

## Mottakskontroll av vaksine

|                                 |           |   |  |
|---------------------------------|-----------|---|--|
| Dato mottatt                    |           | Vaksinetype   |  |
| Tid i transport                 |           | Batch nr.   |  |
| Leveringsmåte                   |           | Holdbarhetsdato   |  |
| Reseptnummer                    |           | Antall enheter mottatt                                      |  |
| Fryseindikator / temperaturlogg | Antall    | OK <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nei |  |
|                                 | Kommentar |   |  |

### Vurdering av faseseparasjon

Vaksineposene kan inspiseres liggende i f.eks. kjøleskap. Unngå å riste vaksinen før vurderingen av evt. vannfase nederst i emballasjen er foretatt.

Dersom det er et blakket eller brunt sjikt i bunnen av posen (bilde 4)(vannfase) har vi en faseseparasjon (som kan indikere emulsjonssprekk), og vaksinen kan da **ikke** benyttes. Klar olje på toppen i posene, uten oppristing, er normalt og OK (bilde 2,3). Er du tvil, så kontakt PHARMAQ eller fiskehelsepersonell umiddelbart.

### Dersom vaksinen mottas rett før oppstart, gjøres en sjekk.

#### 1. Sjekk ved mottak:

Ta ut 10 % av posene, men ikke mer enn 10 poser. Sjekk nøye om det er separasjon eller fargeendring nederst i posen.

#### 2. Hovedsjekk 2 - 3 dager før oppstart:

Som punkt 1. NB! Vaksinen skal ristes umiddelbart før bruk og oljefraksjonen på toppen blandes ved det inn i emulsjonen (Bilde 1).



**Bilde 1**  
Homogen vaksine



**Bilde 2**  
Olje på toppen ved lagring er normalt



**Bilde 3**



**Bilde 4**  
Sprukket vaksine

|                                   |  |   |            |
|-----------------------------------|--|---|------------|
| Antall enheter sjekket ved mottak |  | OK <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nei | Dato/Sign. |
| Antall enheter sjekket før bruk   |  | OK <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nei | Dato/Sign. |

### Kommentar

Blir det funnet avvik i levert antall eller type vaksine, eller blir det funnet avvik på fryseindikator / temperaturlogg, eller dersom det påvises faseseparasjon ved den metode som er angitt over, meld umiddelbart fra til driftsleder og til veterinær / fiskehelsebiolog som har skrevet ut resept. Vaksinen settes i karantene på kjølelager og må ikke brukes før eventuelle avvik er vurdert.

Er vaksinen OK, sett den på kjølelager / kjøleskap ved anvist temperatur (2 - 8°C) frem til den skal brukes. Ved lagring i kjøleskap, pass på at det er tilstrekkelig luftsirkulasjon rundt posene, og at de ikke kommer i direkte kontakt med kjøleelementet.