



ПРЕДЛАГАЯ СВОИ ВАКЦИНЫ И
ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ ЗДОРОВЬЯ ПТИЦ,
ZOETIS ОБЕСПЕЧИВАЕТ ТЕХНИЧЕСКОЕ
СОПРОВОЖДЕНИЕ, ЛАБОРАТОРНЫЙ
СЕРВИС И ВСЕСТОРОННЮЮ ПОДДЕРЖКУ
КЛИЕНТОВ.

ОБРАЩАЙТЕСЬ К СВОЕМУ
ПРЕДСТАВИТЕЛЮ КОМПАНИИ ZOETIS.

ООО «Зоэтис»
123112, Москва, Пресненская набережная, 10, БЦ "Башня на Набережной" (Блок С)
Тел : +7 (499) 922-30-22

КАТАЛОГ ВЕТЕРИНАРНЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ ПТИЦЕВОДСТВА

www.zoetis.ru

zoetis

zoetis



ИСТОРИЯ КОМПАНИИ

История компании в России началась в 1995 году с появлением российского представительства Pfizer. В 2012 году было объявлено о выделении ветеринарного подразделения Pfizer в самостоятельную компанию Zoetis (Зоэтис), акции которой начали торговаться на Нью-Йоркской фондовой бирже под тикером ZTS. На сегодняшний день это крупнейшая самостоятельная компания, деятельность которой связана исключительно с разработкой ветеринарных препаратов, вакцин и продуктов, связанных со здоровьем животных.

Название «Zoetis» образовано от известного корня zo и перекликается с латинским словом zoetic, что означает «относящийся к жизни», а заканчивается суффиксом -is, часто встречающимся в научных терминах. Имя компании отражает ее идеологию — помогать ветеринарным специалистам заботиться о здоровье животных, от которых зависит жизнь и здоровье человека. Лучший залог успеха — 10000 сотрудников, талантливых, профессиональных и преданных своему делу, сохраняющих все то лучшее, что было сформировано за более чем 60 лет работы в рамках бизнес-подразделения Pfizer Animal Health.

ОСНОВНЫЕ НАПРАВЛЕНИЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

Zoetis производит и поставляет качественные ветеринарные препараты и вакцины, диагностические наборы, инновационные системы для *in ovo* вакцинации Embrex® Inovoject® и оборудование для автоматизации инкубаториев KL Automation, а также предоставляет техническую поддержку и реализует образовательные программы по всему миру. Благодаря исследованиям и разработкам Зоэтис ежегодно выводит на рынок инновационные препараты, расширяющие ассортимент компании.

ЦЕЛИ И ЗАДАЧИ КОМПАНИИ

Сегодня Zoetis лидирует не только по объему инвестиций в исследования и разработку новых препаратов, но и по накопленной базе знаний в области ветеринарии, которыми компания готова делиться со своими клиентами.

Zoetis не ставит своей целью поддерживать имидж крупнейшей компании, но направляет максимум усилий на то, чтобы быть лучшей. И эта задача реализуется на всех этапах работы: от разработки новых ветеринарных препаратов до технического сопровождения после продажи.

ИННОВАЦИИ И АССОРТИМЕНТ

В лидеры рынка Zoetis вывели инвестиции в разработку инновационных препаратов, применение новейших технологий, строгий контроль качества и высокий уровень технических знаний.

Целью исследований компании является, с одной стороны, инновационная деятельность, осуществляемая в самой компании Zoetis, с другой — сотрудничество с партнерами за пределами компании. Наши исследования охватывают вакцины, лекарственные препараты, генетические тесты, диагностические наборы и биомедицинские технологии.

На данный момент в России зарегистрировано более 100 препаратов, которые хорошо известны специалистам в области ветеринарной медицины.

Персонал компании Zoetis, включая экспертов в области ветеринарной медицины, научных разработок и бизнеса, сотрудничает с университетами, НИИ, исследовательскими лабораториями, специализирующимися в области научных исследований, и ветеринарными клиниками по всему миру.

В результате совместной работы Zoetis открывает новые рыночные возможности, инновационные пути создания продуктов и технологий.

Основываясь на своем 60-летнем опыте, мы поставляем качественные вакцины и фармацевтические препараты, а также оказываем всестороннюю техническую поддержку. Мы ежедневно работаем над решением реальных проблем, с которыми вы, как ветеринарный врач, сталкиваетесь в своей ветеринарной практике.

Девиз компании: **для животных. для здоровья. для вас.**

СОДЕРЖАНИЕ

ВАКЦИНЫ

Бурсаплекс	4
Бурсин Плюс.....	5
Пулвак® IB Праймер.....	6
Пулвак® IB H120	7
Пулвак® IB QX.....	8
Провак 4.....	9
Пулвак® E. coli.....	10
Ларинго ВАК.....	11
Пулвак® TRT.....	12
Вакцина против ньюкаслской болезни из штамма ЛаСота тип В1	13
Вакцина против ньюкаслской болезни из штамма В1 тип В1.....	14
МГ-Бак.....	15

КОКЦИДИОСТАТИКИ

Аватек 150G.....	16
Декокс 6%.....	17
Громакс.....	18
Цигро.....	19
Робенз 66 G.....	20
Программы ротации	21

СИСТЕМЫ ВАКЦИНАЦИИ

Система Embrex® Inovoject®	22
----------------------------------	----

АВТОМАТИЗАЦИЯ ИНКУБАТОРИЕВ

KL Automation.....	23
--------------------	----

ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ НАБОРЫ

Диагностические наборы.....	24
-----------------------------	----



БУРСАПЛЕКС (BURSAPLEX)

Вакцина, содержащая комплекс антиген-антитело, испытанная в полевых условиях. Она представляет собой эффективный и экономичный способ достижения отличных результатов при иммунизации стада бройлеров:

1. Помогает обеспечить защиту против инфекционной бурсальной болезни при однократном введении одной дозы, независимо от уровня присутствующих материнских антител
2. Содержит штамм вируса ИББ в смеси с антителами, что помогает развить защиту против болезни в ранние сроки при наличии материнских антител и безопасно для цыплят с низкими уровнями материнских антител
3. Обеспечивает защиту бройлеров в течение всей жизни; может быть введена *in ovo* (в яйцо) с помощью системы Embrex® Inovoject® или подкожно в суточном возрасте

ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Вакцина предназначена для профилактики инфекционной бурсальной болезни в неблагополучных и угрожаемых по данной болезни птицеводческих хозяйствах различного направления выращивания. Лекарственная форма: лиофилизат для приготовления раствора для инъекций. Вакцина изготовлена из гомогената тушек СПФ-эмбрионов кур, инфицированных аттенуированным вирусом инфекционной бурсальной болезни (ИББ, штамм 2512) в комплексе с антителами к возбудителю ИББ (гипериммунной сыворотки крови СПФ-цыплят), с добавлением стабилизатора, в состав которого входят: сахароза, лактальбумина гидролизат, монокалия L-глутамат, однозамещенный безводный фосфат калия и вода для инъекций, а также гентамицин в качестве консерванта. По внешнему виду вакцина представляет собой сухую однородную пористую массу светло-коричневого цвета. Вакцина расфасована по 1000, 2000, 8000 прививных доз (2,0; 4,0 и 16,0 см³ соответственно) в стеклянные флаконы соответствующей вместимости. Флаконы вакуумированы и герметично укупорены резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.



БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Вакцина вызывает формирование иммунного ответа к вирусу ИББ через 7 суток после однократного применения, который сохраняется в течение всего периода жизни. Введение в состав вакцины антител к вирусу ИББ обеспечивает ее полную безопасность и повышает эффективность в результате формирования более выраженного иммунного ответа. В одной иммунизирующей дозе вакцины Бурсаплекс содержится не менее 2,0 Ig ЭИД₅₀ вируса ИББ (штамм 2512) и 24 единиц антител к вирусу ИББ. Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Вакцинации подлежат цыплята суточного возраста (первые часы жизни) или эмбрионы 18-19-ти суточного срока инкубации. Куриным эмбрионам вакцину вводят методом *in ovo*, цыплятам – подкожно. В качестве растворителя используют воду для инъекций или физиологический раствор. Содержимое флакона с вакциной растворяют из расчета 1000 прививных доз на 200 мл растворителя (для иммунизации суточных цыплят) или 4000 прививных доз на 200 мл растворителя (для введения вакцины в эмбрионы).

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Мясо и продукты убоя от вакцинированной птицы реализуют не ранее, чем через 21 день после проведения вакцинации. Ограничений по использованию яиц от вакцинированной птицы нет.

СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности вакцины 36 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. Допускается применение вакцины в течение 2 часов после вскрытия флакона. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2 °С до 7 °С. Замораживание вакцины не допускается.



