в суточном возрасте.

Перед применением вакцину выдерживают в течение 3-4 часов при температуре 18–22°C.

Перед применением и во время использования флакон с вакциной тщательно встряхивают для восстановления однородности эмульсии.

Вакцину вводят однократно в объеме 0,1 мл внутримышечно в бедренную группу мышц или подкожно в область шеи.

Для вакцинации используют обычные или полуавтоматические шприцы и иглы, которые стерилизуют кипячением в течение 15-20 минут. Допускается использование одноразовых шприцев. Не допускается применение для стерилизации инструментов химических дезинфицирующих средств.

11. Симптомов проявления ньюкаслской болезни или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

12. Вакцина не вызывает клинически выраженной реакции. В некоторых случаях возможно образование незначительных припухлостей на месте инъекции, самопроизвольно исчезающей через 2-3 недели.

13. Следует избегать нарушений схемы проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики птиц против НБ. В случае пропуска введения вакцины необходимо провести иммунизацию как можно скорее.

14. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается.

15. Взаимодействия с другими лекарственными средствами не установлено. Допускается применение вакцины «СЕВАК БРОЙЛЕР ND К» совместно с живыми вакцинами против НБ.

16. Мясо от вакцинированной птицы используют без ограничений.

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

17. При работе с вакциной следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами ветеринарного назначения.

18. Все лица, участвующие в проведении вакцинации должны быть одеты в спецодежду (резиновые сапоги, халат, брюки, головной убор, резиновые перчатки) и обеспечены очками закрытого типа. В местах работы должна быть аптечка доврачебной помощи.

19. При попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки их необходимо промыть большим количеством водопроводной воды.

При случайном введении вакцины человеку место введения необходимо обработать 70% раствором этилового спирта, обратиться в медицинское учреждение и сообщить об этом врачу.

20. Организация-производитель: СЕВА-ФИЛАКСИЯ Ветеринари Биолоджикалз Компани, 1107 Будапешт, Сзаллас, 5, Венгрия.

Адрес места производства: СЕВА-ФИЛАКСИЯ Ветеринари Биолоджикалз Компани, 1107 Будапешт, Сзаллас, 5, Венгрия.

Инструкция по применению вакцины «СЕВАК БРОЙЛЕР ND К» против ньюкаслской болезни инактивированной разработана ООО «Сева Санте Анималь», 109428, Россия, г. Москва, Рязанский проспект, д. 16, тел.: (495) 729-59-90.

С утверждением настоящей Инструкции отменяется инструкция по применению вакцины «СЕВАК БРОЙЛЕР ND К» против ньюкаслской болезни инактивированной, утвержденная Россельхознадзором 14 марта 2012 г.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения: