

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Міксорен, Мухоген – вакцина жива проти міксоматозу кролів.

Склад

1 доза вакцини містить (в залежності від методу застосування):

Підшкірне введення:

вірус міксоматозу, атенуйований, штам СAMP V-219 – мін. $10^{3,3}$ ТКІД₅₀ - макс. $10^{5,8}$ ТКІД₅₀

Допоміжні речовини:

живильне середовище MEM – 0,1 мл

стабілізуюче захисне середовище для ліофілізації – 0,03 мл

Метод проколювання вуха (подвійний прокол):

вірус міксоматозу, атенуйований, штам СAMP V-219 – мін. $10^{2,6}$ ТКІД₅₀ - макс. $10^{5,1}$ ТКІД₅₀

Допоміжні речовини:

живильне середовище MEM – 0,02 мл

стабілізуюче захисне середовище для ліофілізації – 0,006 мл

Безголковий метод:

вірус міксоматозу, атенуйований, штам СAMP V-219 – мін. $10^{2,7}$ ТКІД₅₀ - макс. $10^{5,2}$ ТКІД₅₀

Допоміжні речовини:

живильне середовище MEM – 0,025 мл

стабілізуюче захисне середовище для ліофілізації – 0,0075 мл

1 мл розчинника А містить:

хлорид натрію – 8,34 мг

хлорид калію – 0,21 мг

гідрогенофосфат натрію – 2,47 мг

дигідрогенофосфат калію – 0,21 мг

вода для ін'єкцій – до 1,0 мл

Фармацевтична форма

Ліофілізат і розчинник.

Імунобіологічні властивості

Після введення вакцина викликає формування специфічних антитіл, які захищають від міксоматозу кролів. Після основної вакцинації стійкий імунітет триває протягом 6 місяців.

Вид тварин

Кролі.

Показання до застосування

Для профілактичної вакцинації кролів проти міксоматозу.

Протипоказання

Не вакцинувати хворих тварин та тварин з ознаками хвороби.

Застереження при застосуванні

Стерилізацію голок для вакцинації методом подвійного проколу проводять кип'ятінням або обпалюванням.

Взаємодія з іншими засобами

Вакцину Міксорен можна застосовувати одночасно з вакциною проти вірусної геморагічної хвороби кролів виробництва Біовета, а.с. Не допускається змішування вакцин.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Не застосовувати для самок кролів в другій половині вагітності.

Спосіб застосування та дози

Тварин вакцинують, починаючи з 4-тижневого віку.

Основна вакцинація:

Першу дозу вакцини вводять у віці 4 тижнів, другу дозу – через 6 тижнів.

Ревакцинацію проводять через 6 місяців після основної вакцинації.

Вакцину застосовують підшкірно, методом проколювання вуха (подвійного проколу) та безголковим методом.

Підшкірне введення.

До 10 доз вакцини додають 10 мл розчинника А. 20 доз вакцини розчиняють у 20 мл розчинника А. Для цього у шприц набирають 2,5-3 мл розчинника А, вносять у флакон з ліофілізатом і добре струшують до повного розчинення. Далі цей вакцинний розчин повертають у флакон з розчинником А. Вакцинний розчин вводять у дозі 1 мл підшкірно в області хребта.

Метод проколювання вуха (подвійний прокол).

Перед застосуванням 50 доз або 100 доз ліофілізату розчиняють у 0,8 мл або 1,5 мл розчинника відповідно. Вакцинна доза вимірюється об'ємом вакцини, що міститься в отворах і заглибленнях спеціальної подвійної голки.

При введенні методом проколювання вуха необхідно дотримуватись наступних вказівок:

- зняти пробки з флаконів з вакциною і розчинником;
- розчинити ліофілізат у розчиннику; отриманий вакцинний розчин перелити в менший флакон, в якому містився розчинник;
- вводити вакцинний розчин з внутрішньої сторони вуха на рівні вільної від шерсті верхньої третини так, щоб отвори спеціальної подвійної голки повністю пройшли через вушну раковину і не пошкодили кровоносні судини;
- не дезінфікувати місце проколу.

