

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
Про-Вак Кориза-3

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Про-Вак Кориза-3 (PRO-VACTM CORYZA-3).

Международное непатентованное наименование: Инактивированная трехвалентная бактериальная вакцина для иммунизации против гемофилиза птиц.

1.2 Вакцина содержит инактивированный бактериальный антиген *Avibacterium paragallinarum* серотип А, инактивированный бактериальный антиген *Avibacterium paragallinarum* серотип В, инактивированный бактериальный антиген *Avibacterium paragallinarum* серотип С, тиомерсал, гидроксид алюминия гель.

Лекарственная форма: суспензия для подкожного введения.

1.3 Вакцина представляет собой суспензию от беловатого до желтовато-коричневого цвета. При хранении допускается выпадение осадка, который легко ресуспендируется при встряхивании.

1.4 Вакцина расфасована в полипропиленовые флаконы по 250 мл (500 доз), 500 мл (1000 доз), герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

1.5 Вакцину хранят и транспортируют в сухом темном месте при температуре от плюс 2°С до плюс 8°С. Замораживание вакцины не допускается.

1.6 Срок годности вакцины – 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

1.7 Вакцину необходимо использовать в течение 2 часов после вскрытия флакона.

1.8 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 посторонних примесей, подвергшееся замораживанию, а также остатки вакцины не использованные после вскрытия флаконов, подлежат утилизации в соответствии с действующим законодательством.

1.9 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 ПРО-ВАК Кориза-3 (PRO-VACTM CORYZA-3) – инактивированная трехвалентная бактериальная вакцина для иммунизации против гемофилиза птиц.

2.2 В одной иммунизирующей дозе вакцины (0,5 мл) содержится:

– инактивированный бактериальный антиген *Avibacterium paragallinarum* серотип А (штамм 0083) $\geq 1 \times 10^8$ КОЕ;

– инактивированный бактериальный антиген *Avibacterium paragallinarum* серотип В (штамм 0222) $\geq 1 \times 10^8$ КОЕ;

– инактивированный бактериальный антиген *Avibacterium paragallinarum* серотип С (штамм Modesto) $\geq 1 \times 10^8$ КОЕ.

2.3 Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у цыплят и кур к возбудителю гемофилиза птиц через 21 сутки после однократного применения, продолжительностью более 15 недель. После двукратного применения, продолжительность 60 недель. Формирование иммунитета может варьироваться в зависимости от состояния здоровья, повторной вакцинации и т. д.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Вакцина предназначена для профилактики гемофилиза птиц и облегчения клинических симптомов у кур.

3.2 Вакцину вводят птице подкожно в область средней трети шеи или же внутримышечно в область грудной клетки в объеме 0,5 мл двукратно: первый раз – в возрасте 3-10 недель, второй раз – за 3-4 недели до начала яйцекладки.

3.3 Перед применением вакцины следует дождаться пока её температура не достигнет комнатной температуры (15°C-25°C). Во время проведения вакцинации флаконы с вакциной периодически взбалтывают для восстановления однородности суспензии.

3.4 При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. Возможны болезненность и уплотнение в месте инъекции, которые исчезают в течение 3-5 дней

3.5 Для вакцинации используют стерильные шприцы и иглы. Место инъекции обрабатывают 70%-ным раствором этилового спирта или другим дезинфицирующим раствором.

3.6 Данные по безопасности и эффективности одновременного использования вакцины с другими иммунобиологическими препаратами отсутствуют.

3.7 Мясо и продукты убоя от вакцинированной птицы реализуют без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с вакциной следует выполнять общие требования по технике безопасности и соблюдать меры личной гигиены.

4.2 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.

4.3 При попадании вакцины на кожу или на слизистые оболочки, немедленно промойте их водой.

4.4 При случайном введении препарата человеку, место введения необходимо обработать 70%-ным раствором этилового спирта и обратиться в медицинское учреждение, при себе иметь инструкцию по применению или этикетку.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ПРОИЗВОДИТЕЛЬ: Комифарм Интернешнл Ко ЛТД (KOMIPHARM INTERNATIONAL CO., LTD) 17, Gyeongje-Ro, Shiheung-Si, Gyeonggi-Do, Южная Корея.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками Комифарм Интернешнл Ко ЛТД, Южная Корея и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им.С.Н.Вышелесского» (Насонов И. В.)

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	_____
Секретарь	_____
Эксперт	_____
30.10.2020	протокол № 111