БУРСИН ПЛЮС (BURSINE PLUS)

Бурсин Плюс представляет собой живую вакцину на основе промежуточного-плюс штамма, которая помогает обеспечить защиту против вирулентных штаммов вируса ИББ и дает перекрестную защиту против вариантных штаммов

1. Помогает обеспечить полную защиту цыплят против классического и вариантных вирусов
2. Рекомендуемая вакцина в ситуации, когда высоковирулентный вирус ИББ проявляется спорадически
3. Обеспечивает защиту против болезни, не вызывая при этом стойкого поражения фабрициевой сумки

ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Вакцина предназначена для профилактики инфекционной бурсальной болезни в неблагополучных по данной болезни птицеводческих хозяйствах различного направления выращивания. Лекарственная форма – лиофилизат для приготовления раствора для применения методом выпаивания. Вакцина изготовлена из гомогената тушек, экстраэмбриональной жидкости и околоплодных оболочек СПФ-эмбрионов кур, инфицированных аттенуированным вирусом инфекционной бурсальной болезни (штамм «Lukert») с добавлением стабилизатора Н и гентамицина. По внешнему виду вакцина представляет собой сухую однородную пористую массу розового или светлорозового цвета. Хорошо ресуспендируется в воде с образованием гомогенной взвеси. Вакцина расфасована по 500 (5 см³), 1000 (5 см³), 2500 (5 см³), 5000 (5 см³), 10 000 (16 см³) и 25 000 (16 см³) прививных доз в полиэтиленовые или пластиковые флаконы соответствующей вместимости.

БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у цыплят к высокопатогенному вирусу ИББ (штамм «Lukert») через 14 суток после однократного применения, который сохраняется в течение 3 месяцев. В одной прививной дозе вакцины содержится не менее 10^{2,4} ТЦД₅₀ аттенуиро-

ванного вируса инфекционной бурсальной болезни (штамм «Lukert»). Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Вакцинации методом выпойки подлежат цыплята, начиная с 7-ми суточного возраста. При иммунизации родительского стада вакцину Бурсин Плюс применяют за 6-8 недель до применения инактивированной вакцины.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Мясо и продукты убоя от вакцинированной птицы реализуют не ранее, чем через 21 день после проведения вакцинации. Ограничений по использованию яиц от вакцинированной птицы нет.

СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности вакцины составляет 27 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. Допускается применение вакцины в течение 2 часов после вскрытия флакона. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2 °С до 7 °С. Замораживание вакцины не допускается.



ПУЛВАК® IB ПРАЙМЕР (POULVAC® IB PRIMER)

- Широкая перекрестная защита
- Высокая концентрация вакцинных штаммов
- Высокая стабильность
- Длительный срок годности
- Низкая реактогенность
- Возможно комбинировать с другими вакцинами
- Успешно применяется в российском промышленном птицеводстве более 5 лет

ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Вакцина изготовлена из экстраэмбриональной жидкости. В состав вакцины Пулвак® IB Праймер входит аттенуированный вирус инфекционного бронхита кур штамма «Н-120» (серотип Massachusetts) и вариантного штамма «D274». Указанное сочетание имеет эффект синергизма и обеспечивает высокую защиту как от классических, так и от вариантных штаммов. Пулвак® IB Праймер безопасен для применения в суточном возрасте, а также в период яйцекладки.

Вакцина демонстрирует 89% уровень защиты против штамма Italian O2 (однократное применение в суточном возрасте без ревакцинации). Пулвак® IB Праймер совместим с вакциной против ньюкаслской болезни из штамма В1 при применении в суточном возрасте в инкубатории. При использовании для ревакцинации Пулвак® IB QX, такая программа создает защиту против гомологичных и других вариантных штаммов вируса.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Для профилактики инфекционного бронхита кур, вызываемого вирусом ИБК серотипа Massachusetts и вариантными штаммами, родственными D274, в племенных и товарных хозяйствах различного направления.

ДЛИТЕЛЬНОСТЬ ЗАЩИТЫ

Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у цыплят к возбудителю ИБК через 10-14 суток после двукратного применения продолжительностью не менее 3 месяцев.

ВАКЦИНАЦИЯ

С суточного возраста в инкубатории или в корпусе методом крупнокапельного спрея или выпойки с питьевой водой.

ПОДГОТОВКА ВАКЦИНЫ

С флакона с вакциной снимают алюминиевый колпачок и резиновую пробку, заполняют водой до 1/2 объема, тщательно встряхивают для полного её растворения и пере-



носят в емкость с основным объемом воды и снова тщательно перемешивают.

ВАКЦИНАЦИЯ МЕТОДОМ СПРЕЯ

Вакцину растворяют в чистой комнатной температуры воде, свободной от ионов железа и хлора, из расчета 1000 доз на 250 мл при иммунизации суточных цыплят и 1000 доз на 1000 мл при иммунизации цыплят более старшего возраста. Вакцинацию проводят с помощью специальных распылителей, создающих монодисперсные частицы диаметром 100-150 мкм.

Вакцину равномерно разбрызгивают над соответствующим количеством цыплят с расстояния 50 см. При вакцинации цыплят в суточном возрасте можно использовать специальные спрей-кабины (боксы).

ВАКЦИНАЦИЯ МЕТОДОМ ВЫПОЙКИ

Перед вакцинацией бройлеров выдерживают без воды в течение 2 ч, цыплят пород яичного направления продуктивности - 4 ч. Продолжительность потребления вакцины влияет на однородность иммунизации стада. Объем маточного раствора рассчитывается таким образом, чтобы птица выпила всю вакцину за 1,5-2,5 часа. Следует учитывать, что потребление воды может изменяться в зависимости от состояния окружающей среды (температура воздуха, влажность и т.п.). Если Вы использовали краситель, для контроля вакцинации, то вакцинация считается успешной, когда 90-95% поголовья имеет окрашенные языки или зоб.

Подача воды разрешается после полного потребления вакцинного раствора.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Продукты убоя, мясо и яйца от вакцинированной птицы реализуют без ограничения независимо от сроков вакцинации.

СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности вакцины 18 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия флакона необходимо использовать вакцину в течение 2 часов. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2°C до 8°C. Замораживание вакцины не допускается.



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Вакцина изготовлена из экстраэмбриональной жидкости СПФ-эмбрионов кур, инфицированных аттенуированным вирусом инфекционного бронхита кур штамм "Н-120" серотипа Massachusets. Вакцина предназначена для профилактики инфекционного бронхита кур, вызываемого вирусом ИБК серотипа Massachusets. Лекарственная форма - лиофилизат для приготовления раствора для окулярного, энтерального применения и спрей-метода. Формирует надежную защиту и безопасна для применения с суточного возраста.

Вакцина Пулвак® IB H120 может быть применена как единственная вакцина (в случае циркуляции полевых штаммов вируса серотипа Massachusets), либо в сочетании в схеме с вакцинами Пулвак® IB Праймер или Пулвак® IB QX (в случае циркуляции в стаде вариантных полевых штаммов вируса ИБК)

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Вакцина предназначена для профилактики инфекционного бронхита кур, вызываемого вирусом ИБК серотипа Massachusets, в птицеводческих хозяйствах различного направления выращивания.

ДЛИТЕЛЬНОСТЬ ЗАЩИТЫ

Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у цыплят к возбудителю инфекционного бронхита кур через 25 суток после однократного применения продолжительностью не менее 16 недель.

ВАКЦИНАЦИЯ

Вакцинируют цыплят, начиная с суточного возраста, но не позднее 4 недель до начала периода яйцекладки. Вакцину вводят окулярно, энтерально (с питьевой водой) и спрей-методом.

ВАКЦИНАЦИЯ ОКУЛЯРНЫМ МЕТОДОМ

Для приготовления рабочего раствора вакцины используют 30-50 мл деионизированной воды на 1000 доз (птиц) в зависимости от используемой пипетки. Одну каплю, эквивалентную одной дозе (0,03-0,05 мл в зависимости от типа пипетки) раствора вакцины, вводят в один глаз каждому цыпленку.

ПУЛВАК® IB H120 (POULVAC® IB H120)

- Эффективная защита от классических штаммов инфекционного бронхита
- Высокая стабильность
- Длительный срок годности
- Возможно комбинировать с другими вакцинами

ВАКЦИНАЦИЯ МЕТОДОМ СПРЕЯ

Вакцину растворяют в чистой воде, свободной от ионов железа и хлора. Используют от 0,15 до 0,5 л воды на 1000 доз в зависимости от распыляющего оборудования.

С флакона с вакциной снимают алюминиевый колпачок и резиновую пробку, заполняют водой до 1/2 объема, тщательно встряхивают для полного её растворения и переносят в емкость с основным объемом воды и снова тщательно перемешивают.

Вакцинацию проводят с помощью специальных распылителей, создающих монодисперсные частицы диаметром 80-160 мкм.

ВАКЦИНАЦИЯ МЕТОДОМ ВЫПОЙКИ С ПИТЬЕВОЙ ВОДОЙ

Для подготовки рабочего раствора вакцины используют свежую, чистую, свободную от ионов железа и хлора, питьевую воду.

Объем маточного раствора рассчитывается таким образом, чтобы птица выпила всю вакцину за 1,5-2,5 часа. Рабочий раствор вакцины готовят в чистых емкостях, которые заполняют водой в рассчитанном объеме. С флакона с вакциной снимают алюминиевый колпачок и резиновую пробку, заполняют водой до 1/2 объема, тщательно встряхивают для полного её растворения и переносят в емкость с основным объемом воды и снова тщательно перемешивают. Перед вакцинацией цыплят выдерживают без воды в течение 2 часов. Подача воды разрешается после полного потребления вакцинного раствора.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Продукты убоя, мясо и яйца от вакцинированной птицы реализуют без ограничений.

СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности вакцины - 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия флакона необходимо использовать вакцину в течение 4 часов. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2°C до 8°C. Замораживание вакцины не допускается.



ПУЛВАК® IB QX (POULVAC® IB QX)

- Широкая перекрестная защита в комбинации с IB Primer против штаммов групп 793B и It02
- Обеспечивает защиту в течение 60 дней
- Полная защита против гомологичных штаммов (QX)
- Ранняя эффективная защита бройлеров, несушки и ремонтного молодняка от заражения вариантными штаммами
- Массовая вакцинация методом спрея, отсутствие сроков ожидания по продукции



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Вакцина изготовлена из аллантаической жидкости СПФ-эмбрионов кур, инфицированных аттенуированным вирусом инфекционного бронхита кур (штамм "L1148"). Пулвак® IB QX предлагает полную гомологичную защиту против полевых штаммов ИБК типа QX, который по-прежнему является значительной угрозой для стад бройлеров, несушек и родительских стад. Пулвак® IB QX показал безопасность и эффективность при использовании в суточном возрасте (для бройлеров) либо с 7 дня (для несушки и родителей) с длительностью защиты 9 недель.

Сочетание в схеме вакцинации Пулвак® IB Праймер и Пулвак® IB QX, помимо защиты против вируса ИБК типа QX, обеспечивает уровень перекрестной защиты более чем 80% против вариантных штаммов 793B2,3 и Italian 024, а также до 70% против штамма variant 2.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Вакцина предназначена для профилактики инфекционного бронхита кур, вызываемого вирусом ИБК (вариант QX), в племенных и товарных хозяйствах различного направления выращивания.

ДЛИТЕЛЬНОСТЬ ЗАЩИТЫ

Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у цыплят к возбудителю инфекционного бронхита кур (вариант QX) через 3 недели после однократного применения продолжительностью не менее 60 дней.

ВАКЦИНАЦИЯ

Вакцинируют бройлеров – с однодневного возраста, племенную птицу и несушку – с 7-дневного возраста. Вакцину вводят методом крупнокапельного распыления.

ПОДГОТОВКА ВАКЦИНЫ

С флакона с вакциной снимают алюминиевый колпачок и резиновую пробку, погружают флакон в пластиковый

мерный сосуд с 1 л холодной чистой воды, заполняют флакон водой до 1/2 объема, вернув пробку на место, тщательно встряхивают до полного её растворения и переносят в емкость с основным объемом воды.

ВАКЦИНАЦИЯ МЕТОДОМ СПРЕЯ

Вакцину растворяют в чистой холодной воде, свободной от ионов железа и хлора, из расчета 1000 доз на 150–250 мл при иммунизации суточных цыплят и 1000 доз на 500–1000 мл при иммунизации цыплят более старшего возраста. Вакцинацию проводят с помощью специальных распылителей, создающих монодисперсные частицы диаметром 80–160 мкм.

Распылители должны быть коррозионно-устойчивы и не содержать остатков дезинфектантов. Во время проведения вакцинации в птичниках необходимо отключить систему вентиляции и обогрева, закрыть вентиляционные отверстия, снизить уровень освещения. Вакцину равномерно распыляют над соответствующим количеством цыплят с расстояния 50 см. Включают систему вентиляции и восстанавливают уровень освещения через 30 минут после окончания вакцинации.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Продукты убоя, мясо и яйца от вакцинированной птицы реализуют без ограничения независимо от сроков вакцинации.

СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности вакцины 18 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия флакона необходимо использовать вакцину в течение 2 часов. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2°C до 8°C. Замораживание вакцины не допускается.

ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Вакцина предназначена для профилактики инфекционной бурсальной болезни, ньюкаслской болезни, инфекционного бронхита кур и реовирусной инфекции, проявляющейся синдромом малабсорбции, в племенных и товарных птицеводческих хозяйствах различного направления выращивания. Лекарственная форма – эмульсия для инъекций. Вакцина изготовлена из экстраэмбриональной жидкости СПФ-эмбрионов кур и культуральной жидкости фибробластов СПФ-эмбрионов кур, инфицированных вирусами ньюкаслской болезни (штамм «Кимбер»), инфекционного бронхита кур (штамм «M41» серотипа Массачусетс), инфекционной бурсальной болезни (штамм «Лукерт»), и реовирусной инфекции (штаммы «1733» и «2408»), инактивированных формальдегидом, с добавлением масляных адъювантов: белого масла, арлацела-83, твина-80. По внешнему виду вакцина представляет собой однородную эмульсию белого цвета. При длительном хранении допускается незначительное расслоение эмульсии, однородность которой восстанавливается при интенсивном взбалтывании. Вакцина расфасована по 250, 500 мл (500 и 1000 прививных доз) в стерильные полипропиленовые флаконы соответствующей вместимости.

БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у привитых птиц к возбудителям инфекционной бурсальной болезни, ньюкаслской болезни, инфекционного бронхита кур и реовирусной инфекции через 21–28 суток после однократного применения, который сохраняется в течение всего периода продуктивности. Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

ПРОВАК 4 (PROVAC 4)

Отличный выбор для защиты кур и их потомства против классических штаммов вируса ИББ, а также против вируса ньюкаслской болезни, вируса инфекционного бронхита кур, реовируса.

- Оптимально подобранные концентрации вакцинных штаммов
- Высокая иммуногенность штаммов
- Сбалансированный комплекс вспомогательных веществ (адъюванты, эмульгаторы и т.д.)
- Длительный поствакцинальный иммунитет на весь продуктивный период (не менее 42 недель после вакцинации)
- Инактивированная вакцина
- Широко используется ведущими российскими птицеводческими предприятиями

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Вакцинация подлежат цыплята в возрасте 3-х недель и старше и ремонтный молодняк в возрасте 16–22 недель (приблизительно за 4 недели до начала яйцекладки). Вакцину вводят однократно внутримышечно или подкожно в объеме 0,5 см³. При внутримышечном методе вакцину инъецируют в грудную или бедренную группу мышц, избегая попадания иглы в кости. При подкожном методе вакцину вводят в дорсальную поверхность средней части шеи.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Убой птицы на мясо разрешается через 42 суток после введения вакцины. При убое птицы ранее этого срока, тушки подлежат тщательной ветеринарно-санитарной экспертизе, и при обнаружении на месте введения вакцины признаков воспаления или не рассосавшегося адъюванта, подлежат выбраковке и утилизации. Реализация и использование столового и инкубационного яйца проводится без ограничений.

СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности вакцины 30 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна. После вскрытия флакона вакцину необходимо использовать в течение 2 часов. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2°C до 7°C. Замораживание вакцины не допускается.



ПУЛВАК® E. COLI (POULVAC® E. COLI)

- Живая нереактогенная вакцина против E. coli с высоким уровнем безопасности
- Гарантирует широкую перекрёстную защиту против различных штаммов E. coli
- Эффективность, подтверждённая исследованиями
- Высокая иммуногенность
- Обеспечивает снижение смертности



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Вакцина предназначена для профилактики колибактериоза в племенных и товарных птицеводческих хозяйствах различного направления выращивания. Лекарственная форма – лиофилизат для приготовления суспензии для выпаивания и распыления.

Вакцина изготовлена из авирулентной культуры бактерий *Escherichia coli* (штамм ЕС34195) в концентрации не менее $1,7 \times 10^7$ КОЕ/доза с добавлением стабилизатора LP и стерильного фосфатно-буферного раствора. По внешнему виду вакцина представляет собой сухую однородную пористую массу светло-желтого цвета, легко растворимую в воде без образования хлопьев и осадка. Вакцина расфасована по 1000 (7.5 см³), 2500 (7.5 см³), 5000 (7.5 см³), 10 000 (20.0 см³) и 20 000 доз (20.0 см³) в стеклянные или пластиковые флаконы, герметично закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у птиц к возбудителю колибактериоза через 10-14 суток после однократного введения. У взрослых птиц следует проводить ревакцинацию перед началом периода яйцекладки. Иммунитет у птиц после ревакцинации сохраняется до 45-недельного возраста.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Вакцинации подлежат цыплята и индюшата. Цыплят вакцинируют методом распыления или с питьевой водой в возрасте от 1 дня и старше. Ревакцинацию проводят у птиц в возрасте 12-14 недель. Партии цыплят, подлежащих иммунизации, необходимо прививать одновременно, соблюдая меры по нераспространению вакцинного штамма на не привитое поголовье других птицеводческих помещений.

Индюшат вакцинируют методом распыления в 3-дневном возрасте, ревакцинируют в возрасте 3-х недель.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Мясо и продукты убоя от вакцинированной птицы реализуют не ранее, чем через 21 день после проведения вакцинации. Ограничений по использованию яиц от вакцинированной птицы нет.

СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности вакцины 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона вакцину необходимо использовать в течение 2 часов. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2 °С до 8 °С.

ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Вакцина предназначена для профилактики инфекционного ларинготрахеита у птиц в товарных и племенных птицеводческих хозяйствах различного направления выращивания. Лекарственная форма – лиофилизат для приготовления суспензии для энтерального, окулярного применения и спрей-методом; лекарственная форма разбавителя – раствор для разведения лиофилизата для приготовления суспензии для окулярного применения. Вакцина изготовлена из экстраэмбриональной жидкости и околоплодных оболочек СПФ-эмбрионов кур, инфицированных аттенуированным вирусом инфекционного ларинготрахеита птиц (штамм «Salsbury 146») с добавлением стабилизаторов А и В и гентамицина в качестве консерванта.