Безголковий метод.

40 доз вакцини розчиняють у 10 мл розчинника. 80 доз вакцини – у 20 мл розчинника. Для цього у шприц набирають 2,5-3 мл розчинника А, вносять у флакон з ліофілізатом і добре струшують до повного розчинення. Далі цей вакцинний розчин повертають у флакон з розчинником А. В безголковому пристрої, що встановлений на 0,2 мл, вміщується одна доза вакцини.

Вакцину вводять з внутрішньої сторони вуха на рівні вільної від шерсті верхньої третини, при чому рекомендується стулити вуха одне до одного. Вакцину також можна вводити під лопатку або у м'язи ділянки тазу. Аплікатор щільно прикладають до шкіри.

Перед початком вакцинації перевіряють справність аплікатору. Під час вакцинації необхідно контролювати справність пристрою.

Побічні ефекти

Не відомі.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВПІ

У випадку ін'єкції препарату людині потрібно негайно звернутися до лікаря і показати упаковку і листівку-вкладку.

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

Будь-який невикористаний ветеринарний лікарський продукт або відходи, отримані від використання таких ветеринарних лікарських продуктів, слід утилізувати відповідно до місцевих вимог.

Термін придатності

2 роки. Розчинену вакцину використовують впродовж 4 годин.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому темному місці за температури від 2°C до 8°C.

Упаковка

Вакцина (ліофілізат) випускається у 3 мл або 9 мл скляних флаконах. Флакони, що виготовлені із скла типу I, закриті гумовою пробкою для проколювання та запаяні алюмінієвою кришкою. Флакони з вакциною та розчинником А вміщені в пластикові коробки з лунками для флаконів.

Кожна коробка вкрита пластиковою кришкою. Розчинник А додається згідно кількості доз і методу введення.

Розмір пакування вакцини:

- 1 x 1 дозі для підшкірно введення
- 5 x 1 дозі для підшкірного введення
- 10 x 1 дозі для підшкірного введення
- 1 x 10 доз для підшкірного введення
- 1 x 20 доз для підшкірного введення
- 5 x 10 доз для підшкірного введення
- 5 x 20 доз для підшкірного введення
- 1 x 40 доз для введення безголковим методом
- 1 x 50 доз для введення безголковим методом
- 1 x 80 доз для введення безголковим методом
- 1 x 100 доз для введення безголковим методом
- 5 x 40 доз для введення безголковим методом
- 5 x 50 доз для введення безголковим методом
- 5 x 80 доз для введення безголковим методом
- 5 x 100 доз для введення безголковим методом
- 1 x 50 доз для введення методом подвійного проколу
- 1 x 100 доз для введення методом подвійного проколу
- 5 x 50 доз для введення методом подвійного проколу
- 5 x 100 доз для введення методом подвійного проколу

Розмір пакування розчинника А:

Ліофілізат (флакон типу 6R)	Розчинник А		Дози	Метод застосування
	Флакон (тип)	Вміст		
9 мл флакон (типу 6R), що містить 2,6 мл ліофілізату	9 мл типу 6R	1,5 мл	100	Подвійне проколвання
	9 мл типу 6R	0,8 мл	50	Подвійне проколвання
	20 мл	20 мл	20	Підшкірно
	10 мл	10 мл	10	Підшкірно
	20 мл	20 мл	80	Безголковий метод 0,2 мл
	10 мл	10 мл	40	Безголковий метод 0,2 мл
3 мл флакон (типу інсулін 3 мл), що містить 1 мл ліофілізату	20 мл	20 мл	20	Підшкірно
	10 мл	10 мл	10	Підшкірно
	9 мл	0,8 мл	50	Подвійне проколвання
	3 мл	1 мл	1	Підшкірно

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

Акціонерне товариство «Біовета», Коменського 212, 683 23 Івановіце на Гане, Чеська Республіка.

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.