

Додаток 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00573-02-13  
від 29.07.2013

### Листівка-вкладка

#### Назва ветеринарного препарату

Інновакс™-ILT, Inpovax™-ILT – вакцина жива клітинна заморожена проти хвороби Марека та інфекційного ларинготрахеїту птиці.

#### Склад

Одна доза вакцини містить не менше 2248 БТО живого рекомбінатного герпесвірусу індичок штаму HVT/ILT-138 серотипу 3, до складу якого включено гени вірусу інфекційного ларинготрахеїту.

Вакцина містить залишки гентаміцину.

#### Фармацевтична форма

Заморожена клітинна суспензія.

#### Імунобіологічні властивості

Вакцина стимулює у курей розвиток активного імунітету проти хвороби Марека та інфекційного ларинготрахеїту.

#### Вид тварин

Кури.

#### Показання до застосування

Вакцина призначена для активної імунізації курячих ембріонів 18-денного віку методом *in ovo* або курчат одноденного віку методом підшкірної ін'єкції з метою специфічної профілактики хвороби Марека та інфекційного ларинготрахеїту.

#### Протипоказання

Не вакцинувати птицю у стані стресу або клінічно хвору.

#### Застереження при застосуванні

Немає.

#### Взаємодія з іншими засобами

Інновакс™-ILT може застосовуватися в комбінації з Нобіліс® Рісмавак (Rispens CVI 988).

Не застосовувати Інновакс™-ILT одночасно з вакцинними препаратами, що містять класичні або рекомбінантні вірусні компоненти герпесвірусу індичок.

#### Особливі вказівки при яйцекладці

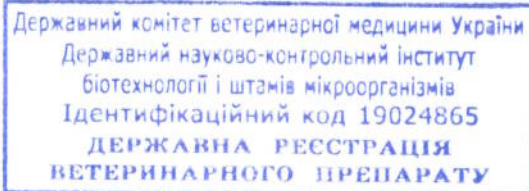
Не показане.

#### Спосіб застосування та дози

##### Приготування вакцини

Обладнання для вакцинації стерилізують кип'ятінням протягом 20 хв. або автоклавуванням (протягом 15 хв. при 121 °С). Не застосовувати хімічних дезінфектантів.

1. Моновалентну або комбіновану клітинну вакцину проти хвороби Марека розріджують за допомогою розріджувача SA-Diluent. Для підшкірного введення 1000 доз вакцини розріджують в 200 мл розріджувача, вводять із розрахунку 0,2 мл/голову. Для щеплення *in ovo* 10000 доз вакцини розріджують у 500 мл розріджувача, вводять із розрахунку 0,05 мл/яйце. Розріджувач повинен бути прозорим, червоного кольору, без осаду. Перед змішуванням його температура повинна становити 15-25 °С.
2. Вилучення вакцини з контейнера з рідким азотом проводити лише в перчатках, довгих рукавниках, захисній масці та окулярах. Виймаючи ампулу з замороженою клітинною вакциною зі стріпу (різновид м'якої блістерної упаковки), тримати руку з ампулою на відстані від обличчя чи тіла.
3. З контейнера вилучають лише ту кількість ампул, яка необхідна для нагального використання. Рекомендується вилучати не більше п'яти ампул (один стріп) за один раз, решту ампул негайно опускають назад до контейнера з рідким азотом.
4. Для розморожування вмісту ампули занурюють в чисту теплу воду (25-27 °С), обережно її обертаючи. Висушують зовні та відкривають ампулу. Після розморожування вмісту, негайно змішують його з розріджувачем, щоб запобігти руйнуванню клітин.



Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00573-02-13  
від 29.07.2013

5. Обережно аспірують вміст ампули в стерильний шприц з голкою розміром 18G.
6. Проколом пробки вводять голку шприца в ємність з розріджувачем, повільно вводять вміст шприца в пакет з розріджувачем. Обережно збовтують вміст пакету для розмішування. Невеликою кількістю суміші з пакета за допомогою шприца змивають залишки вакцини з ампули, відбирають їх і додають до вмісту пакету. Шприц виймають, перевертають пакет з розріджувачем 6-8 разів для повного перемішування.
7. Вакцина готова до використання.

#### Методика вакцинації

Підшкірно вводять 0,2 мл/голову препарату в ділянці шиї.

*In ovo* вакцину ін'єктують на 18-й день розвитку ембріона в дозі 0,05 мл/яйце.

Протягом вакцинації пакет з розрідженою вакциною часто збовтують, зберігають на льоду. Вміст пакету використати повністю протягом двох годин після розрідження.

#### **Побічні ефекти**

Немає.

#### **Період виведення (каренції)**

Нуль днів.

#### **Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВП**

До роботи з рідким азотом і замороженою вакциною допускається лише кваліфікований персонал. Всі маніпуляції проводяться за наявності засобів індивідуального захисту. Уникати потрапляння вакцини на незахищені руки, обличчя і одяг.

#### **Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВП, способи його знешкодження і утилізації**

Невикористаний і протермінований препарат, упаковку слід утилізувати відповідно до діючого законодавства України (кип'ятять або спалюють).

#### **Термін придатності**

18 місяців. Розріджений препарат зберігають до двох годин.

#### **Умови зберігання і транспортування**

Ампули – зберігати у контейнері з рідким азотом.

Розріджувач – зберігати при кімнатній температурі (15-25 °С).

Контейнер - зберігати в чистому, сухому, місці, у вертикальному положенні в добре вентильованому приміщенні, окремо від цеху інкубації і пташника.

#### **Упаковка**

Вакцина: запаяні криогенні ампули зі скла типу I (за Європейською Фармакопеею), що містять клітинну суспензію з розрахунку 1000, 2000, 3000, 4000 або 5000 доз вакцини, у сосуді Дьюара з рідким азотом.

#### **Правила відпуску**

За рецептом. Застосовувати препарат може лише лікар (фельдшер) ветеринарної медицини.

#### **Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення**

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, П.О. Бокс 31, 5830 АА Боксmeer, Нідерланди.

#### **Назва та місцезнаходження виробника**

Інтервет інк. П.О. Бокс 318, 29160 Інтервет Лейн Міллсборо, Делавейр 19966, США.

#### **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 ампули цієї серії препарату за адресою 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНКІБШМ.