

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Севак IBH Мульти К, Cevac IBH Multi К - вакцина інактивована масляна емульгована проти аденовірусної інфекції птиці.

Склад

Одна доза вакцини (0,5 мл) містить:

Активні речовини:

Інактивованій аденовірус птиці штаму FAdV-4 $\geq 3,5 \log_{10}^*$

Інактивованій аденовірус птиці штаму FAdV-8b $\geq 6 \log_{10}^*$

Інактивованій аденовірус птиці штаму FAdV-11 $\geq 4 \log_{10}^*$

*визначено за допомогою серотип-специфічної FAdV кількісної ПЛР.

Допоміжні речовини:

Легкий рідкий парафін, естери жирних кислот, етоксильовані поліолі – 0,3 мл;

Вода для ін'єкцій – до 0,5 мл.

Фармацевтична форма

Емульсія для ін'єкцій.

Імунобіологічні властивості

У дорослих курей формується активний імунітет проти аденовірусної інфекції, спричиненої штамами FAdV-4, FAdV-8b та FAdV-11/FAdV-2, через 7 днів після другої вакцинації, який триває до кінця періоду яйцекладки.

У курчат-бройлерів, отриманих від вакцинованого батьківського стада, пасивний імунітет формується з першої доби життя і спричиняє зменшення прояву клінічних ознак та падежу, пов'язаного з інклюзивним гепатитом та синдромом гідроперикарду, до віку 14 діб.

Вид тварин

Кури.

Показання до застосування

Вакцина призначена для активної імунізації курей проти аденовірусної інфекції, спричиненої штамами FAdV-4, FAdV-8b та FAdV-11/FAdV-2.

Вакцина призначена для пасивної імунізації курчат-бройлерів, отриманих від вакцинованого батьківського стада, для зменшення прояву клінічних ознак та падежу, пов'язаного з інклюзивним гепатитом та синдромом гідроперикарду.

Протипоказання

Відсутні.

Застереження при застосуванні

Вакцинації підлягає лише клінічно здорова птиця.

Вакцина не призначена для вакцинації птиці у період несучості та за 2 тижні до нього.

Незважаючи на нешкідливість самої вакцини, вакцинація курей в період несучості може незначно вплинути на яєчну продуктивність через маніпуляції, здійснені персоналом. Рішення про вакцинацію повинно бути прийняте з урахуванням співвідношення користь/ризик.

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 введення.

Схема вакцинації складається з двох ін'єкцій в дозі 0,5 мл, введених у грудні або стегнові м'язи.

Перша вакцинація може бути проведена починаючи з 4-тижневого віку, друга вакцинація – не пізніше, ніж за 2 тижні до початку яйцекладки. Між двома вакцинаціями повинен бути інтервал щонайменше 6 тижнів.

Побічні ефекти

Не встановлені.

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-вкладу 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

24 місяці.

Рекомендується використати вакцину одразу після відкриття флакону.

Умови зберігання і транспортування

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

Упаковка

Флакони об'ємом 500 мл (1000 доз) з поліпропілену та поліетилену високої чи низької щільності, закриті гумовими корками з алюмінієвими ковпачками.

Назва, місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

Сева Санте Анімаль, 8 рю де Логронь, 33500 Лібурн, 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 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, ДНДІЛДВСЕ.