



ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата
«МВ-1»

(Организация-разработчик: «АБИК Биологические Лаборатории Лтд.»,
3 Хамелаха стрит, Западная промышленная зона, Бейт-Шемеш 9905503, Израиль)

Номер регистрационного удостоверения: 376-1-20.18-4423 №ПВИ-1-20.18/05300

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: «МВ-1».

Международное непатентованное наименование: вакцина против инфекционной бурсальной болезни птиц сухая живая.

2. Лекарственная форма — лиофилизат для приготовления суспензии для инъекций для подкожного введения или методом in-ovo (в яйцо).

Вакцина изготовлена из гомогената хориоаллантоисных оболочек СПФ-эмбрионов кур, инфицированных вирусом бурсальной болезни птиц (штамм «М.В.»), с добавлением вспомогательных веществ: моногидрата лактозы, глютамата натрия и обезжиренного молока. Вакцина может содержать следовые количества гентамицина, используемого при производстве активного ингредиента.

В одной прививной дозе содержится не менее $10^{1.5}$ ЭИД₅₀ вируса ИББ штамма «М.В.».

3. По внешнему виду вакцина представляет собой лиофилизированную массу светло-коричневого (бежевого) цвета.

Срок годности вакцины — 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. Срок годности приготовленной суспензии – использовать немедленно.

По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

4. Вакцина расфасована по 1,8 см³ (500, 1000, 2000, 2500, 3000, 4000, 5000, 9000 или 10000 прививных доз) в стеклянные флаконы, которые вакуумированы и герметично закупорены резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

Флаконы с вакциной упакованы в картонные коробки по 10 штук. В каждую коробку вкладывают инструкцию по применению вакцины на русском языке.

5. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2 °С до 8 °С в защищенном от света месте.

6. Вакцину следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Флаконы с вакциной без этикеток, с истекшим сроком годности, с нарушением целостности и герметичности укупорки, с измененным цветом и/или консистенцией подлежат выбраковке и обеззараживанию путем кипячения в течение 20 минут или обработке 3 % раствором щелочи или 5 % раствором хлорамина.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер

предосторожности.

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Биологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: иммунобиологические препараты.

10. После однократного применения вакцина вызывает формирование иммунного ответа к вирусу инфекционной бурсальной болезни птиц, который сохраняется в течение всего продуктивного периода. Время наступления иммунного ответа зависит от уровня материнских антител и составляет 14-21 день.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

III. Порядок применения

11. Вакцина предназначена для профилактики инфекционной бурсальной болезни у цыплят-бройлеров и кур-несушек в товарных птицеводческих хозяйствах.

12. Запрещается прививать клинически больную и/или ослабленную птицу.

13. При работе с вакциной необходимо соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами ветеринарного назначения. При попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки, их рекомендуется промыть большим количеством чистой воды. В случае разлива вакцины, зараженный участок пола или почвы заливают 5 % раствором хлорамина или 2 % раствором едкого натрия.

Не рекомендуется смешивать вакцинированные и не вакцинированные стада.

14. Вакцина не предназначена для использования взрослой птице, в том числе в период яйцекладки.

15. Вакцина применяется куриным эмбрионам методом *in-ovo* (в яйцо) или цыплятам подкожно по следующим схемам:

- куриные эмбрионы — однократно на 18,5 день инкубации;
- цыплята — однократно в возрасте 1 суток.

Методика вакцинации куриных эмбрионов *in-ovo* (в яйцо):

Необходимо использовать специальное оборудование для инъекций методом *in-ovo*. Устройство для инъекции должно быть стерильным, без остатков химических дезинфицирующих веществ.

Должно быть доказано, что это устройство безопасно и эффективно вводит дозу вакцины (0,05 мл) непосредственно в полость плодного мешка эмбриона.

Перед введением *in-ovo* методику вакцинации можно проверить посредством окрашенного раствора. Необходимо строго соблюдать указания производителя устройства. Для очищения прибора можно использовать только средства, утвержденные производителем.

Рекомендуется использовать иглы диаметром 0,4-0,8 мм с длиной 25-28 мм и поддерживать давление воздуха при пробивании отверстия в скорлупе от 3,5 до 5 бар.

Перед применением вакцину растворяют в разбавителе.

В качестве разбавителя можно использовать Разбавитель жидких культуральных вирусвакцин против болезни Марека, производства ФКП «Курская биофабрика – фирма «БИОК».

Схема разведения вакцины разбавителем:

Количество доз в одном флаконе	Объем разбавителя (мл) при введении дозы 0,05 мл
500	25
1 000	50
2 000	100
2 500	125
3 000	150
4 000	200
5 000	250
9 000	450
10 000	500

Методика вакцинации цыплят в возрасте 1 дня:

Цыплят вакцинируют подкожно в заднюю часть шеи в дозе 0,2 мл.

Для вакцинации цыплят используют ручные/автоматические шприцы или шприц-машины. Для разведения и ввода вакцины необходимо применять стерильные устройства и оборудование.

Перед применением вакцину растворяют в разбавителе.

В качестве разбавителя можно использовать Разбавитель жидких культуральных вирусвакцин против болезни Марека, производства ФКП «Курская биофабрика – фирма «БИОК».

Схема разведения вакцины разбавителем:

Количество доз в одном флаконе	Объем разбавителя (мл) при введении дозы 0,2 мл
500	100
1 000	200
2 000	400
2 500	500
3 000	600
4 000	800
5 000	1 000
9 000	1 800
10 000	2 000

16. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений не отмечается.

17. Симптомов проявления синдрома инфекционной бурсальной болезни птиц или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

18. Вакцину разрешено вводить в один день с вакцинацией против болезни Ньюкасла.

Не рекомендуется применение вакцины «МВ-1» совместно с лекарственными препаратами, антибиотиками, сульфониламидами и пр.

19. Вакцина может вызвать преходящую лимфоцитопению в фабрициевой сумке (бурсе), что не приводит к эффекту подавления иммунитета.

20. Следует избегать нарушения сроков (схемы) проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики инфекционной бурсальной болезни птиц.

21. Продукты убоя и яйцо от привитой птицы используют без ограничений.

Наименование и адрес производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

«АБИК Биологические Лаборатории Лтд.», 3 Хамелаха стрит, Западная промышленная зона, Бейт-Шемеш 9905503, Израиль (все стадии производства, кроме маркировки флаконов, вторичной упаковки и хранения)

«АБИК Биологические Лаборатории Лтд.», 3 Хахачшара стрит, Западная промышленная зона, Бейт-Шемеш 9905503, Израиль (маркировка флаконов, вторичная упаковка и хранение)

Наименование и адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя

Представительство компании с ограниченной ответственностью «Абик Биолоджикал Лабораторис Лтд», 125130, Россия, г. Москва, Старопетровский проезд, д. 11, стр. 1, 6 этаж, пом.16

Директор Представительства компании с ограниченной ответственностью «Абик Биолоджикал Лабораторис Лтд»



А. Старосельский