



ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины Провак 4
против ньюкаслской болезни, инфекционного бронхита кур,
инфекционной бурсальной болезни и реовирусной инфекции
инактивированной эмульгированной

(Организация-разработчик: «Зоэтис Инк.», 100 Кампус Драйв, Флорэм Парк, Нью-Джерси, 07932, США / «Zoetis Inc.», 100 Campus Drive, Florham Park, New Jersey, 07932 USA)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Провак 4 (Provac 4).

Международное непатентованное наименование: Вакцина против ньюкаслской болезни, инфекционного бронхита кур, инфекционной бурсальной болезни и реовирусной инфекции инактивированная эмульгированная.

2. Лекарственная форма – эмульсия для инъекций. Вакцина изготовлена из экстраэмбриональной жидкости СПФ-эмбрионов кур и культуральной жидкости фибробластов СПФ-эмбрионов кур, инфицированных вирусами ньюкаслской болезни (штамм «Кимбер»), инфекционного бронхита кур (штамм «M41» серотипа Массачусетс), инфекционной бурсальной болезни (штамм «Лукерт»), и реовирусной инфекции (штаммы «1733» и «2408»), инактивированных формальдегидом, с добавлением масляных адьювантов: белого масла, арлацела-83, твина-80.

3. По внешнему виду вакцина представляет собой однородную эмульсию белого цвета. При длительном хранении допускается незначительное расслоение эмульсии, однородность которой восстанавливается при интенсивном взбалтывании.

Срок годности вакцины 30 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна. После вскрытия флакона вакцину необходимо использовать в течение 2 часов.

4. Вакцина расфасована по 500 мл (1000 прививных доз) в стерильные полипропиленовые флаконы соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

Каждую единицу упаковки снабжают инструкцией по применению вакцины на русском языке.

5. Вакцину хранят и транспортируют в сухом темном месте при температуре от 2 °С до 7 °С. Замораживание вакцины не допускается.

6. Вакцину следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Флаконы с вакциной без этикеток, с истекшим сроком годности, с нарушением целостности и/или герметичности укупорки, с измененным цветом и/или консистенцией содержимого, с наличием посторонней примеси, с расслоившейся эмульсией, не восстанавливающей однородность при взбалтывании, подвергавшиеся замораживанию, а также остатки вакцины не использованные в течение 2 часов после вскрытия флаконов, подлежат выбраковке и обеззараживанию путем кипячения в течение 30 минут с последующей утилизацией.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические (биологические) свойства

9. Провак 4 – иммунобиологический лекарственный препарат.

10. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у привитых птиц к возбудителям ньюкаслской болезни, инфекционного бронхита кур, инфекционной бурсальной болезни и реовирусной инфекции через 21-28 суток после однократного применения, который сохраняется в течение всего периода продуктивности.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

III. Порядок применения

11. Вакцина предназначена для профилактики ньюкаслской болезни, инфекционного бронхита кур, инфекционной бурсальной болезни и реовирусной инфекции, проявляющейся синдромом малабсорбции, в племенных и товарных птицеводческих хозяйствах различного направления выращивания.

12. Запрещается прививать клинически больную и ослабленную птицу.

13. Вакцинации подлежат цыплята в возрасте 3-х недель и старше и ремонтный молодняк в возрасте 16-22 недель (приблизительно за 4 недели до начала яйцекладки).

Вакцину вводят однократно внутримышечно или подкожно в объеме 0,5 см³. При

внутримышечном методе вакцину вводят в грудную или бедренную группу мышц, избегая попадания иглы в кости. При подкожном методе вакцину вводят в дорсальную поверхность средней части шеи. Цыпленка фиксируют за шею точно у основания головы. Складку кожи в этой области осторожно приподнимают большим и указательным пальцами. Иглу вводят в каудальном направлении (от головы), избегая ее попадания в кожу, мышцы, позвонки шеи.

Перед применением флаконы с вакциной выдерживают при температуре 18-22°C в течение 3-4 часов.

Перед применением и во время использования флакон с вакциной периодически встряхивают для восстановления однородности эмульсии.

Для вакцинации используют шприцы и иглы, которые стерилизуют кипячением в течение 15-20 минут. Допускается использование одноразовых шприцев. Стерилизация шприцов и игл химическими средствами не допускается. Место инъекции дезинфицируют 70% спиртом или другим дезинфицирующим раствором.

Для создания более напряженного иммунного ответа рекомендуется предварительно, не менее чем за 4 недели, прививать птицу живыми вакцинами против ньюкаслской болезни, инфекционного бронхита кур, инфекционной бурсальной болезни и реовирусной инфекции.

14. Симптомов проявления ньюкаслской болезни, инфекционного бронхита кур, инфекционной бурсальной болезни и реовирусной инфекции или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

15. Вакцина не вызывает клинически выраженной реакции. В некоторых случаях возможно образование незначительной припухлости на месте инъекции, самопроизвольно исчезающей через 5-7 суток.

16. Случаев влияния вакцины на яичную продуктивность птицы не установлено.

17. Следует избегать нарушений схемы (сроков) проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики ньюкаслской болезни, инфекционного бронхита кур, инфекционной бурсальной болезни и реовирусной инфекции. В случае пропуска очередного введения вакцины необходимо провести иммунизацию как можно быстрее.

18. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается.

19. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами не установлено.

20. Убой птицы на мясо разрешается через 42 сутки после введения вакцины. При убой птицы, ранее этого срока, тушки подлежат тщательной ветеринарно-санитарной экспертизе, и при обнаружении на месте введения вакцины признаков воспаления или нерассосавшегося адьюванта, подлежат выбраковке и утилизации. Реализация и использование столового и инкубационного яйца проводится без ограничений.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с вакциной следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами ветеринарного назначения.

22. Все лица, участвующие в проведении вакцинации, должны быть в спецодежде (халат, брюки, головной убор, резиновые перчатки). В местах работы должна быть аптечка доврачебной помощи.

23. При случайном попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки, их необходимо промыть большим количеством водопроводной воды. После работы с вакциной вымыть руки с мылом. При случайном введении вакцины человеку, место инъекции необходимо немедленно обработать 70 % раствором этилового спирта, обратиться в медицинское учреждение и сообщить об этом врачу.

Наименование и адрес
производственной площадки
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения

- «Зоэтикс Инк.» 2000 Рокфорд Роуд, Чарльз
Сити, Айова, США / Zoetis Inc. 2000 Rockford
Road Charles City, Iowa, USA.
- Зоэтикс Эл Эл Си, 601 В. Корнхаскер Хайвэй,
Линкольн, Небраска, 68521, США / Zoetis
LLC, 601 W. Cornhusker Highway, Lincoln, NE
68521, USA.

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем
регистрационного удостоверения
лекарственного препарата на принят
претензий от потребителя.

ООО «Зоэтикс»: 123317, РФ, Москва,
Пресненская набережная, д. 10.

Инструкция разработана компанией «Zoetis Inc.» (100 Campus Drive, Florham Park, New Jersey, 07932 USA) совместно с ООО «Зоэтикс».

Номер регистрационного удостоверения: *840-1-2813-1657 NPAH-1-5-9/00223*

Рекомендовано к регистрации ФГБУ ВГНКИ.

С утверждением настоящей Инструкции утрачивает силу Инструкция по применению вакцины Провак 4, утвержденная Россельхознадзором 15 ноября 2013 года.