

## Листівка-вкладка

### **Назва ветеринарного препарату**

Інновакс<sup>TM</sup>-ILT, Innovax<sup>TM</sup>-ILT – вакцина жива клітинна заморожена проти хвороби Marek 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 сусpenзія.

### **Імунобіологічні властивості**

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

### **Вид тварин**

Кури.

### **Показання до застосування**

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

### **Протипоказання**

Не вакцинувати птицю у стані стресу або клінічно хвору.

### **Застереження при застосуванні**

Немає.

### **Взаємодія з іншими засобами**

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

Не застосовувати Інновакс<sup>TM</sup>-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 °C). Не застосовувати хімічних дезінфектантів.

1. Моновалентну або комбіновану клітинну вакцину проти хвороби Marek 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 °C.
2. Вилучення вакцини з контейнера з рідким азотом проводити лише в перчатках, довгих нарукавниках, 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 °C), обережно її обертаючи. Висушують зовні та відкривають ампулу. Після розморожування вмісту, негайно змішують його з розріджувачем, щоб запобігти руйнуванню клітин.

5. Обережно аспірюють 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 розміщування. 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 водять 0,2 мл/голову препаратору в ділянці шиї.

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

Протягом вакцинації пакет з розріженою вакциною часто збовтують, зберігають на льоду.

Вміст пакету використати повністю протягом двох годин після розріженння.

#### **Побічні ефекти**

Немас.

#### **Період виведення (каренції)**

Нуль днів.

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

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 ВІП, способи його знешкодження і утилізації**

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

#### **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 °C).

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

#### **Упаковка**

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

#### **Правила відпуску**

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

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

Інтервет Інтернейшнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, П.О. Бокс 31, 5830 АА Боксмеер, 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 виники 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 reklamaцій на біологічні препарати, що призначенні 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.