

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «ВАК-МАРКЕР»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Вак-маркер (Vac-marker).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: бриллиантовый синий.

1.2 Вак-маркер представляет собой жидкость для приготовления раствора для инъекций или орального применения от голубого до тёмно-синего цвета.

Вак-маркер содержит краситель бриллиантовый синий – 4%, вспомогательные и формообразующие вещества (калий фосфорнокислый однозамещенный, калия гидроксид и вода для инъекций).

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10, 50, 100, 250 и 450 см³.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в закрытой упаковке производителя при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С, в защищенном от прямых солнечных лучей месте.

Срок годности - 2 (два) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. Срок годности после первого вскрытия флакона – 28 дней при условии соблюдения правил асептики.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Вак-маркер – стерильное средство для окрашивания водного раствора вакцины при иммунизации сельскохозяйственных птиц, а также места введения инъекционных вакцин.

2.2 Бриллиантовый синий, входящий в состав вак-маркера, позволяет контролировать распределение вакцины в системе водоснабжения и визуально оценивать количество иммунизированной птицы по окрашиванию в синий цвет языка и зоба, а также контролировать качество вакцинации по окрашиванию тканей в месте введения вакцины.

2.3 Добавление средства в питьевую воду не влияет на объем потребляемой птицей воды. Препарат безвреден, лечебными свойствами не обладает. Средство не блокирует подачу воды через систему водоснабжения.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Вак-маркер применяют сельскохозяйственной птице (цыплята-бройлеры, индейки, гуси) совместно с вирусвакциной против ньюкаслской болезни из штамма «Ла-Сота» сухой, вакциной против инфекционной бурсальной болезни сухой, вакциной против болезни Марека и инфекционного ларинготрахеита птиц замороженной клеточно-ассоциированной, вакциной против инфекционной бурсальной болезни птиц, ньюкаслской болезни и болезни Марека замороженной клеточно-ассоциированной и другими вакцинами. Препарат дает возможность визуального контроля качества проводимой вакцинации и окрашивает раствор вакцины в синий цвет.

3.2 До начала вакцинации определяют необходимый объем воды и в асептических условиях добавляют в неё вак-маркер из расчета 1 см³ на 1000 см³ воды для поения; или 1 см³ на 100 мл растворителя для вакцин, тщательно перемешивают, после чего вносят вакцину, рекомендуемым организацией-производителем методом, и проводят вакцинацию.

3.3 Вак-маркер применяется только при вакцинации сельскохозяйственных птиц (цыплята-бройлеры, индейки, гуси).

3.4 Побочных явлений и осложнений у сельскохозяйственных птиц при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается.

3.5 Препарат совместим со всеми вакцинами и кормовыми добавками.

3.6 Ограничений по использованию птицеводческой продукции после применения при оральном введении средства нет, а при инъекционном пути введения – 4 дня. При передозировке средства окрашивание тканей может сохраняться до 14 дней.

Ограничения по срокам убоя, употребления яиц и мяса птиц указаны в инструкции по применению используемой вакцины.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 К работе с препаратом не допускаются лица с признаками аллергических, респираторных, желудочно-кишечных заболеваний или кожных поражений.

4.3 При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

4.4 Упаковку из-под препарата запрещено использовать для бытовых целей.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Иностранное производственное унитарное предприятие «ВИК – здоровье животных».

210040, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, 29.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и иностранного унитарного предприятия «ВИК – здоровье животных» (А.В. Балай) на основании документов, предоставленных ООО «ВИК – здоровье животных» (Россия).

