

УТВЕРЖДАЮ  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора



Н.А.ВЛАСОВ

16 АПР 2014

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины МГ-Бак против респираторного микоплазмоза птиц  
инактивированной эмульгированной

(организация-разработчик: «Zoetis Inc.» США)

### I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование: «МГ-Бак» («MG-Vac»).

Международное непатентованное наименование – вакцина против респираторного микоплазмоза птиц инактивированная эмульгированная.

2. Лекарственная форма – эмульсия для инъекций. Вакцина изготовлена из культуры *Mycoplasma gallisepticum* (штамм R-980) инактивированной формальдегидом, с добавлением масляного адьюванта, в состав которого входят: белое масло (0,36 мл), арлацел-83 (0,040 мл), твин-80 (0,040 мл), и формальдегида (0,0008 мл) в качестве консерванта.

По внешнему виду вакцина представляет собой однородную эмульсию белого цвета. При хранении допускается незначительное расслоение эмульсии, однородность которой легко восстанавливается при взбалтывании.

Вакцина расфасована по 500 и 1000 мл (1000 и 2000 прививных доз) в полипропиленовые или стеклянные флаконы соответствующей вместимости. Флаконы герметично укупорены резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

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

Срок годности вакцины 30 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

4. Вакцину хранят и транспортируют в сухом темном месте при температуре от 2°C до 7 °C. Не допускается замораживание вакцины.

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

6. 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.

## II. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

7. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у птиц к возбудителю респираторного микоплазмоза (*Mycoplasma gallisepticum*) через 4 недели после двукратного применения, который сохраняется в течение всего продуктивного периода.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

## III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

8. Вакцина предназначена для профилактики респираторного микоплазмоза птиц в неблагополучных по данной болезни товарных и племенных птицеводческих хозяйствах различного направления выращивания.

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

10. Вакцинируют птицу в возрасте 1-10 недель и старше с повторной вакцинацией через 4 недели. Вакцинация должна быть завершена за один месяц до начала яйцекладки. Ревакцинацию проводят в период линьки перед началом второго периода яйцекладки.

Птицу в возрасте от 1 до 10 недель вакцинируют подкожно в среднюю треть шеи, птице старшего возраста вакцину вводят внутримышечно в область грудной мышцы, бедренную группу мышц или подкожно в среднюю треть шеи в дозе 0,5 мл.

Непосредственно перед применением вакцину выдерживают до температуры 20°C – 25°C. Во время проведения вакцинации флакон с вакциной периодически встряхивают для восстановления однородности эмульсии.

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

11. Симптомов проявления респираторного микоплазмоза или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

12. Особенности поствакцинальной реакции при двукратной иммунизации не установлено.

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

14. 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.

15. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами не установлено.

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

#### IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

18. Все лица, участвующие в проведении вакцинации должны быть в спецодежде (халат, брюки, головной убор, перчатки). В местах работы должна быть аптечка доврачебной помощи.

После завершения процедуры вакцинации необходимо вымыть руки тёплой водой с мылом и переодеться.

19. При попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки, их рекомендуется промыть большим количеством чистой воды.

При случайном введении вакцины человеку, место инъекции необходимо немедленно обработать 70 % раствором этилового спирта, обратиться в медицинское учреждение и сообщить об этом врачу.

20. Организация-производитель: Zoetis WHC 2LLC 2000 Rockford Road Charles City, Iowa, USA

Инструкция разработана компанией «Zoetis Inc.» (100 Campus Drive, Florham Park, New Jersey, 07932USA) совместно с ООО «Зоэтикс».

Адрес ООО «Зоэтикс» в РФ: 123317, г. Москва, Пресненская набережная, д. 10.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению вакцины МГ-Бак, утвержденная Россельхознадзором 15 ноября 2013 г.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ "ВГНКИ"  
Номер регистрационного удостоверения