Для окулярного метода применения вакцина комплектуется разбавителем – «Стерильный разбавитель 28». В состав разбавителя входят: калия фосфат двухосновной, калия фосфат одноосновной, нейтральный краситель Blue V, вода. По внешнему виду вакцина представляет сухую однородную пористую массу светло-желтого цвета, хорошо растворимую в воде или разбавителе без образования хлопьев и осадка, а разбавитель – прозрачный раствор синего цвета. Вакцина расфасована по 1000, 5000 и 10 000 прививных доз (3,4 см³, 17 см³ и 32 см³), а разбавитель по 30,0 см³ в стеклянные или пластиковые флаконы соответствующей вместимости.

БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у привитых птиц к инфекционному ларинготрахеиту через 14 дней после вакцинации продолжительностью не менее 6 месяцев.

ЛАРИНГО ВАК (LARINGO VAC)

- Высокий уровень активного поствакцинального иммунитета
- Высокая иммуногенность штамма «Salsbury 146»
- Высокая концентрация вакцинного штамма
- Стабильность вакцинного штамма
- Длительный срок годности вакцины
- Живая вакцина. Создана на SPF-эмбрионах

В одной прививной дозе вакцины содержится не менее $10^{2.5}$ ЭИД₅₀ аттенуированного вируса ларинготрахеита птиц (штамм «Salsbury 146»).

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Вакцинации подлежат цыплята в возрасте 4 недель, а при необходимости с 10 суток. Ревакцинируют птицу перед переводом в продуктивное стадо в возрасте 16-20 недель.

Вакцину применяют окулярно, энтерально с питьевой водой и методом крупнодисперсного распыления (спрей-метод).

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Мясо от вакцинированной птицы реализуют не ранее, чем через 21 день после проведения иммунизации. Ограничений по использованию яиц от вакцинированной птицы нет.

СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности вакцины и разбавителя составляет 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина и разбавитель к применению не пригодны. Вакцину и разбавитель хранят и транспортируют при температуре от 2 °С до 7 °С. Замораживание вакцины не допускается. Разбавитель хранят и транспортируют в сухом защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С.



ПУЛВАК® TRT (POULVAC® TRT)

- Самая большая концентрация вакцинного штамма
- Низкая реактогенность вакцинного штамма
- Возможно совмещение с другими вакцинами
- Высокая стабильность
- Длительный срок годности
- Живая вакцина

ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Вакцина предназначена для профилактики инфекционного ринотрахеита индеек и синдрома опухшей головы кур в племенных и товарных хозяйствах различного направления выращивания. Лекарственная форма - лиофилизированная масса.

Вакцина изготовлена из культуральной жидкости переливаемой линии клеток Vero, инфицированных аттенуированным вирусом инфекционного ринотрахеита индеек серотипа А (штамм Clone K серотип А), с добавлением в качестве стабилизаторов D-маннитола, инозитола, пептона, желатина и гентамицина в качестве бактериостатического средства. По внешнему виду вакцина представляет собой сухую пористую однородную массу бледно-розового цвета, легко растворимую в воде без образования хлопьев и осадка. Вакцина расфасована по 1000, 2000 и 5000 доз (4 см³) в полиэтиленовые или пластиковые флаконы соответствующей вместимости.

БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у индеек и кур к возбудителю метапневмовирусной инфекции через 21 сутки после однократного применения продолжительностью не менее 14 недель.



В одной прививной дозе вакцины содержится не менее 10^{3.2} ТЦД₅₀ аттенуированного вируса инфекционного ринотрахеита индеек (штамм Clone K серотип А). Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Вакцинации подлежат индюшата и цыплята в суточном возрасте.

Вакцину вводят интраназально (окулярно) и методом крупно-дисперсного распыления.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Продукты уоя и яйцо от вакцинированной птицы реализуют без ограничений независимо от сроков вакцинации.

СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности вакцины 20 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2°C до 8 °С.



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Вакцина предназначена для профилактики ньюкаслской болезни в племенных и товарных птицеводческих хозяйствах различного направления выращивания. Лекарственная форма вакцины - лиофилизат для приготовления суспензии для интраназального (окулярно), перорального применения или метода крупнокапельного распыления (спрей-метод), лекарственная форма разбавителя - раствор для разведения лиофилизата для приготовления суспензии для интраназального (окулярно) применения.

Вакцина изготовлена из экстраэмбриональной жидкости СПФ-эмбрионов кур, инфицированных аттенуированным вирусом ньюкаслской болезни (НБ) (штамм «Ла-Сота» тип «В1») с добавлением стабилизатора Н и гентамицина.

Для применения интраназальным (окулярным) методом вакцина комплектуется забуференным физиологическим раствором с нейтральным красителем - «Стерильный разбавитель 2В» и дозирующим аппликатором. В состав разбавителя входят: калия фосфат двухосновной, калия фосфат одноосновной, нейтральный краситель Blue V, вода. По внешнему виду вакцина представляет собой сухую однородную пористую массу светло-желтого цвета, легко растворимую в воде или разбавителе без образования хлопьев и осадка, а разбавитель - прозрачный раствор синего цвета. Вакцина расфасована по 1000 (3,4 см³), 2500 (3,4 см³), 5000 (3,4 см³) и 10 000 (15,8 см³) прививных доз в стеклянные или пластиковые флаконы, а разбавитель - по 30 мл в стеклянные или пластиковые флаконы соответствующей вместимости.

БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у цыплят к возбудителю НБ через 10-14 суток после однократного применения, который сохраняется в течение 4 недель.

В одной иммунизирующей дозе вакцины содержится не менее 10^{5.5} ЭИД₅₀ аттенуированного вируса ньюкаслской болезни (штамм «Ла-Сота» тип «В1»).

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

ВАКЦИНА ПРОТИВ НЬЮКАСЛСКОЙ БОЛЕЗНИ ИЗ ШТАММА ЛАСОТА ТИП В1 (POULVAC® ND LASOTA)

- Создание напряженного иммунитета против НБ
- Высокий уровень технологии производства вакцины
- Содержит стабилизатор
- Низкая реактогенность
- Живая вакцина. Создана на SPF-эмбрионах
- Высокая стабильность «классической» вакцины - независимо от способа применения

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Вакцинации подлежат цыплята, начиная с суточного возраста. Партии подлежащих иммунизации цыплят необходимо прививать одномоментно, соблюдая меры по предупреждению нераспространения вакцинного вируса на непривитое поголовье других птицеводческих помещений. Вакцина применяется интраназально (окулярно), перорально (выпаивание с питьевой водой) или методом крупнодисперсного распыления (спрей-метод).

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Мясо от вакцинированной птицы реализуют не ранее, чем через 21 день после проведения вакцинации. Ограничений по использованию яиц от вакцинированной птицы нет.

СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности вакцины составляет 30 месяцев, а разбавителя - 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона необходимо использовать вакцину и разбавитель в течение 2 часов. По истечении срока годности вакцина и разбавитель к применению не пригодны. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2 °С до 7 °С. Замораживание вакцины не допускается. Разбавитель хранят и транспортируют в сухом защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С.



ВАКЦИНА ПРОТИВ НЬЮКАСЛСКОЙ БОЛЕЗНИ ИЗ ШТАММА B1 ТИП B1 (POULVAC® ND B1)

- Высокий уровень технологии производства вакцины
- Содержит стабилизатор
- Низкая реактогенность
- Живая вакцина. Создана на SPF-эмбрионах
- Высокая стабильность «классической» вакцины – независимо от способа применения

ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Вакцина предназначена для профилактики ньюкаслской болезни в племенных и товарных птицеводческих хозяйствах различного направления выращивания. Лекарственная форма вакцины – лиофилизат для приготовления суспензии для интраназального (окулярного), перорального применения или метода крупнокапельного распыления (спрей-метод), лекарственная форма разбавителя – раствор для разведения лиофилизата для приготовления суспензии для интраназального (окулярного) применения. Вакцина изготовлена из экстраэмбриональной жидкости СПФ-эмбрионов кур, инфицированных аттенуированным вирусом ньюкаслской болезни (НБ) (штамм «B1» тип «B1») с добавлением стабилизатора Н и гентамицина.

Для применения интраназальным (окулярным) методом вакцина комплектуется забуференным физиологическим раствором с нейтральным красителем – «Стерильный разбавитель 28» и дозирующим аппликатором. В состав разбавителя входят: калия фосфат двухосновной, калия фосфат одноосновной, нейтральный краситель Blue V, вода. По внешнему виду вакцина представляет собой сухую однородную пористую массу светло-желтого цвета, легко растворимую в воде или разбавителе без образования хлопьев и осадка, а разбавитель – прозрачный раствор синего цвета. Вакцина расфасована по 1000 (3,4 см³), 2500 (3,4 см³), 5000 (3,4 см³), 10 000 (7,8 см³) и 25 000 (20,0 см³) прививных доз, а разбавитель – по 30 мл в стеклянные или пластиковые флаконы соответствующей вместимости.



