

Додаток 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00746-02-15
від 07.04.2015

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

АЕ-Поксин – вакцина жива ліофілізована проти інфекційного енцефаломієліту та віспи птиці з розчинником.

Склад

Кожна доза (0,01 мл) містить:

Активні (діючі) речовини:

вірус енцефаломієліту птиці, штам АЕ-67

$\geq 10^{3.0}$ EID₅₀

вірус віспи птиці, штам MS7

$\geq 10^{2.6}$ EID₅₀

Допоміжні речовини:

Стабілізатор 53

0,0075 мл

Вакцина містить гентаміцин в якості консерванту.

Склад Стерильного розчинника 29:

K₂HPO₄ · 3H₂O

2,23 г

KH₂PO₄

0,2 г

Барвник зелений, FD&C № 3

0,1 г

Вода очищена

q.s. 1.000 мл

Фармацевтична форма

Ліофілізат та розчинник.

Імунобіологічні властивості

ATC Vet. Code: QI01AD02

Після вакцинації у курей через 14 діб утворюється активний імунітет проти інфекційного енцефаломієліту та віспи птиці, що забезпечує пасивний імунітет у курчат та знижує вертикальну передачу збудників вірусного енцефаломієліту та віспи. Пасивний імунітет передається протягом 12 місяців після вакцинації, тобто до кінця циклу несучості.

Вид тварин

Кури.

Показання до застосування

Для вакцинації несучок та батьківських стад проти інфекційного енцефаломієліту та віспи птиці для передачі пасивного імунітету курчатам та зниження вертикальної передачі збудників вірусного енцефаломієліту та віспи птиці.

Протипоказання

Не застосовувати клінічно хворій птиці та птиці у стані стресу.

Застереження при застосуванні

Вакцинована птиця не повинна бути в контакті з невакцинованою протягом 42 діб після вакцинації.

Взаємодія з іншими засобами

Немає ніякої інформації про сумісність цієї вакцини з будь-якими іншими імунобіологічними та фармацевтичними препаратами.

Особливі вказівки при несучості

Не рекомендовано застосовувати в період несучості.

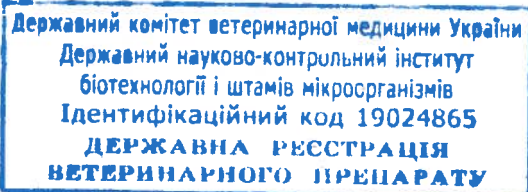
При використанні в період несучості може спостерігатися значне зниження продуктивності протягом 10-14 діб. Впродовж 4 тижнів після вакцинації не можна використовувати яйця для інкубації від вакцинованої птиці.

Спосіб застосування та дози

Вакцинувати тільки здорову птицю у віці не менше 8 тижнів, але не пізніше 4 тижнів до початку несучості.

Спосіб введення – ін'єкція в перетинку крила.

1. Розчинити кожні 500 доз вакцини у 5 мл «Стерильного розчинника 29», а кожні 1000 доз – у 10 мл «Стерильного розчинника 29».



Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00746-02-15
від 07.04.2015

2. Зняти алюмінієвий ковпачок та гумову пробку із флакону з вакциною. Уникати контамінації пробки та вмісту флакону.
3. Додати приблизно половину об'єму розчинника до флакону з вакциною. Закрити гумовою пробкою та ретельно струсити до розчинення.
4. Додати розчинену вакцину у флакон, де залишилась друга половина розчинника. Закрити гумовою пробкою та обережно струсити. Вакцина готова до застосування.
5. Зафіксувати птицю індивідуально, розклавши крило нижньою частиною вгору.
6. Опустити двоголковий вакцинатор у флакон з підготовленою до застосування вакциною.
7. Ввести заповнені вакциною голки в перетинку крила, уникаючи кровоносних судин, кісток та м'язів.
8. Необхідно використати весь об'єм готової до застосування вакцини протягом 1 години після її розчинення.

Побічні ефекти

Не має.

Інколи на місці введення вакцини протягом 4 діб може утворитися невелика припухлість, яка зміниться на скоринку через 5 діб.

Період виведення (каренції)

Не вакцинувати протягом 21 доби до забою.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВП

У разі випадкового введення людині необхідно негайно звернутись до лікаря.

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВП, способи його знешкодження і утилізації

Залишки невикористаного препарату та флакони знешкоджують відповідно до вимог Законодавства України.

Термін придатності

18 місяців в оригінальній упаковці.

Після розчинення термін придатності складає 1 годину.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому темному, недоступному для дітей місці за температури від 2°C до 7°C.

Не заморожувати.

Упаковка

Вакцина – скляні або пластикові флакони по 500 або 1000 доз.

Вторинна упаковка – картонні/пластикові коробки, що містять 10 флаконів по 500 або 1000 доз.

Розчинник – скляні або пластикові флакони по 5, 10, 50, 200 або 250 мл.

Вторинна упаковка – картонні/пластикові коробки, що містять 10 флаконів по 5, 10, 50, 200 або 250 мл.

Правила відпуску

За рецептом.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

Зоетіс Інк., 100 Кампус Драйв, Флорхем Парк, Нью Джерсі 07932, США.

Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності виробника

Зоетіс Інк., 2000 Рокфорд Роад, Чарльз Сіті, Айова 50616, США.

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 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.