

Додаток 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00699-02-14
від 05.10.2015

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Пулвак E.coli – вакцина жива ліофілізована проти хвороб викликаних бактерією Escherichia coli.

Склад

Кожна доза містить:

Активні (діючі) речовини:

Ліофілізат, що містить бактеріальну культуру штаму EC34195 $\geq 1.7 \times 10^{7.0}$ CFU/ доза на виході

Допоміжні речовини:

Стабілізатор LP 0.00025 мл

Стерильний PBS 0.00025 мл

Фармацевтична форма

Ліофілізат.

Імунобіологічні властивості

Після вакцинації у курей та індиків утворюється активний імунітет проти хвороб, які викликає бактерія Escherichia coli.

Вид тварин

Кури та індики.

Показання до застосування

Для масової вакцинації курей та індиків проти хвороб, які викликає бактерія Escherichia coli.

Протипоказання

Не застосовувати клінічно хворим курям та індікам.

Застереження при застосуванні

Вакцинації, по можливості, підлягає вся наявна птиця. Вакцинована птиця повинна бути ізольована від невакцинованої на протязі 10 – 14 діб після вакцинації. Обслуговуючий персонал повинен дотримуватись правил особистої гігієни при обслуговуванні вакцинованої і невакцинованої птиці (змінний одяг та взуття).

Взаємодія з іншими засобами

Не змішувати з іншими ветеринарними препаратами.

Сумісне використання антибіотиків одночасно з вакцинацією не рекомендується.

Особливі вказівки під час несучості

Не рекомендовано.

Спосіб застосування та дози

Ліофілізовану вакцину розводять прохолодною дистильованою водою до потрібного об'єму і вводять птиці у рекомендованих дозах.

Кури: вакцинація аерозольно (крупнокрапельно) або випоюванням птиці віком 1 день або старшим.

Повторна вакцинація у 12 – 14 тижневого віці.

Індики: вакцинація аерозольно (крупнокрапельно) у 3 – денному віці, повторна вакцинація у 3 тижневого віці.

Побічні ефекти

Не має.

Період виведення (каренції)

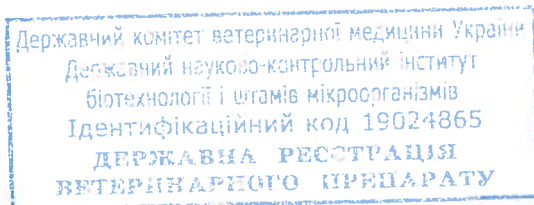
Не вакцинувати протягом 21 дня до забою.

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.



Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00699-02-14
від 05.10.2015

Термін придатності

24 місяців в оригінальній упаковці.

Після розчинення використати одразу.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати у сухому, темному місці за температури від 2°C до 7°C.

Не заморожувати.

Упаковка

Скляні або пластикові флакони по 1000, 2 500, 5 000, 10 000 або 20 000 доз упаковані по 10 штук у вторинне пакування. Продукт знаходиться в стерильних контейнерах, закритий гумовими пробками та запечатаний алюмінієвим ущільненням.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

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

Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності виробника

Зоетіс Інк., 2605 І Кілгор Роуд, Каламазу, МІ 49001, США.

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

Зоетіс Менюфекчурінг енд Рісерч Спеін, еСеЛ, 17813 Валь де Біанья (Жирона), Іспанія.

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.