

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

АйСі Квадро, IC Quadro – вакцина інактивована масляна емульгована проти гемофільозу курей.

Склад

Одна доза (0,3 мл) вакцини містить:

<i>Avibacterium paragallinarum</i> , серотип А-1, штам 221	– 10 ^{8,4} КУО
<i>Avibacterium paragallinarum</i> , серотип В-1, штам Spross	– 10 ^{8,5} КУО
<i>Avibacterium paragallinarum</i> , серотип С-2, штам Modesto	– 10 ^{8,5} КУО
<i>Avibacterium paragallinarum</i> , серотип С-3, штам АККО	– 10 ^{8,6} КУО

Допоміжні речовини:

Ад'ювант: рідкий парафін	– 0,213 мл
Емульгатор: олеат сорбіту	– 0,009 мл
Емульгатор: полісорбат 80	– 0,003 мл
Консервант: тіомерсал	– 3 x 10 ⁻⁵ мг

Фармацевтична форма

Водно-масляна емульсія.

Імунобіологічні властивості

Вакцина формує активний імунітет проти гемофільозу курей, викликаного *Avibacterium paragallinarum*. Стійкий імунітет триває протягом не менше 55 тижнів після ревакцинації. Для підтримання імунітету рекомендується щорічна вакцинація. На рівень імунної відповіді впливають різні фактори, включаючи хвороби, що викликають імуносупресію, стан харчування, стрес.

Вид тварин

Кури.

Показання до застосування

Для профілактичної вакцинації курей-несучок, батьківського поголів'я бройлерів та батьківського поголів'я курей-несучок проти гемофільозу, викликаного *Avibacterium paragallinarum*.

Протипоказання

Підвищена чутливість до компонентів препарату. Не вакцинувати хворих курей. Не застосовувати вакцину із пошкоджених флаконів та перегріту вакцину. Не зменшувати дозу вакцини.

Застереження при застосуванні

Перед застосуванням ретельно струсити вміст флакону і підігріти до 35-37°C. Обладнання для вакцинації необхідно попередньо очистити і стерилізувати.

Взаємодія з іншими засобами

Не застосовувати з іншими ветеринарними препаратами.

Особливі вказівки при несучості

Не застосовувати.

Спосіб застосування та дози

Вакцину застосовують у дозі 0,3 мл/гол. у віці від 5 тижнів шляхом підшкірних ін'єкцій в область між крилами. Ревакцинацію проводять через 3-4 тижні, але не пізніше, ніж за 3-4 тижні до початку періоду несучості. Для підтримання імунітету рекомендується щорічна вакцинація.

Полинялу птицю ревакцинують наприкінці першого або на початку другого періодів несучості.

Побічні ефекти

Відсутні.

Період виведення (каренції)

Не вакцинувати за 21 день до забою.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП

Даний ветеринарний імунобіологічний засіб містить мінеральне масло. Випадкове введення/ аутоін'єкція може викликати гострий біль та набряк, особливо при введенні засобу у суглоб або палець; у рідких випадках, якщо вчасно не отримати термінову медичну допомогу, можлива

ампутація ушкодженого пальця. До лікаря необхідно звернутись терміново та показати листівку-вкладку навіть у разі випадкового проковтування чи проливання на шкіру та в тому випадку, коли було введено невелику кількість засобу. Якщо біль триває більше, ніж 12 годин після медичного обстеження, до лікаря необхідно звернутись повторно.

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВІП, способи його знешкодження і утилізації

Невикористаний і протермінований препарат або використані порожні флакони повинні бути утилізовані згідно місцевих вимог.

Термін придатності

23 місяці. Вакцину з відкритого флакону використати одразу.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому темному місці за температури від 2°C до 8°C. Не заморожувати!

Упаковка

Пластикові флакони ємкістю 300 мл, що містять 1000 доз, або 600 мл, що містять 2000 доз. Флакони з вакциною герметично закриті гумовим корком, придатним для проколювання, та завальцьовані алюмінієвими кришками.

Поліолефінові пакети ємкістю 500 мл, що містять 1666 доз, 1000 мл, що містять 3333 доз, або 2000 мл, що містять 6666 доз. Пакети з вакциною оснащені одним або двома однофункціональними роз'ємами.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

АБІК Біолоджикал Лабораторіз Лтд., а/с 489, Вестерн Індастріал Зоун, Бейт Шемеш, 99100, Ізраїль.

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 рекламаций на біологічні препарати, що призначені для застосування у ветеринарній медицині» від 03.06.98 № 2, три нерозкриті флакони цієї серії препарату за адресою 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНКІБШМ.