

Листівка-вкладка

**Назва ветеринарного препарату**

Три-Рео - вакцина інактивована для профілактики реовірусної інфекції курей.

**Склад**

Кожна доза (0,5 см<sup>3</sup>) містить:

Активно-діючу речовину:

Рідина, що містить реовірус, штам 1133  $\geq 10^{5,9} \text{TCID}_{50}$

Рідина, що містить реовірус, штам 2408  $\geq 10^{6,0} \text{TCID}_{50}$

Рідина, що містить реовірус, штам 3005  $\geq 10^{4,8} \text{TCID}_{50}$

Допоміжні речовини:

37% розчин формальдегіду 0.00087 мл

Біла олія 0.341 мл

Арлацель-83 0.020 мл

Твін - 80 0.003 мл

Також до складу вакцини входять гентаміцин та амфотеріцин В в якості консервантів.

**Фармацевтична форма**

Емульсія для ін'єкцій.

**Імунобіологічні властивості**

Через 2-3 тижні після застосування вакцини формується активний імунітет проти реовірусної інфекції курей, тривалістю до одного року. Вакцина також попереджує розвиток синдрому мальабсорбції у курчат, отриманих від вакцинованих курей, за рахунок передачі материнських антитіл. Найкращий захист досягається, якщо первинна вакцинація проводиться живою вакциною проти реовірусної інфекції.

**Вид тварин**

Кури.

**Показання до застосування**

Для активної імунізації курей проти реовірусної інфекції, яка призводить до розвитку синдрому мальабсорбції.

**Протипоказання**

Не застосовувати хворій птиці.

**Застереження при застосуванні**

Необхідно уникати стресу у курей до, під час та після вакцинації.

Вакцину необхідно ретельно струсити перед використанням.

**Взаємодія з іншими засобами**

Не має ніякої інформації про сумісність цієї вакцини з будь-якими іншими імунобіологічними та фармацевтичними препаратами. Таким чином безпечність та ефективність використання вакцини одночасно з будь-якими іншими ветеринарними препаратами не доведена.

**Особливі вказівки при застосуванні в період несучості**

Використання в період яйцекладки можливе, але може виникати зниження несучості.

**Спосіб застосування та дози**

Перед застосуванням вакцину нагріти до 22 °С та добре струсити.

Асептично ввести одну дозу (0,5 см<sup>3</sup>) клінічно здоровим курчатам віком 10 тижнів внутрішньом'язово або підшкірно в ділянці нижньої частини шиї.

Найкращий захист досягається, якщо первинна вакцинація проводиться живою вакциною проти реовірусної інфекції.

**Побічні ефекти**

При застосуванні в продуктивний період можливе тимчасове зниження несучості.

**Період виведення (каренції)**

42 доби.

Державний комітет ветеринарної медицини України  
Державний науково-контрольний інститут  
біотехнології і штамів мікроорганізмів  
Ідентифікаційний код 19024865  
**ДЕРЖАВНА РЕЄСТРАЦІЯ  
ВЕТЕРИНАРНОГО ПРЕПАРАТУ**

Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00623-02-13  
від 17.07.2015

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

У разі випадкового введення людині необхідно негайно звернутись до лікаря, повідомивши його, що введена вакцина є емульсією.

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

Залишки невикористаного препарату та флакони знешкоджують відповідно до законодавства України.

**Термін придатності**

30 місяців. Вакцину необхідно використати відразу після відкриття.

**Умови зберігання і транспортування**

Сухе, темне місце за температури від 2 °С до 7 °С в оригінальному, не відкритому контейнері.

Не заморожувати.

**Упаковка**

Скляні або пластикові флакони по 1000 доз.

**Правила відпуску**

Без рецепту.

**Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності 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.