

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Інновакс™-ILT, Innovax™-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 CA-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.

5. Обережно аспірують вміст ампули в стерильний шприц з голкою розміром 18G.
6. Проколом пробки вводять голку шприца в емність 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 ВПІ

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 ВПІ, способи його знешкодження і утилізації

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

Термін придатності

36 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 Фармакопесєю), 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, Делавер 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 рекламцій 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.