

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 19 июня 2019 г. № 102

ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины инактивированной эмульгированной против пастереллёза крупного рогатого скота

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Вакцина инактивированная эмульгированная против пастереллёза крупного рогатого скота.

1.2 Вакцину изготавливают из смеси инактивированных культур штамма *Pasteurella multocida* 796, 5264 смешанных с масляным адьювантом (Montanide ISA).

1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой однородную эмульсию от белого до кремового цвета. В процессе хранения допускается расслоение эмульсии, легко восстанавливаемое при встряхивании.

1.4 Вакцину упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 50,0; 100,0 и 200,0 см³. Флаконы с препаратом укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 15 °С. Вакцину транспортируют при соблюдении условий хранения.

1.6 Срок годности вакцины 2 года с даты изготовления, при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия неиспользованные остатки вакцины хранению не подлежат. Не применять после истечения срока годности. По истечению срока годности неиспользованные остатки вакцины утилизировать в соответствии с требованиями законодательства.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 В состав вакцины входит смесь инактивированных культур штамма *Pasteurella multocida* 796 и 5264.

2.2 Препарат вызывает выработку специфических антител у крупного рогатого скота против возбудителя пастереллеза.

2.3 В 1 см³ вакцины содержится 6 млрд. микробных клеток пастерелл. Вакцина безвредная и слабо реактогенная.

2.4 Иммунитет у животных развивается к 10-15 суткам после вакцинации и сохраняется не менее двенадцати месяцев.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Вакцину применяют для профилактики пастереллеза крупного рогатого скота.

3.2 Перед применением и в процессе применения флаконы с вакциной тщательно встряхивают и подогревают в водяной бане до температуры (35-37) °С. Препарат используют в день вскрытия флакона, остатки обеззараживают кипячением.

3.3 Иммунизации подлежат поголовье крупного рогатого скота в возрасте от 2 месяцев и старше. Первичную ревакцинацию молодняка осуществляют через 6 месяцев, последующие – через каждые 11 месяцев. Перед иммунизацией проводят тщательный осмотр всего поголовья и термометрию. Больных и подозрительных по заболеванию пастереллезом животных изолируют, подвергают лечению с применением сыворотки против пастереллеза. Через 10 суток после введения сыворотки, если не обнаруживают признаков заболевания пастереллезом, их вакцинируют.

3.4 Животных иммунизируют однократно, внутримышечно в область средней трети шеи независимо от возраста и веса животного в дозе 3 см³ (по 1,5 см³ с обеих сторон шеи). Место инъекции следует слегка помассировать.

3.5 При вакцинации необходимо соблюдать правила асептики и антисептики. Перед применением вакцины шприцы, иглы стерилизуют кипячением и для каждого животного

используют отдельную иглу, кожу на месте введения вакцины обрабатывают дезинфицирующим средством, разрешенным к применению.

3.6 За иммунизированными животными устанавливают клиническое наблюдение в течение 10 суток. У вакцинированных животных в первые 24-36 часов после введения вакцины могут наблюдаться повышение температуры тела на (0,5-1,5) °С, незначительное угнетение, отказ от корма, а также местная реакция в виде небольшой припухлости.

3.7 В случае возникновения аллергических реакции (кожная сыпь, зуд, отек гортани) назначают антигистаминные лекарственные средства и препараты кальция.

3.8 Применение вакцины допускается сочетать с использованием противовирусных вакцин.

3.9 Не применять одновременно с антибактериальными препаратами и иммунодепрессантами.

3.10 Использование молока для пищевых целей после применения вакцины разрешено без ограничений.

3.11 Убой животных на мясо после применения вакцины разрешен без ограничений. В случае наличия изменений в месте введения вакцины, проводится их зачистка.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с вакциной следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

4.2 В случае укола вакцины человеку необходимо обработать место инъекции антисептиком и обратиться в медицинское учреждение.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

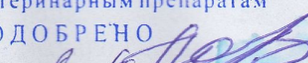
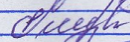
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»
211309, д. Должа, ул. Советская д. 26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А.) и сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Дремач Г.Э.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
19. июня 19. протокол № 02	