

LAPIMUN GEM, ЛАПІМУН ГЕМ



вакцина проти геморагічної хвороби кролів, інактивована.

ЯКІСНИЙ І КІЛЬКІСНИЙ СКЛАД	Активної діючої речовини в дозі вакцини (1,0 мл): після інактивації формальдегідом або бінарним етиленіміном - вірус геморагічної хвороби кролів штаму БГ-04 ≥ 640 ГАО, що забезпечує вироблення специфічних антитіл ≥ 1:160 в РЗГА; допоміжні компоненти: ад'ювант – SiO ₂ (А-300) – 20 мг; консервант – тіомерсал – 0,1 г/л; інактиватор – формальдегід – ≤ 0,05% або бінарний етиленімін (не є компонентом кінцевого продукту); фосфатно-сольовий буферний розчин – до 1,0 мл.
ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА	Суспензія.
ІМУНОБІОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ	АТС vet код: QJ08AA01 Геморагічна хвороба кролів. Після введення вакцини в організм тварини, специфічні антитіла забезпечують захист імунізованих тварин проти вірусної геморагічної хвороби кролів, викликаной каліцивірусом першого типу, впродовж до 12 місяців, а захисні антитіла виробляються через 4-14 діб після вакцинації. Терапевтичних властивостей не має.
ВИД ТВАРИН	Кролі, в тому числі декоративних порід.
ПОКАЗАННЯ ДО ЗАСТОСУВАННЯ	Для профілактичної імунізації кролів проти геморагічної хвороби, викликаной каліцивірусом першого типу.
ПРОТИПОКАЗАННЯ	Вакцину не застосовують виснаженим та хворим кролям.
ПОБІЧНА ДІЯ	У неблагополучних пунктах (господарствах) після імунізації можлива загибель тих тварин, які перебували в латентній формі захворювання або інфіковані епізоотичним вірусом геморагічної хвороби кролів. Можливе незначне підвищення температури тіла через день після вакцинації та/або прояв місцевих реакцій (підшкірний вузлик діаметром < 2 см), що може тривати впродовж 24 годин, поступово зменшуючись та зникаючи без потреби у лікуванні.
ОСОБЛИВІ ЗАСТЕРЕЖЕННЯ ПРИ ВИКОРИСТАННІ	Після використання впродовж до 7 діб після першого відбору з флакону. Перед застосуванням слід підігріти вакцину до кімнатної температури. Нетривале, до 3 годин, підвищення температури препарату під час вакцинації не несе негативного впливу на якість вакцинації. Перед і в процесі застосування вакцину необхідно періодично збовтувати. Дегельмінтизацію та дезінвазію обробки тварин проводять через 10-14 діб після вакцинації.
ЗАСТОСУВАННЯ ПІД ЧАС КРІЛЬНОСТІ ТА ЛАКТАЦІЇ	З метою уникнення абортів через стрес не рекомендується вакцинувати кролиць за сім діб до окролу. Лактуючих кролематок вакцинують незалежно від терміну окролу.
ВЗАЄМОДІЯ З ІНШИМИ ЗАСОБАМИ ТА ІНШІ ФОРМИ ВЗАЄМОДІЇ	Вакцину можна застосовувати одночасно з вакциною проти місоматозу кролів LAPIMUN MIX, ЛАПІМУН МІКС, яку вводять з протилежної сторони тіла в ділянку лопаток або стегна. Інформація про нешкідливість і ефективність застосування вакцини з іншими ветеринарними препаратами відсутня. Рішення про введення засобу з іншими ветеринарними препаратами приймає безпосередньо лікар ветеринарної медицини.
ДОЗИ ТА СПОСІБ ВВЕДЕННЯ ТВАРИНАМ РІЗНОГО ВІКУ	Вакцину вводять здоровим кролям підшкірно за лопаткою в дозі по 1,0 мл. В господарстві, благополучному щодо захворювання на геморагічну хворобу, кролів вакцинують одноразово, починаючи з 28-денного віку. У разі виникнення загрози раннього інфікування всіх кролів, досягнувши 28 денного віку та старших, вакцинують одноразово незалежно від термінів попередньої вакцинації. Кролів товарного стада вакцинують один раз на рік. Тварин батьківського стада, за інтенсивного використання, рекомендується вакцинувати двічі з інтервалом 6 місяців.
ПЕРЕДОЗУВАННЯ	При введенні 2-х доз вакцини не спостерігалось жодних інших побічних реакцій, окрім тих, що зазначені в пункті Побічна дія.
СПЕЦІАЛЬНІ ЗАСТЕРЕЖЕННЯ	Не використовувати вакцину з флаконів з тріщинами, без етикеток, порушенням закупорювання, невикористану впродовж семи діб після першого відбору з флакону або з закінченням терміном придатності.
ПЕРІОД ВИВЕДЕННЯ (КАРЕНЦІЇ)	Нуль діб.
СПЕЦІАЛЬНІ ЗАСТЕРЕЖЕННЯ ДЛЯ ОСІБ І ОБСЛУГОВУЮЧОГО ПЕРСОНАЛУ, ЯКІ ВВОДЯТЬ ЗАСОБИ ЗАХИСТУ ТВАРИНАМ	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.
ОСНОВНІ ФОРМИ НЕСУМІСНІСТІ	Не змішувати з іншими лікарськими та профілактичними препаратами.
ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ ВАКЦИНИ	24 місяці. Після першого відбору з флакону впродовж до 7 діб за температури від 2 до 8°C.
ОСОБЛИВІ ЗАСТЕРЕЖЕННЯ ЩОДО ЗБЕРІГАННЯ	В темному, недоступному для дітей місці, за температури від 2°C до 8°C. Не заморозувати! Зберігати впродовж до 7 діб після першого відбору з флакону за температури від 2°C до 8°C
ПРИРОДА І СКЛАД КОНТЕЙНЕРА ПЕРВИННОГО УПАКУВАННЯ	Флакони зі скла або пластику, закриті гумовою пробкою та алюмінієвим ковпачком, що містять по 5 доз (5 мл (мл)); 10 доз (10 мл (мл)); 20 доз (20 мл (мл)); 50 доз (50 мл (мл)) або 100 доз (100 мл (мл)) вакцини.

для застосування у ветеринарній медицині!

НАЗВА ТА МІСЦЕЗНАХОДЖЕННЯ ВЛАСНИКА РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ	ТОВ „БІОТЕСТЛАБ” 08601 Київська обл., м. Васильків, вул. Володимирська 57-А.
НАЗВА ТА МІСЦЕЗНАХОДЖЕННЯ ВИРОБНИКІВ	ТОВ „БІОТЕСТЛАБ” 08601 Київська обл., м. Васильків, вул. Лістового Олександра, буд. 1/3. www.biotestlab.ua
ОСОБЛИВІ ЗАХОДИ БЕЗПЕКИ ПРИ ПОВОДЖЕННІ З НЕВИКОРИСТАНИМИ ЗАСОБОМ	Невикористані впродовж 7 діб залишки вакцини, препарат із закінченням терміну дії, шприці з голками та флакони необхідно знезаразити кип'ятінням впродовж 30 хвилин.
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-дослідний інститут з лабораторної діагностики та ветеринарно-санітарної експертизи (ДНДЛДВСЕ) та постачальника (виробника). Одноразово з посиланням у ДНДЛДВСЕ направляють, відповідно до «Вказівки про порядок пред'явлення рекаляцій 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, ДНДЛДВСЕ.