МГ-БАК (MG-BAC)

- Напряженный иммунитет против *Mycoplasma gallisepticum*
- Низкая реактогенность – возможно применение цыплятам раннего возраста
- Высокий уровень безопасности – качественная инактивация
- Однородный иммунитет



БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у цыплят к возбудителю НБ через 10-14 суток после однократного применения, который сохраняется в течение 4 недель.

В одной иммунизирующей дозе вакцины содержится не менее 10^{5.5} ЭИД₅₀ аттенуированного вируса ньюкаслской болезни (штамм «B1» тип «B1»).

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Вакцинации подлежат цыплята, начиная с суточного возраста. Партии подлежащих иммунизации цыплят необходимо прививать одновременно, соблюдая меры по нераспространению вакцинного вируса на непривитое поголовье других птицеводческих помещений.

Вакцина применяется интраназально (окулярно), перорально (выпаивание с питьевой водой) или методом крупнокапельного распыления (спрей-метод).

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Мясо от вакцинированной птицы реализуют не ранее, чем через 21 день после проведения вакцинации. Ограничений по использованию яиц от вакцинированной птицы нет.

СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности вакцины составляет 30 месяцев, а разбавителя – 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона вакцину и разбавитель необходимо использовать в течение 2 часов. По истечении срока годности вакцина и разбавитель к применению не пригодны. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2 °С до 7 °С. Замораживание вакцины не допускается. Разбавитель хранят и транспортируют в сухом защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С.



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Вакцина предназначена для профилактики респираторного микоплазмоза птиц в неблагополучных по данной болезни товарных и племенных птицеводческих хозяйствах различного направления выращивания. 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, арлацел-83, твин-80, и формальдегида 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 мл (1000 прививных доз) в полипропиленовые или стеклянные флаконы соответствующей вместимости.

БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

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.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Вакцинируют птицу в возрасте 7-70 суток 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.

Птице в возрасте от 7 до 70 суток вакцину вводят подкожно в среднюю треть шеи в дозе 0,5 мл.

Птицу старшего возраста вакцинируют 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 °С – 25 °С. Во время проведения вакцинации флакон с вакциной периодически встряхивают для восстановления однородности эмульсии.

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

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

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

СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности вакцины 30 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия флакона вакцину необходимо использовать в течение 2 часов. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2 °С до 7 °С. Не допускается замораживание вакцины.



АВАТЕК 150 G (AVATEC 150 G)

Дивалентный ионофор на основе ласалоцида натрия 15%

- Потенциал для программы ротации - единственный представитель класса дивалентных ионофоров
- Способствует профилактике теплового стресса
- Отсутствует риск передозировки за счет большого окна безопасности при дозировании
- Однородное смешивание на различном оборудовании по приготовлению кормов благодаря микрогранулированной формуле
- Обладает антибактериальным эффектом против *Clostridium perfringens*, способствует профилактике некротического энтерита
- Применяется в дозе 500 г/тонну корма

ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Аватек 150 G применяют при кокцидиозе с профилактической целью цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур, индейкам. Лекарственная форма: порошок для перорального применения.

Аватек 150 G в качестве действующего вещества содержит ласалоцид натрия - 15%, а также вспомогательные вещества: лигносульфонат кальция, оксид железа и дигидрат сульфата кальция. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой микрогранулированный сыпучий порошок светло-коричневого цвета, не образующий пыли, не растворимый в воде. Выпускают лекарственный препарат расфасованным по 20 кг в герметично закрытых крафт-мешках.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Аватек 150 G относится к антикокцидийным лекарственным препаратам из группы ионофорных антибиотиков. Ласалоцид натрия, входящий в состав препарата, является продуктом ферментации гриба *Streptomyces lasaliensis*, обладает выраженным кокцидиостатическим действием в отношении основных видов кокцидий, паразитирующих у птиц (*E. necatrix*, *E. tenella*, *E. acervulina*, *E. brunetti*, *E. maxima*, *E. mivati*) и крупного рогатого скота (*Eimeria spp.*, в том числе *E. bovis*, *E. zuernii*) в стадии спорозоида, трофозонта, шизонта первого поколения и мерозоида второго поколения; не вызывает у кокцидий перекрестной резистентности к другим ионофорным антибиотикам. Механизм действия ласалоцида заключается в избирательном нарушении транспорта ионов Na^+ , K^+ , Ca^{2+} , Mg^{2+} через биологические мембраны паразита, что вызывает его гибель. При пероральном введении препарата ласалоцид натрия



ДЕКОКС 6% (DECCOX 6%)

Химический кокцидиостатик на основе декоквината

- Совместим со всеми известными препаратами и компонентами корма, применяемыми в птицеводстве
- Отсутствие риска резистентности - препятствует распространению резистентных штаммов кокцидий
- Гибкая адаптация дозировки под давлением инвазионного фона за счет профилактической широты
- Применяется в дозе 333-667 г/тонну корма



плохо всасывается и оказывает кокцидиостатическое действие на слизистую и подслизистую оболочках желудочно-кишечного тракта.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

В рацион птиц Аватек 150 G вводят в дозе 500 г на 1 тонну корма, что соответствует 75 мг ласалоцида натрия на 1 кг корма, и применяют:

- цыплятам-бройлерам с первого дня жизни в течение всего периода выращивания, исключают из рациона за 5 дней до убоя;
- ремонтному молодняку кур с первого дня жизни до 16-недельного возраста.
- индейкам с первого дня жизни до 12-недельного возраста. Аватек 150 G применяют в соответствии со стандартными схемами ротационной или челночной программ, принятыми в хозяйстве. Для обеспечения равномерного распределения в корме рекомендуемую дозу препарата тщательно смешивают последовательно с 10 кг, 100 кг и 900 кг комбикорма. Запрещается применение препарата курам-несушкам и ремонтному молодняку кур старше 16-недельного возраста, в связи с его накоплением в яйцах, индейкам старше 12-недельного возраста. Не допускается использование Аватека 150 G совместно с другими ионофорными антибиотиками, сульфодиметоксином и тиамулином, а также за 7 дней до начала и в течение и 7 дней после окончания их применения.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Убой птиц на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток после последнего применения Аватека 150 G. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности Аватека 150 G при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя - 3 года со дня производства; после вскрытия упаковки - 3 месяца. Хранят Аватек 150 G в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от пищевых продуктов и кормов, при температуре от 2 °С до 25 °С.



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Декокс 6% применяют цыплятам-бройлерам с целью профилактики кокцидиоза с первого дня жизни в течение всего периода выращивания, исключают из рациона за 5 суток до убоя. Лекарственная форма: порошок для перорального применения.

Декокс 6% в качестве действующего вещества в 100 г содержит 6 г декоквината и вспомогательные вещества: соевое масло, кремния диоксид коллоидный безводный и пшеничную кормовую муку.

По внешнему виду препарат представляет собой крупнозернистый порошок бежевого цвета с запахом пшеничных отрубей.

Выпускают лекарственный препарат в трехслойных бумажных мешках с внутренним полиэтиленовым покрытием, расфасованным по 10 кг.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Декокс 6% относится к противопротозойным лекарственным препаратам.

Декоквинат (4-гидроксихинолиновое соединение), входящий в состав лекарственного препарата, активен в отношении *Eimeria spp.* и *Toxoplasma spp.*

Механизм антикокцидийного действия декоквината основан на ингибировании процессов митохондриального дыхания и переноса электронов у кокцидий, что вызывает остановку развития спорозоитов после их проникновения в эпителий и прерывание жизненного цикла развития паразита. Это приводит к существенному уменьшению очаговых поражений кишечника и снижению интенсивности выхода ооцист в просвет кишечника и внешнюю среду.

Декокс 6% плохо всасывается в желудочно-кишечном тракте, выводится из организма главным образом с фекалиями в неизменной форме (до 88%).

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

В рацион цыплят препарат вводят в дозе 0,333-0,667 кг на 1 тонну корма, что соответствует 20-40 мг декоквината на 1 кг корма.

Для равномерного распределения в корме рассчитанное количество Декокса 6%, сначала смешивают с кормом в соотношении 1:3, а затем полученную смесь тщательно перемешивают с оставшейся частью корма.

Декокс 6% устойчив к кратковременному воздействию повышенной до 80 °С температуры, и может использоваться при изготовлении гранулированного комбикорма при стандартных режимах гранулирования.

Не допускается использование Декокса 6% одновременно с другими противопротозойными средствами. Взаимодействия декоквината с антибиотиками, антигельминтными средствами и вакцинами не выявлено.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Убой цыплят-бройлеров на мясо разрешается не ранее чем через 5 суток после последнего применения Декокса 6%.

СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения и транспортирования в закрытой упаковке производителя - 3 года с даты производства, после вскрытия упаковки и в смеси с сухим комбикормом - 3 месяца. Запрещается применение Декокса 6% по истечении срока годности.

Декокс 6% хранят и транспортируют в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2 °С до 25 °С.



ГРОМАКС (GROMAX)

Комбинированный кокцидиостатик на основе мадурамицина и никарбазина

- Действует на ранних стадиях жизненного цикла кокцидий. Устраняет отрицательные побочные эффекты никарбазина (риск теплового стресса). Высокоэффективен при борьбе со штаммами кокцидий, устойчивыми к другим препаратам, в том числе к антикокцидийным ионофорам.
- Высокотехнологичная грануляция обеспечивает стабильность и хорошую смешиваемость с кормом.
- Применяется в дозе 500г/тонну корма

ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Громакс назначают цыплятам-бройлерам и ремонтному молодняку кур с целью профилактики кокцидиоза. Лекарственная форма: порошок для перорального применения. Громакс в 1000г в качестве действующих веществ содержит мадурамицина аммония – 7,5 г, никарбазина – 80 г, а в качестве вспомогательных веществ бензиловый спирт, соевое масло и размолотую сердцевину початка кукурузы. По внешнему виду препарат представляет собой микрогранулированный сыпучий порошок от бежевого до коричневого цвета, не образующий пыли и не растворимый в воде.

Лекарственный препарат выпускают расфасованным по 25 кг в герметично закрытых крафт-мешках.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Громакс относится к противоккокцидийным лекарственным препаратам группы ионофорных антибиотиков. Мадурамицина аммоний, входящий в состав препарата, обладает широким спектром действия в отношении основных видов кокцидий, паразитирующих у птиц (*E. acervulina*, *E. maxima*, *E. tenella*, *E. necatrix*, *E. brunetti*, *E. mivati*), в стадии спорозоита, трофозоита, шизонта первой генерации.

Механизм действия мадурамицина аммония заключается в избирательном нарушении транспорта ионов Na⁺ и K⁺ через биологические мембраны клетки паразита, что приводит к нарушению осмотического баланса и гибели кокцидий.

Никарбазин ингибирует митохондриальный метаболизм в организме паразита. Он действует как разобщитель окислительного фосфорилирования, главным образом на стадии второго поколения шизонтов и их мерозоитов.

Мадурамицин аммония и никарбазин практически не всасываются в желудочно-кишечном тракте и оказывают свое действие на слизистой и подслизистой оболочках. Мадурамицина аммоний выводится из организма птиц,



главным образом, в неизменном виде с пометом в течение 2-3 дней. Никарбазин выводится из организма в неизменном виде с пометом в течение 3-5 дней.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Громакс применяют в соответствии со стандартными схемами ротационной или челночной программ, принятыми в хозяйстве. Препарат вводят в рацион цыплятам-бройлерам и ремонтному молодняку кур в дозе 500 г на 1 тонну корма, что соответствует 3,75 мг мадурамицина аммония и 40 мг никарбазина на 1 кг массы корма, и применяют: - цыплятам-бройлерам с первого дня жизни в течение всего периода выращивания.

Для обеспечения равномерного распределения лекарственного препарата в корме используют ступенчатое смешивание. С этой целью рекомендуемую дозу препарата (500 г/т) смешивают с 10 кг комбикорма, затем смесь перемешивают с 90 кг комбикорма и при тщательном перемешивании вносят в оставшееся количество (900 кг) комбикорма. Запрещается применение лекарственного препарата племенной птице, курам-несушкам, яйца которых используют в пищевых целях, ремонтному молодняку кур старше 16-недельного возраста и животным других видов.

Не допускается использование Громакс одновременно с другими антикокцидийными средствами, совместно с тиамулином, а также за 7 дней до и в течение 7 дней после окончания его применения.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Убой птиц на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток после последнего применения лекарственного препарата Громакс. Мясо птиц, вынужденно убитых ранее установленного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года с даты производства. Запрещается применять Громакс по истечении срока годности.

Хранят и транспортируют Громакс в закрытой упаковке производителя при температуре не выше 30 °С.



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Цигро назначают цыплятам-бройлерам и ремонтному молодняку кур с целью профилактики кокцидиоза. Лекарственная форма: порошок для перорального применения.

Цигро в 1000 г содержит в качестве действующего вещества мадурамицина аммония – 10 г, а в качестве вспомогательных веществ бензиловый спирт и размолотую сердцевину початка кукурузы.

По внешнему виду препарат представляет собой микрогранулированный сыпучий порошок светло-коричневого цвета, не образующий пыли и не растворимый в воде. Лекарственный препарат выпускают расфасованным по 20 кг в герметично закрытых крафт-мешках.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Цигро относится к противоккокцидийным лекарственным препаратам группы ионофорных антибиотиков.

Мадурамицина аммоний, входящий в состав препарата, обладает широким спектром действия в отношении основных видов кокцидий, паразитирующих у птиц (*E. necatrix*, *E. tenella*, *E. acervulina*, *E. brunetti*, *E. maxima*, *E. mivati*), в стадии спорозоита, трофозоита, шизонта первой генерации.

Механизм действия препарата заключается в избирательном нарушении транспорта ионов Na⁺ и K⁺ через биологические мембраны клетки паразита, что приводит к нарушению осмотического баланса и гибели кокцидий.

Мадурамицин аммония практически не всасывается в желудочно-кишечном тракте и оказывает свое действие на слизистой и подслизистой оболочках. Выводится из организма птиц, главным образом, в неизменном виде с пометом в течение 2-3 дней.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Цигро применяют в соответствии со стандартными схемами ротационной или челночной программ, принятыми в хозяйстве. Препарат вводят в рацион птиц в дозе 500 г на 1 тонну корма, что соответствует 5 мг мадурамицина аммония (действующего вещества) на 1 кг массы корма, и применяют: цыплятам-бройлерам с первого дня жизни в течение всего периода выращивания, исключают из

ЦИГРО (CYGRO)

Моновалентный гликозидный ионофор

- Высокая технологичность продукта на первом плане - в препаративной форме всего 1% мадурамицина аммония
- Только высококачественно микрогранулированный продукт способен обеспечить равномерное смешивание 5 г ДВ в тонне корма
- Высокотехнологичный микрогранулят Цигро не даёт пыли и расслоения продукта. (Низкотехнологичные грануляты или пылевые формы препаратов с высокоактивным ДВ не обеспечивают однородность смешивания с кормом и могут вызвать поражения органов дыхания персонала)
- Обладает антибактериальным эффектом против *Clostridium perfringens*, способствует профилактике некротического энтерита
- Применяется в дозе 500 г/тонну корма

рациона за 5 дней до убоя; ремонтному молодняку кур с первого дня жизни до 16-недельного возраста.

Для обеспечения равномерного распределения лекарственного препарата в корме используют ступенчатое смешивание. С этой целью рекомендуемую дозу препарата (500 г/т) смешивают с 10 кг комбикорма, затем смесь перемешивают с 90 кг комбикорма и при тщательном перемешивании вносят в оставшееся количество (900 кг) комбикорма. Запрещается применение лекарственного препарата племенной птице, курам-несушкам, яйца которых используют в пищевых целях, ремонтному молодняку кур старше 16-недельного возраста и животным других видов. Не допускается использование Цигро одновременно с другими антикокцидийными средствами, совместно с тиамулином, а также за 7 дней до и в течение 7 дней после окончания его применения.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Убой птиц на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток после последнего применения Цигро. Мясо птиц, вынужденно убитых ранее установленного срока, может быть использовано в корм пушным зверям

СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года с даты производства, после вскрытия упаковки – 3 месяца. Хранят и транспортируют Цигро в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей, недоступном для посторонних лиц месте, при температуре от 0°С до 25°С.



РОБЕНЗ 66 G (ROBENZ 66 G)

Химический кокцидиостатик на основе робенидина

- Совместим со всеми известными препаратами и компонентами корма, применяемыми в птицеводстве
- Одновременно выраженное действие сразу на несколько стадий развития кокцидий
- Дополнительный антибактериальный эффект против *Clostridium*, что дополняет эффективность кормовых антибиотиков
- Однородное смешивание на различном оборудовании по приготовлению кормов благодаря микрогранулированная формуле
- Применяется в дозе 500 г/тонну корма



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Робенз 66 G назначают с целью профилактики кокцидиоза у цыплят-бройлеров и индеек. Лекарственная форма: микрогранулированный порошок для перорального применения.

Робенз 66 G в качестве действующего вещества содержит робенидина гидрохлорид – 6,6%, а также вспомогательные вещества: лигносульфонат кальция и дигидрат сульфат кальция. По внешнему виду препарат представляет собой микрогранулированный сыпучий порошок светло-кофейного цвета, не образует пыли, не растворим в воде. Робенз 66 G выпускают расфасованным по 20 кг в герметично закрытых крафт-мешках.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Робенидин, входящий в состав препарата, обладает широким спектром антикокцидийного действия в отношении основных видов кокцидий, паразитирующих у птиц (*E. necatrix*, *E. tenella*, *E. acervulina*, *E. brunetti*, *E. maxima*, *E. mivati*), на стадии спорозоита, трофозонты первого поколения и мерозоита второго поколения.

Механизм действия робенидина заключается в избирательном нарушении энергообмена клетки кокцидии и подавлении деления ядра, что приводит к гибели паразита. При пероральном введении препарата робенидин практически не всасывается в желудочно-кишечном тракте и оказывает свое действие на слизистую и подслизистую оболочках; выводится из организма птиц, главным образом, в неизменном виде с пометом.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Робенз 66 G вводят в рацион птиц в дозе 500 г на 1 тонну корма, что соответствует 33 мг робенидина гидрохлорида на 1 кг корма, и применяют:

- цыплятам-бройлерам с первого дня жизни в течение всего периода выращивания, исключают из рациона за 5 дней до убоя;
- индейкам с первого дня жизни до 12-недельного возраста.

