

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Севак Реомун, Cevac Reomune – вакцина інактивована масляна емульгована проти реовірусної інфекції птиці.

Склад

Одна доза вакцини (0,5 мл) містить:

Активні речовини:

Інактивованій реовірус птиці штаму S1133 $\geq 5,86 \log_{10}$ одиниць

Інактивованій реовірус птиці штаму 11-12523 $\geq 7,93 \log_{10}$ одиниць

Ад'ювант:

Легкий рідкий парафін – 0,348 мл;

Допоміжні речовини:

Сорбітан моноолеат, полісорбат, тіомерсал – 0,075 мг, вода для ін'єкцій.

Фармацевтична форма

Емульсія для ін'єкцій.

Імунобіологічні властивості

У дорослих курей формується активний імунітет проти реовірусної інфекції через 3 тижні після другої вакцинації, який триває щонайменше 48 тижнів.

У курчат-бройлерів, отриманих від вакцинованого батьківського стада, пасивний імунітет формується з першої доби життя та триває до 14-денного віку.

Вид тварин

Кури (батьківське стадо).

Показання до застосування

Вакцина призначена для активної імунізації курей батьківського стада з метою формування пасивного імунітету у курчат-бройлерів і зменшення клінічних ознак теносиновіту, що спричинений штамами S1133 та 11-12523 реовірусу птиці.

Протипоказання

Відсутні.

Застереження при застосуванні

Вакцинації підлягає лише клінічно здорова птиця.

Не застосовувати під час несучості.

Взаємодія з іншими засобами

Відсутня інформація про нешкідливість та ефективність вакцини при застосуванні із іншими ветеринарними лікарськими засобами. Рішення про застосування вакцини перед чи після використання інших ветеринарних лікарських засобів повинно бути прийняте індивідуально в кожному конкретному випадку.

Спосіб застосування та дози

Для внутрішньом'язового застосування.

Перед використанням вакцинна повинна нагрітися до температури 25 °С.

Перед застосуванням добре струсити.

Шприци та голки, які використовуються для вакцинації, повинні бути стерильними.

Дотримуватися стандартних правил асептики.

Схема вакцинації передбачає дві ін'єкції у дозі 0,5 мл, які вводять внутрішньом'язово у грудні м'язи. Першу ін'єкцію можна вводити у віці 8-12 тижнів. Другу ін'єкцію слід вводити щонайменше через 6 тижнів, у віці 16-20 тижнів.

Побічні ефекти

Дуже часто (> 1 тварини/10 тварин)	Набряк у місці ін'єкції*
---------------------------------------	--------------------------

*невеликий набряк у місці ін'єкції з'являється протягом 2 тижнів після вакцинації та зникає до 21 дня після вакцинації.

Повідомлення про побічні реакції є важливим, оскільки воно забезпечує постійний моніторинг безпечності ветеринарного лікарського засобу. Повідомлення слід надсилати, бажано через лікаря ветеринарної медицини, власнику реєстраційного посвідчення або до національного компетентного органу через національну систему повідомлень. Відповідні контактні дані наведені в листівці-вкладці до препарату.

Період виведення (каренції)

0 діб.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІП

Цей ветеринарний лікарський засіб містить мінеральну олію. Випадкова ін'єкція/самоін'єкція може викликати сильний біль і набряк, особливо якщо препарат введений у суглоб або палець, а в рідкісних випадках це може призвести до втрати ураженого пальця, якщо своєчасно не буде надана медична допомога. У разі випадкової ін'єкції ветеринарного лікарського засобу слід негайно звернутись за медичною допомогою, навіть якщо введена лише незначна кількість препарату, при собі рекомендується мати листівку-вкладку до препарату. Якщо біль не зникає протягом 12 годин після медичного огляду, зверніться за консультацією знову.

Для лікаря:

Цей ветеринарний лікарський засіб містить мінеральну олію. Навіть невеликі кількості препарату, введені випадково, можуть викликати сильний набряк, який може, наприклад, призвести до ішемічного некрозу та навіть втрати пальця. Необхідна кваліфікована НЕГАЙНА хірургічна допомога, що може включати раннє розсічення та промивання ураженої ділянки, особливо у випадках ураження м'яких тканин пальця або сухожилля.

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

Утилізацію усіх відкритих під час проведення процедури вакцинації флаконів з вакциною слід здійснювати у відповідності до вимог чинного законодавства України.

Термін придатності

2 роки.

Використати вміст флакона протягом 4 год після відкриття.

Умови зберігання і транспортування

У захищеному від світла місці за температури від 2 до 8 °C. Не заморожувати.

Упаковка

Флакони об'ємом 500 мл (1000 доз) з поліпропілену, закриті гумовими корками з алюмінієвими ковпачками. Кожен флакон упакований у індивідуальну картонну коробку.

Назва, місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

Філаві, 20 ла Корб'єр-Руссе, 49450 Севремуан, Франція

Назва, місцезнаходження виробника

Філаві, 20 ла Корб'єр-Руссе, 49450 Севремуан, Франція.

Правила відпуску

За рецептом.

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-дослідний інститут з лабораторної діагностики та ветеринарно-санітарної експертизи (ДНДІЛДВСЕ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНДІЛДВСЕ 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, ДНДІЛДВСЕ.