

Листівка-вкладка

**Назва ветеринарного препарату**

Сальмін Плюс, Salmin Plus – вакцина інактивована масляна емульгована проти сальмонельозу.

**Склад**

Одна доза (0,3 мл) вакцини містить:

Активні речовини:

*Salmonella enteritidis*, штам PT B3 – не менше  $3,3 \times 10^7$  КУО

*Salmonella enteritidis*, штам PT C8 – не менше  $3,3 \times 10^6$  КУО

*Salmonella typhimurium*, штам PT 2(4+) – не менше  $3,3 \times 10^7$  КУО

*Salmonella infantis*, штам № 122798 – не менше  $3,3 \times 10^7$  КУО

Допоміжні речовини:

Ад'ювант: октодеценат ефір ангідроманнітол – 0,18 г

**Фармацевтична форма**

Водно-масляна емульсія.

**Імунобіологічні властивості**

Вакцина формує активний імунітет проти *Salmonella enteritidis*, *Salmonella typhimurium*, *Salmonella infantis*. Стійкий імунітет формується через 3 тижня після ревакцинації і триває протягом усього періоду продуктивності.

**Вид тварин**

Кури.

**Показання до застосування**

Для активної вакцинації курей-несучок, батьківського поголів'я бройлерної та яєчної птиці проти сальмонельозу, викликаного *S. enteritidis*, *S. typhimurium*, *S. infantis*.

**Протипоказання**

Підвищена чутливість до компонентів препарату. Не вакцинувати хворих курей. Не застосовувати для курей у віці до 3 тижнів.

**Застереження при застосуванні**

Перед застосуванням вміст флакону підігріти до температури 37°C та ретельно збовтати. Обладнання для вакцинації необхідно попередньо очистити і стерилізувати. Для вакцинації застосовують 16-18 г ¼" голки. При застосуванні автоматичного шприцу, голку необхідно змінювати через кожні 800 ін'єкцій.

**Взаємодія з іншими засобами**

Інформація стосовно нешкідливості та ефективності застосування вакцини з іншими ветеринарними препаратами відсутня. Рішення щодо введення засобу з іншими ветеринарними препаратами приймає безпосередньо лікар ветеринарної медицини.

**Особливі вказівки при несучості**

Не застосовувати за 4 тижні до початку та під час несучості.

**Спосіб застосування та дози**

Вакцину застосовують у віці від 5 тижнів у дозі 0,3 мл/гол. внутрішньом'язово у м'язи грудини. Ревакцинацію проводять через 4-6 тижнів, але не пізніше, ніж за 4 тижні до початку періоду несучості.

**Побічні ефекти**

У місці введення вакцини можливі місцеві реакції у вигляді припухлості розміром 5-10 мм, які зникають самі по собі протягом 2-3 тижнів.

**Період виведення (каренції)**

Не вакцинувати за 21 день до забою.

**Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІІІ**

У випадку аутоін'єкції, випадкового проковоктування, проливання на шкіру, необхідно терміново звернутися до лікаря та показати листівку-вкладку або етикетку.

- для обслуговуючого персоналу:

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 тому випадку, коли було введено невелику кількість засобу. Якщо біль триває більше, ніж 12 годин після медичного обстеження, до лікаря необхідно звернутись повторно.

- для лікаря:

Даний ветеринарний імунобіологічний засіб містить мінеральне масло. Випадкова аутоін'єкція засобом може викликати сильний набряк, що може, наприклад, призвести до ішемічного некрозу та ампутації ушкодженого органу, навіть, якщо було введено невелику кількість засобу. Необхідно провести термінову спеціалізовану хірургічну консультацію та, за потреби, провести розріз та промивання області ін'єкції, особливо при ушкодженні подушечки пальця або сухожилля.

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

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

**Термін придатності**

27 місяців. 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 600 мл, що містять 2000 доз. Флакони з вакциною герметично закриті гумовим корком, придатним для проколювання, та завальцьовані алюмінієвими кришками. Флакони з вакциною поміщені у картонні коробки. На кожній упаковці прикріплена затверджена етикетка.

**Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника**

АБІК Біолоджикал Лабораторіз Лтд., вул. Хамелача 3, Вест Індастріал Зоун, Бейт-Шемеш 9905503, Ізраїль.

**Правила відпуску**

За рецептом.

**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.