Препарат применяют в соответствии со стандартными схемами ротационной или челночной программ, принятыми в хозяйстве, перед использованием антикокцидийных препаратов из группы ионофорных антибиотиков.

Для обеспечения равномерного распределения в корме рекомендуемую дозу препарата (500 г/т) тщательно смешивают последовательно с 10 кг, 100 кг и 900 кг комбикорма. Запрещается применение препарата курам-несушкам, в связи с его накопления в яйцах. Препарат совместим с витаминами и известными кормовыми добавками, применяемыми в птицеводстве. Робенз 66 G не следует применять совместно с другими антикокцидийными препаратами.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Убой птиц на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток после последнего применения Робенза 66 G. Мясо птиц, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

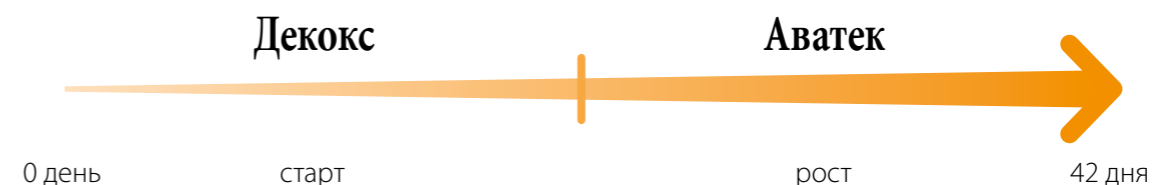
СРОК ГОДНОСТИ И УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности Робенза 66 G при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 3 года со дня производства; после вскрытия упаковки – 3 месяца, в смеси с кормом – 3 месяца. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от света месте, отдельно от пищевых продуктов и кормов при температуре от 2°C до 25 °C.

ЧЕЛНОЧНАЯ ПРОГРАММА:

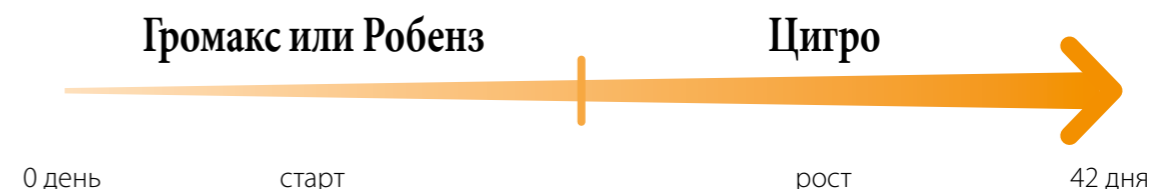
ВЕСНА/ЛЕТО – ДЕКОКС/АВАТЕК

Выраженное действие химического препарата Декок позволяет сократить инвазионный фон до минимальных значений и создать благоприятные условия для наиболее эффективного действия дивалентного ионофора, обладающего большим окном безопасности дозировки и способствующего профилактике теплового стресса в летний период.

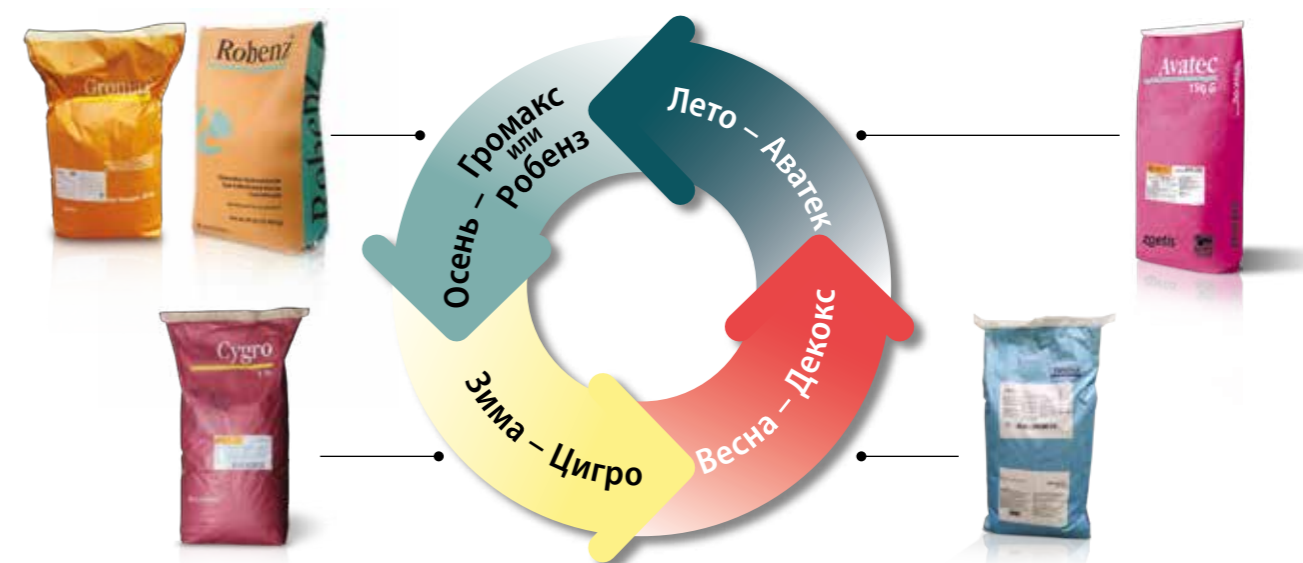


ОСЕНЬ/ЗИМА – ГРОМАКС/ЦИГРО ИЛИ РОБЕНЗ/ЦИГРО

Оптимальная зимняя программа с учетом ротационного комбинированного или химического препарата и гликозидного ионофора.



ПОЛНОРОТАЦИОННАЯ ПРОГРАММА:





СИСТЕМА *IN OVO* ВАКЦИНАЦИИ EMBREX® INOVOJECT®

Надежная вакцинация – гарантия уверенности. Системы Embrex® Inovoject® считаются эталонами в отрасли в вопросах вакцинирования по технологии *in ovo*



СИСТЕМА EMBREX® INOVOJECT® В СОЧЕТАНИИ С ТЕХНОЛОГИЕЙ VACCINE SAVER®

Применяемое почти всеми инкубаторами в США и используемое во всем мире для вакцинации порядка 15 миллиардов яиц ежегодно, это полностью автоматизированное устройство теперь дополнено патентованным модулем Vaccine Saver® и обеспечивает большую эффективность вакцинации по сравнению с другими системами *in ovo*, а также в сравнении с вакцинацией в суточном возрасте. Проведенные исследования демонстрируют в среднем 14% экономию вакцины при использовании Embrex® Inovoject® (Vaccine Saver®) по сравнению с конкурентными системами. Патентованные системы датчиков обеспечивают точную доставку вакцины только в жизнеспособные эмбрионы (в неоплодотворенные яйца вакцина не вводится).

- **ПОВЫШЕНИЕ ЭФФЕКТИВНОСТИ ПРОИЗВОДСТВА**
Система Embrex® Inovoject® не только точно и эффективно вводит вакцину. Также она может помочь Вам добиться повышения эффективности всего процесса птицеводческого производства.

• ОПТИМАЛЬНАЯ САНАЦИЯ

Двойная конструкция иглы предотвращает попадание загрязнителей с поверхности скорлупы на иглу для инъекций, обеспечивая оптимальную санацию после каждой инъекции. Исследования показывают более высокий процент вылупления по сравнению с системами вакцинации *in ovo* на основе одинарной иглы.

• СОКРАЩЕНИЕ ВЛИЯНИЯ ЧЕЛОВЕЧЕСКОГО ФАКТОРА

Полностью автоматизированный процесс не только сокращает вероятность ошибки, вызванной человеческим фактором, но также обеспечивает экономию трудовых затрат и более точные результаты.

• СНИЖЕНИЕ СТРЕССА У ПТИЦЫ

Отсутствие необходимости проводить вакцинацию методом подкожной инъекции в суточном возрасте позволяет сократить время пребывания цыплят в инкубатории, быстрее перевозить их на ферму в оптимальную для выращивания среду для скорейшего доступа их к воде и корму.



KL AUTOMATION

KL Automation и Zoetis вместе становятся мощной силой, обеспечивающей эффективную работу инкубатория: новейшие роботы и надежное оборудование компании KL Automation дополняются экспертными знаниями и высокопрофессиональным обслуживанием, которых вы ждете от Zoetis. Союз этих компаний – мощная сила, гарантирующая эффективную работу инкубаториев и помогающая вам достигнуть невиданных ранее результатов. Системы KL Automation также поддерживаются автоматизированным моющим оборудованием FANUC® для надежности и стабильности в сложных условиях работы инкубатория. Все этапы автоматизированного процесса приспособлены к ограниченному пространству инкубаторов и подходят для всех типов лотков и корзин.

РЕШЕНИЯ ОТ KL Automation

ПОМЕЩЕНИЕ ДЛЯ ВАКЦИНАЦИИ И ТРАНСПОРТИРОВКИ ЯИЦ

Оборудование компании KL Automation для транспортировки яиц и *in ovo* вакцинации бережно перемещает яйца, заботясь об эффективности процесса и предотвращая повреждение яиц.

Возможности автоматизированного оборудования обеспечивают работу малых, средних и крупных инкубаторов, перемещая до 100 000 яиц в час.

СИСТЕМА РАЗДЕЛЕНИЯ И УДАЛЕНИЯ

Оборудование KL Automation гарантирует эффективный, бесперебойный процесс безопасного очищения цыплят от остатков скорлупы перед их подсчетом и транспортировкой.

В сепараторах цыплят и скорлупы предусмотрены опции ручной, полуавтоматической и автоматической работы, позволяющие обрабатывать до 700 лотков в час.

СИСТЕМА ТРАНСПОРТИРОВКИ ЦЫПЛЯТ

Аккуратная и эффективная транспортировка делает возможной более быструю отправку цыплят на фермы для дальнейшего выращивания. Эффективная система транспортировки компании KL Automation включает в себя высокоскоростные счетчики цыплят и автоматизированную загрузку тележек, а также возможности для проведения вакцинации и определения пола.

Опция подсчета цыплят включает в себя от одной до пяти линий вместимостью от 15 000 до 100 000 цыплят в час.

УДАЛЕНИЕ И ХРАНЕНИЕ ОТХОДОВ

Оборудование компании KL Automation обеспечивает эффективную утилизацию и надежное хранение отходов. Виды оборудования по хранению и удалению отходов включают в себя измельчители, дробилки яичной скорлупы, а также резервуары для хранения с пневматическими прокладками, дверцами с блокировкой и защитой от протеканий.

Насосные системы мощностью от 25 до 30 лошадиных сил. Резервуары размером от 3,54 до 16,28 кубических метров.

ПРОМЫВКА И САНИТАРНАЯ ОБРАБОТКА

Каждая система KL Automation обладает техническими возможностями для очистки и санитарной обработки. В целях экономии времени и трудовых затрат лотки, поддоны и тележки могут быть промыты и продезинфицированы в процессе обработки яиц и цыплят.

ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ

Контрактное сервисное обслуживание оборудования KL Automation основано на золотом стандарте сервиса Embrex® BioDevices. Техническое обслуживание от компании Zoetis обеспечивает работу систем KL Automation по заводским ТУ. Специалисты компании Zoetis помогают предотвратить дорогостоящие и серьезные поломки оборудования благодаря плановому техническому обслуживанию и обучению персонала в инкубатории. Сервис от компании Zoetis позволяет инкубаторам работать более эффективно и обеспечивать своевременную поставку цыплят высокого качества.

Ключевые факторы успеха	Система Embrex® Inovoject®
ПОЛОЖЕНИЕ ЯЙЦА	Плавающая конструкция приспособляется к различной высоте и расположению яйца.
АККУРАТНЫЙ ПРОКОЛ СКОРЛУПЫ	Надлежащая фиксация яйца в сочетании с отдельной иглой, точное движение инъекторов обеспечивают стабильное качество и аккуратность прокола скорлупы, что сокращает риск появления трещин в ходе вакцинации.
МЕСТО ИНЪЕКЦИИ	Правильное место инъекции в более чем 98% случаев*.
ВВЕДЕНИЕ ВАКЦИНЫ	Сохранение активности вакцины от контейнера до момента введения её в эмбрион.
САНАЦИЯ	Уникальная телескопическая конструкция двойной иглы позволяет провести качественную санацию и предотвращает проникновение загрязнений с поверхности скорлупы внутрь яйца.

* неопубликованные данные, Отчеты по исследованию №№ 01-08-1100 и 10-08-1100, Pfizer Inc.

ОДНОКРАТНАЯ ВАКЦИНАЦИЯ С БУРСАПЛЕКС ПОМОЖЕТ ЗАЩИТИТЬ ВАШУ ПТИЦУ ПРОТИВ ИББ И ПОЛУЧИТЬ ОДНОРОДНОЕ СТАДО



НАБОРЫ ДЛЯ ДИАГНОСТИКИ БОЛЕЗНЕЙ КУР ИММУНОФЕРМЕНТНЫМ МЕТОДОМ



НАБОРЫ ДЛЯ ДИАГНОСТИКИ БОЛЕЗНЕЙ ИНДЕЕК ИММУНОФЕРМЕНТНЫМ МЕТОДОМ

Описание набора		Время выполнения теста	Условия хранения	Тестов в наборе
ProFLOK® IBD Ab (Профлок® IBD Ab) - диагностический набор для выявления антител против вируса инфекционной бурсальной болезни (ИББ)		<2 ч	+2°C +8°C	480 тестов
ProFLOK® IBD Plus BDA Ab (Профлок® IBD Plus BDA Ab) - диагностический набор для выявления антител против вируса инфекционной бурсальной болезни (ИББ)		<2 ч	+2°C +8°C	480 тестов
ProFLOK® LT Ab (Профлок® LT Ab) - диагностический набор для выявления антител против вируса инфекционного ларинготрахеита		<2 ч	+2°C +8°C	480 тестов
ProFLOK® NDV Ab (Профлок® NDV Ab) - диагностический набор для выявления антител против вируса ньюкаслской болезни		<2 ч	+2°C +8°C	480 тестов
ProFLOK® MG Ab (Профлок® MG Ab) - диагностический набор для выявления антител против микоплазмоза кур, вызываемого <i>Mycoplasma gallisepticum</i>		<2 ч	+2°C +8°C	480 тестов
ProFLOK® MS Ab (Профлок® MS Ab) - диагностический набор для выявления антител против микоплазмоза кур, вызываемого <i>Mycoplasma synoviae</i>		<2 ч	+2°C +8°C	480 тестов
ProFLOK® ALV Ag (Профлок® ALV Ag) - диагностический набор для выявления антигена вируса лейкоза птиц		<2 ч	+2°C +8°C	480 тестов
ProFLOK® ALV-J Ab (Профлок® ALV-J Ab) - диагностический набор для выявления антител к вирусу птичьего лейкоза, подгруппы J		<2 ч	+2°C +8°C	480 тестов
ProFLOK® CAV Ab (Профлок® CAV Ab) - диагностический набор для выявления антител против вируса инфекционной анемии (ИАЦ)		<2 ч	+2°C +8°C	480 тестов
ProFLOK® IBV Ab (Профлок® IBV Ab) - диагностический набор для выявления антител против вируса инфекционного бронхита (ИБК)		<2 ч	+2°C +8°C	480 тестов
ProFLOK® REO Ab (Профлок® REO Ab) - диагностический набор для выявления антител против реовируса птиц		<2 ч	+2°C +8°C	480 тестов
ProFLOK® AE Ab (Профлок® AE Ab) - диагностический набор для выявления антител против вируса энцефаломиелита птиц		<2 ч	+2°C +8°C	480 тестов

Описание набора		Время выполнения теста	Условия хранения	Тестов в наборе
ProFLOK® HEV-T Ab (Профлок® HEV-T Ab) - диагностический набор для выявления антител против вируса геморрагического энтерита индеек		<2 ч	+2°C +8°C	960 тестов
ProFLOK® MM-T Ab (Профлок® MM-T Ab) - диагностический набор для выявления антител против микоплазмоза индеек, вызываемого <i>Mycoplasma meleagridis</i>		<2 ч	+2°C +8°C	960 тестов
ProFLOK® BA-T Ab (Профлок® BA-T Ab) - диагностический набор для выявления антител против бордетеллиоза индеек, вызываемого <i>Bordetella avium</i>		<2 ч	+2°C +8°C	960 тестов
ProFLOK® NDV-T Ab (Профлок® NDV-T Ab) - диагностический набор для выявления антител против ньюкаслской болезни индеек		<2 ч	+2°C +8°C	960 тестов
ProFLOK® MS-T Ab (Профлок® MS-T Ab) - диагностический набор для выявления антител против микоплазмоза индеек, вызываемого <i>Mycoplasma synoviae</i>		<2 ч	+2°C +8°C	960 тестов
ProFLOK® MG-T Ab (Профлок® MG-T Ab) - диагностический набор для выявления антител против микоплазмоза индеек, вызываемого <i>Mycoplasma gallisepticum</i>		<2 ч	+2°C +8°C	960 тестов



НАБОРЫ ДЛЯ ДИАГНОСТИКИ БОЛЕЗНЕЙ КУР И ИНДЕЕК

Описание набора	Время выполнения теста	Условия хранения	Тестов в наборе
FluDETECT® Avian (ФлюДЕТЕКТ® Avian) - экспресс-тест для выявления антигена вируса гриппа типа А у птиц	≈ 15 мин	+2°C +8°C	20 тестов
ProFLOK® AIV BE Ab (Профлок® AIV BE Ab) - тест-набор для выявления антител к вирусу гриппа методом твердофазного иммуноферментного анализа (ИФА)	<2 ч	+2°C +8°C	480 тестов
ProFLOK® AIV Ab (Профлок® AIV Ab) - тест-набор для выявления антител к вирусу гриппа птиц иммуноферментным методом (ИФА)	<2 ч	+2°C +8°C	480 тестов
ProFLOK® MG-MS Ab (Профлок® MG-MS Ab) - диагностический набор для выявления антител против микоплазмоза птиц, вызываемого <i>Mycoplasma gallisepticum</i> и <i>Mycoplasma synoviae</i>	<2 ч	+2°C +8°C	480 тестов