



Е.А.Непоклов

12 MAR 2012

ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины инактивированной
эмульсионной против респираторного микоплазмоза птиц «АВИВАК-РМ»
(организация-разработчик – ООО «НПП АВИВАК»)

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование: «АВИВАК-РМ» («AVIVAC-MG»)

Международное непатентованное наименование вакцины: Вакцина инактивированная эмульсионная против респираторного микоплазмоза птиц «АВИВАК-РМ»

2. Лекарственная форма – эмульсия для инъекций. Вакцина изготовлена из инактивированной мертиолятом культуры *Mycoplasma gallisepticum* (штамм S₆) с добавлением масляного адьюванта Montanide ISA 70(70%).

По внешнему виду вакцина представляет собой однородную эмульсию белого или кремового цвета. При хранении допускается незначительное расслоение эмульсии в верхней части флакона, имеющее желтовато-беловатую окраску, однородность которой легко восстанавливается при взбалтывании.

Вакцина расфасована по 20, 100, 200, 250, 450 и 500 мл (40-1000 прививных доз) в стеклянные или полимерные флаконы соответствующей вместимости. Флаконы герметично укупорены резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

3. Флаконы с вакциной упакованы в картонные или пластиковые коробки по 12 шт. В каждую коробку с вакциной вкладывают инструкцию по ее применению.

Срок годности вакцины – 12 мес от даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

4. Вакцину хранят и транспортируют в сухом темном месте при температуре от 4⁰С до 8⁰С. Не допускается замораживание вакцины.

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

6. 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, а также подвергшиеся замораживанию, с расслоившейся эмульсией, не восстанавливающей однородность при взбалтывании, а также остатки вакцины, не использованные в день вскрытия флаконов, подлежат выбраковке и обеззараживанию путем кипячения или автоклавирования при 1,5 атм. в течение 15 мин.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

II. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

7. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа к возбудителю респираторного микоплазмоза (*Mycoplasma gallisepticum*) через 21-28 суток после двукратного применения, который сохраняется в течение 6 месяцев.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

8. Вакцина предназначена для профилактики респираторного микоплазмоза птиц в неблагополучных птицеводческих хозяйствах.

9. Запрещено прививать клинически больную и/или ослабленную птицу.

10. Вакцинации подлежит вся восприимчивая к респираторному микоплазмозу клинически здоровая птица независимо от видовой принадлежности и породы в возрасте 20-25 суток, с последующей ревакцинацией не позднее, чем за 10-20 суток до начала яйцекладки.

Вакцину вводят подкожно в область нижней трети шеи или в грудную мышцу в объеме 0,5 мл.

Флаконы с вакциной перед использованием выдерживают при комнатной температуре (20-25) °С в течение 14-16 час. Во время проведения вакцинации содержимое флаконов тщательно перемешивают взбалтыванием.

Шприцы и иглы перед вакцинацией стерилизуют кипячением, а место введения обрабатывают общепринятыми дезинфицирующими средствами.

Напряженность поствакцинального иммунитета у птиц определяют через 28 сут. Вакцинацию считают эффективной, если в 90% и более исследованных проб сыворотки крови уровень антител к возбудителю РМ будет выявлен в титре не ниже $3,0 \log_2 (1:8)$ в реакции агглютинации (РА) или не менее 2-х минимальных положительных значений в ИФА, предусмотренных инструкцией по применению используемого диагностического набора.

При получении неудовлетворительных результатов серологических исследований птицу ревакцинируют согласно п.10 с последующим контролем эффективности вакцинации.

11. Симптомов проявления респираторного микоплазмоза или других патологических признаков при передозировке вакцины не выявлено.

12. Особенности поствакцинальной реакции при первичной иммунизации и ревакцинации не установлено.

13. Следует избегать нарушений схемы вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики респираторного микоплазмоза. В случае пропуска планового введения вакцины необходимо провести иммунизацию как можно скорее.

14. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений не отмечается. В отдельных случаях на месте введения вакцины возможно образование легкой припухлости, исчезающей через 2-3 недели.

15. Вакцина против респираторного микоплазмоза может применяться совместно с другими инактивированными препаратами с разделением мест введения.

16. Мясо от привитой птицы реализуется не ранее, чем через 28 сут после вакцинации. Тушки птицы, убитой ранее этого срока, подлежат тщательной ветеринарно-санитарной экспертизе. При обнаружении на месте введения вакцины признаков воспаления или остатков нерассосавшейся вакцины тушки выбраковывают. Яйцо, полученное от вакцинированных птиц, используют без ограничений.

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

18. Все лица, участвующие в проведении вакцинации должны быть одеты в спецодежду (резиновые сапоги, халат, брюки, головной убор, резиновые перчатки) и обеспечены индивидуальными средствами защиты: очками закрытого типа. В местах работы должна быть аптечка первой доврачебной помощи.

К участию в проведении вакцинации не допускаются лица с признаками респираторных, желудочно-кишечных, кожных и аллергических заболеваний.

19. При попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки их рекомендуется промыть большим количеством водопроводной воды. В случае разлива вакцины зараженный участок пола или почвы заливают 5% раствором хлорамина или едкого натрия. При случайном введении препарата человеку место введения необходимо обработать 70%-ным раствором этилового спирта, обратиться в медицинское учреждение и сообщить об этом врачу.

20. Организация-производитель ООО НПП «АВИВАК». Адрес производства: 188502 Ленинградская обл., Ломоносовский район, д. Горбунки.

Инструкция по применению вакцины инактивированной эмульсионной против респираторного микоплазмоза птиц «АВИВАК-РМ» разработана ООО НПП «АВИВАК», 188502 Ленинградская обл., Ломоносовский район, д. Горбунки.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению вакцины инактивированной эмульсионной против респираторного микоплазмоза птиц «АВИВАК-РМ», утвержденная Россельхознадзором 24.11.2009 г.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ ВГНКИ.
Номер регистрационного удостоверения