

LAPIMUN MIX, ЛАПІМУН МІКС



Вакцина проти міксоматозу кролів, жива.

Опис	Вірус міксоматозу кролів, штам "MAV/RK – 13/20" $\geq 10^{4,0}$ ТЦД ₅₀ в дозі. Розчинник.
Фармацевтична форма	Ліофілізат, або ліофілізат та розчинник
Імунобіологічні властивості	Вакцина стимулює формування імунітету до вірусу міксоматозу через 4-9 днів після вакцинації, що триває 8-10 місяців. Лікувальними властивостями не володіє.
Вид тварин	Кролі, в тому числі карликових порід.
Показання до застосування	Застосовують клінічно здоровим кролям для профілактичної імунізації проти міксоматозу.
Протипоказання	Не застосовують кволим, хворим і кролям з гострими та загальними захворюваннями.
Застереження при застосуванні	Вакцина має бути використана з дотриманням правил асептики. Не використовувати вакцину у флаконах з тріщинами, без етикеток, порушенням укупорювання, а також не використану впродовж 3-х годин з моменту розчинення, зі зміною кольору.
Взаємодія з іншими засобами	Вакцину можна застосовувати одночасно з вакцинами «LAPIMUN GEM, ЛАПІМУН ГЕМ – вакцина проти геморагічної хвороби кролів» та «LAPIMUN GEM-2, ЛАПІМУН ГЕМ-2 – вакцина проти геморагічної хвороби кролів» які вводять на протилежній стороні тіла.
Особливі вказівки при вагітності, лактації	Для уникнення абортів внаслідок стресу не рекомендується вакцинувати кролиць за сім днів до окролу.
Спосіб застосування та дози	Вакцину безпосередньо перед використанням розчиняють розчинником для вакцини або стерильним фізіологічним розчином із розрахунку 1,0 мл на одну дозу. Вакцину вводять підшкірно за лопаткою в дозі 1,0 мл. Кролів у благополучній зоні щеплять одноразово з 10-тижневого віку. У неблагополучній зоні клінічно здорових кролів можна вакцинувати, починаючи з 4-тижневого віку. Кроленят, яких вакцинують вперше, повторно вакцинують в 4-місячному віці. У разі загрози раннього інфікування всіх кролів, що досягли 28 денного віку та старших, вакцинують одноразово незалежно від термінів попередньої вакцинації. Дорослих кролів перший раз вакцинують перед паруванням за 7 днів. В подальшому вакцинацію тварин проводять кожні 8 місяців. Вакцинованих тварин батьківського стада, за інтенсивного використання, рекомендується ревакцинувати з інтервалом 6 місяців.

Побічні ефекти	В окремих випадках введення вакцини може викликати, підвищення температури тіла до одного градусу і тимчасове зниження апетиту на 1-2 дні. Рідко на шкірі в ділянці голови, виникають міксоми, які не впливають на загальний стан здоров'я тварин і зникають впродовж тижня без лікування. У неблагополучних пунктах (господарствах) після імунізації можлива загибель тих тварин, які були інфіковані епізоотичним вірусом міксоматозу кролів.
Період виведення (каренції)	Нуль днів.
Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІЗ	В разі випадкової самоін'єкції необхідно звернутися до лікаря та надати йому листівку-вкладку на препарат. Дотримуватись правил асептики, особистої гігієни та роботи з кролями
Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВІЗ, способи його знешкодження та утилізації	Невикористану вакцину, з закінченням терміном дії, шприці з голками необхідно знезаразити кип'ятінням впродовж 30 хвилин.
Термін придатності	24 місяці. Після розчинення застосувати впродовж 3-х годин.
Умови зберігання і транспортування	Вакцину зберігати в темному, недоступному для дітей місці за температури від 2 до 8 °С, або до мінус 20 °С. Розчинник зберігати в темному, недоступному для дітей місці за температури від 2 до 8 °С. Забороняється заморожувати розчинник!
Упаковка	Вакцина у скляних флаконах по 5, 10, 20, 50 або 100 доз. Розчинник у скляних або пластикових флаконах по 5, 10, 20, 50 або 100 мл.
Власник реєстраційного посвідчення	ТОВ «БІОТЕСТЛАБ» вул. Володимирська, буд. 57-А, м. Васильків, Київська обл., 08600, Україна
Виробник готового продукту	ТОВ «БІОТЕСТЛАБ» вул. Володимирська, буд. 57-А, м. Васильків, Київська обл., 08600, Україна
Правила відпуску	Без рецепта.
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 по три нерозкриті флакони цієї серії препарату за адресою: 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНКІБШМ.