

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

МВ-1 – вакцина жива ліофілізована проти інфекційної бурсальної хвороби.

Склад

Активнодіюча речовина:

вірус інфекційної бурсальної хвороби, штам М.В. – $10^{1,5} - 10^{2,5}$ ЕІД₅₀/дозу

Допоміжні речовини:

моногідрат лактози – 0,1 мг/дозу

глутамат натрію – 0,04 мг/дозу

знежирене молоко – 0,04 мг/дозу

Фармацевтична форма

Ліофілізат.

Імунобіологічні властивості

Вакцина формує у птиці активний ранній імунітет проти інфекційної бурсальної хвороби (хвороба Гамборо). В залежності від рівня материнських антитіл імунітет формується через 14-21 добу після вакцинації і триває щонайменше 42 доби.

Вид тварин

Кури.

Показання до застосування

Для вакцинації бройлерної, яєчної птиці, племінного поголів'я бройлерів та курей-несучок проти інфекційної бурсальної хвороби (хвороба Гамборо).

Вакцину застосовують 18-денним курячим ембріонам, а також курчатам з першої доби життя.

Протипоказання

Не застосовувати для хворої птиці. Не вакцинувати курячі ембріони до 18-ї доби інкубації. Не зменшувати дозу вакцини.

Застереження при застосуванні

Не використовувати вакцину з пошкоджених флаконів. Обладнання для розчинення вакцини та для проведення вакцинації повинно бути стерильним і не містити залишків дезінфектантів. Після проведення щеплення рекомендується знезаражувати приміщення інкубатора та обладнання, яке використовувалось для вакцинації.

Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Вакцину можна вводити в один день з вакциною проти хвороби Ньюкасла та вакциною проти інфекційного бронхіту.

Рішення щодо введення вакцини з іншими ветеринарними препаратами приймає безпосередньо лікар ветеринарної медицини.

Особливі вказівки при несучості

Не застосовувати.

Спосіб застосування та дози

Перед застосуванням розчинити вакцину в розчиннику для живих ліофілізованих вакцин «Делювак». Необхідний об'єм розчинника залежить від способу введення та кількості доз (Див. Таблицю 1 і Таблицю 2).

Вакцину вводять одноразово у дозі 0,05 мл 18-денним курячим ембріонам методом *in ovo* або підшкірно у дозі 0,2 мл курчатам в першу добу життя.

1. Вакцину вводять *in ovo* одразу після повного розчинення із застосуванням обладнання, призначеного для інокуляції яєць. Рекомендується використовувати голки діаметром 0,4-0,8 мм з довжиною від 25 до 28 мм і перфораційним тиском повітря від 3,5 бар (50 psi) до 5 бар (72 psi).

Таблиця 1: Об'єм розведення вакцини для введення *in ovo*

Дози (у флаконі)	Об'єм розчинника (мл) при введенні дози 0,05 мл
500	25
1000	50
2000	100
2500	125
3000	150
4000	200
5000	250
9000	450
10000	500
12000	600
15000	750

2. Вакцину вводять підшкірно одразу після повного розчинення в задню область шиї. Для вакцинації можна застосовувати ручні або автоматичні шприци або ін'єкційні машини.

Таблиця 2: Об'єм розведення вакцини для підшкірного введення

Дози (у флаконі)	Об'єм розчинника (мл) при введенні дози 0,2 мл
500	100
1000	200
2000	400
2500	500
3000	600
4000	800
5000	1000
9000	1800
10000	2000
12000	2400
15000	3000

Побічні ефекти

Відсутні.

Період виведення (каренції)

Нуль діб.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВП

Дотримуватись правил роботи з ветеринарними препаратами.

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

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

Термін придатності

24 місяці. Розчинену вакцину необхідно використати впродовж 4 годин.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому темному місці при температурі від 2°C до 8°C.

Упаковка

Скляні флакони по 500, 1000, 2000, 2500, 3000, 4000, 5000, 9000, 10000, 12000, 15000 доз вакцини. Флакони з вакциною вкриті гумовим корком, придатним для проколювання, та

герметично вкриті алюмінієвими кришками. На кожній упаковці прикріплена затверджена етикетка.

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 рекламцій 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.