

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Н.А. ВЛАСОВ
23 ЯНВ 2018

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата
«МС Бак» («MS Bac») вакцина против инфекционного синовита
инактивированная эмульгированная

(Организация-разработчик: «Zoetis Inc.», 10 Sylvan Way, Parsippany, New
Jersey 07054, USA)

Номер регистрационного удостоверения:

840-1-35.13-4005 №ПВН-1-5.8/02548

I. Общие сведения

1. Торговое наименование – «МС Бак» («MS Bac»).
Международное непатентованное наименование – Вакцина против инфекционного синовита инактивированная эмульгированная.
2. Лекарственная форма – эмульсия для инъекций. Вакцина изготовлена из культуры *Mycoplasma synoviae* S-серотипа (штамм WVU-1853) инактивированной формальдегидом с добавлением масляного адъюванта, в состав которого входят: арлацел-83, твин-80, белое масло, формальдегид и пенициллин.
3. По внешнему виду вакцина представляет собой однородную эмульсию белого цвета. При хранении допускается расслоение эмульсии, однородность которой легко восстанавливается при взбалтывании.
Срок годности вакцины составляет 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия флакона вакцину необходимо использовать в течение 2 часов. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.
4. Вакцина расфасована по 500 и 1000 см³ (1000 и 2000 прививных доз) в полипропиленовые или стеклянные флаконы соответствующей вместимости.

Флаконы герметично укупорены резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

Флаконы с вакциной упакованы в коробки. В каждую коробку с вакциной вкладывают инструкцию по ее применению на русском языке.

5. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2 °С до 7 °С. Не допускается замораживание вакцины.

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

7. 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, с расслоившейся эмульсией, не восстанавливающей однородность при взбалтывании, подвергшиеся замораживанию, а также остатки вакцины не использованные в течение 2 часов после вскрытия флаконов, подлежат выбраковке и обеззараживанию путем кипячения в течение 20 минут.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические (биологические) свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: иммунобиологический лекарственный препарат.

10. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у птиц против инфекционного синовита через 14 суток после двукратного применения, который сохраняется в течение всего периода продуктивности.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

III. Порядок применения

11. Вакцина предназначена для профилактики инфекционного синовита у цыплят и индюшат, вызываемого *Mycoplasma synoviae* в племенных и товарных птицеводческих хозяйствах различного направления выращивания.

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

13. При работе с вакциной следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами ветеринарного назначения.

Все лица, участвующие в проведении вакцинации должны быть в спецодежде (резиновые сапоги, халат, брюки, головной убор, перчатки) и обеспечены индивидуальными средствами защиты (очки закрытого типа, респираторы). В местах работы должна быть аптечка доврачебной помощи.

При случайном попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки их необходимо промыть большим количеством чистой воды. При случайном введении вакцины человеку, место инъекции необходимо немедленно обработать 70 % спиртом, обратиться в медицинское учреждение и сообщить об этом врачу.

14. Возможно применение вакцины птице родительского стада и курам-несушкам. Вакцину не применяют в период яйцекладки.

15. Вакцинируют цыплят и индюшат в 7-70 суточном возрасте и старше с повторной вакцинацией через 4 недели. Ревакцинацию проводят в период линьки перед началом второго периода яйцекладки.

Вакцину вводят птице в возрасте до 70 суток подкожно в среднюю треть шеи, птице старшего возраста – внутримышечно в область грудной мышцы, бедренную группу мышц или подкожно в объеме 0,5 см³.

Непосредственно перед применением вакцину выдерживают до температуры 20 °С – 22 °С. Во время проведения вакцинации флакон с вакциной периодически встряхивают для восстановления однородности эмульсии.

Для вакцинации используют шприцы и иглы, которые стерилизуют кипячением в течение 15-20 мин. Допускается использование одноразовых шприцев. Место введения вакцины обрабатывают 70% спиртом или другим дезинфицирующим раствором.

16. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. В месте введения вакцины возможно образование незначительной припухлости, исчезающей через 5-7 дней.

17. Симптомов проявления инфекционного синовита или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

18. Взаимодействие с другими лекарственными средствами и (или кормами) не установлено.

19. Особенности поствакцинальной реакции при двукратной иммунизации не установлено.

20. Следует избегать нарушений сроков введения вакцины, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики инфекционного синовита. В случае пропуска очередного введения вакцины необходимо провести иммунизацию как можно скорее.

21. Мясо от вакцинированной птицы реализуют не ранее, чем через 42 дня после вакцинации. Реализация и использование столового и инкубационного яйца производится без ограничений.

Наименование и адрес
производственной площадки
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения (вакцина).

Зоэтис Инк. 2000 Рокфорд Роуд, Чарльз
Сити, Айова, США / Zoetis Inc. 2000
Rockford Road Charles City, Iowa, USA.

Зоэтис Эл Эл Си, 601 В. Корнхаскер
Хайвэй, Линкольн, НЕ 68521, США /
Zoetis LLC, 601 W. Cornhusker Highway,
Lincoln, NE 68521, USA.

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем
регистрационного удостоверения
лекарственного препарата на
принятие претензий от потребителя.

ООО «Зоэтис»: 123112, РФ, Москва,
Пресненская набережная, д. 10.