

IB-OLVAC

Enfeksiyöz Bronşitis ve Newcastle Hastalığına karşı yağ emülsifiye inaktif aşı

KOMPOZİSYONU

Her doz aşı, İnaktif Newcastle Hastalık virusu'ndan en az $10^{8.5}$ EID₅₀ – İnaktif Enfeksiyöz Bronşitis virusu'ndan en az $3.10^{7.5}$ EID₅₀ (Her suştan $10^{7.5}$ EID₅₀ içerir) Thiomersal 0.05 mg - Zayıf mineral yağ - Sorbitan monooleate q.s. 0.5 ml içerir.

IB-OLVAC, Newcastle Hastalık virusu ve Enfeksiyöz Bronşitis Hastalık virusunun iki farklı varyantı ve serotip Massachusetts 'in oldukça immunojenik suşlarından üretilmiştir, β-propiolakton ile adjuva edilmiş zayıf yağda emülsifiye aşıdır.

ENDİKASYONLARI

Newcastle Hastalık ve Enfeksiyöz Bronşitis Hastalığının profilaksisinde endikedir.

UYGULAMA VE DOZAJ

Hayvanlar, 0.5 ml dozda, deri altı yol ile boyundan ya da kas içi yolla göğüsten uygulanmalıdır.

IB-OLVAC, damızlık piliçler ve yumurtacı piliçlerde yaklaşık 18 haftalık yaşta uygulanması önerilir. Klasik aşılama programına göre civcivler aşağıdaki şekilde aşılanmış olmalıdır:

- Newcastle'a karşı tip B1 ya da La Sota suşu içeren canlı attenuue bir aşı – respiratorik mukozada güçlü bir immunité gelişimine öncülük eder.
 - Enfeksiyöz Bronşitis Hastalığına canlı attenuue bir aşı - inaktif aşı ile aşılama zamanında aktivite artışına neden olur.
- Aşı, 0.5 ml dozda, deri altı yol ile boyundan ya da kas içi yolla göğüsten uygulanmalıdır

YAN ETKİLER

Bilinen bir yan etkisi yoktur.

KONTRENDİKASYONLARI

Yoktur.

YASAL ARINMA SÜRESİ

Yoktur.

SAKLAMA KOŞULLARI VE RAF ÖMRÜ

Buzdolabında +2°C - +8°C'de saklanmalıdır (dondurmayınız). Raf ömrü 24 aydır.

UYARILAR:

- Kullanım öncesi aşılama ekipmanlarının temiz ve steril olduğundan emin olunuz.
- Aşının kullanım öncesi oda sıcaklığına ulaşmasına izin veriniz (+20°C / +22°C).
- Kullanım öncesi ve sırasında aşı şişesini çalkalayınız.
- Yalnızca sağlıklı olan kanatlı hayvanlar aşılanmalıdır.
- Bir kez açılan şişe 24 saat içinde tüketilmelidir.
- Aşının aşı uygulayıcısına kaza ile enjeksiyonu, aşı bir yağ mülsiyonu olduğu için, ciddi lokal reaksiyonlara neden olabilir. Doktora danışınız.

AMBALAJ ŐEKLİ

500 ve 1000 dozluk Őiřelerde sunulmuřtur.

KULLANILMAMIŐ VE ATIK MATERYALİN İMHA KOŞULLARI: Őiřeler, enjektörler ve iğneler kullanımdan sonra yakılmalı veya dezenfekte edilmelidir.

SADECE VETERİNER KULLANIM İÇİNDİR

İthalatçı Firma: Güneřli AŞı İlaç – Gürpınar Mh. Hilal Sk. No:2 Kat:5 34528 Beylikdüzü-İstanbul

Üretici ve Orijin Firma: FATRO S.p.A. Ozzano Emilia - Bologna - İtalya - tarafından Via Molino Emili, 2 25030 Macclodio (BS) İtalya'da üretilmiştir.