

ИНСТРУКЦИЯ

по применению сыворотки крови крупного рогатого скота неспецифической для ветеринарных целей

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Сыворотка крови крупного рогатого скота неспецифическая для ветеринарных целей.

1.2 Сыворотка представляет собой биологический препарат, полученный из крови крупного рогатого скота, отобранной в хозяйствах, благополучных по лептоспирозу.

1.3 По внешнему виду сыворотка представляет собой опалесцирующую жидкость от желтого до темно-красного цвета. В процессе хранения допускается образование жироподобной пленки и незначительного осадка, легко разбивающегося при встряхивании.

1.4 Сыворотку упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 50, 100 и 200 см³, укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.

1.5 Сыворотку хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °С до плюс 15 °С.

1.6 Срок годности сыворотки 3 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Сыворотка содержит специфические иммуноглобулины к возбудителям инфекций, которыми переболели животные и антигенам, которыми вакцинировали животных, из крови которых получен препарат.

2.2 Сыворотка оказывает общее стимулирующее действие, повышает естественную резистентность организма, благоприятно влияет на рост и развитие телят.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Сыворотку применяют в качестве неспецифической стимулирующей терапии.

3.2 Применение сыворотки разрешено только в том хозяйстве из крови животных, которого она получена.

3.3 Перед применением сыворотку подогревают до температуры 37-38°С на водяной бане. Сыворотку используют в день вскрытия флакона, остатки сыворотки во вскрытом флаконе уничтожают кипячением.

3.4 Перед применением и в процессе использования, для обеспечения гомогенной суспензии, флаконы с сывороткой периодически встряхивают.

3.5 С профилактической целью сыворотку вводят трехкратно с интервалом 7 суток в дозе 0,5-0,7 см³/кг массы подкожно или внутримышечно.

Для профилактики респираторных заболеваний сыворотку применяют в виде аэрозолей, путем распыления ее с помощью аэрозольных генераторов (САГ-1, САГ-2, ГАГ и т.п.) в дозе 2 см³ на 1 м³ помещения. Животных выдерживают в зоне аэрозоля сыворотки в течение 60 минут.

3.6 С лечебной целью сыворотку вводят подкожно, внутримышечно или внутривентрально трехкратно с трехдневным интервалом в дозе 1,0 см³/кг массы тела.

Допускается применение в виде аэрозолей, путем распыления ее с помощью аэрозольных генераторов (САГ-1, САГ-2, ГАГ и т.п.) в дозе 2 см³ на 1 м³ помещения. Животных выдерживают в зоне аэрозоля сыворотки в течение 60 минут.

3.7 Применение сыворотки сочетают с использованием противовирусных, антибактериальных и иммуностимулирующих средств (препараты альвеозан, ларвеозан, сальмопул, риботан и др.).

3.8 Наряду с применением сыворотки, особое внимание должно быть уделено проведению ветеринарно-санитарных и зоогигиенических мероприятий, направленных на ликвидацию инфекций и повышения устойчивости организма животных к заболеваниям.

3.9 Сыворотка в рекомендованных дозах не вызывает у животных осложнений и не оказывает побочного действия.

3.10 Противопоказаний к применению сыворотки нет.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

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, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

211309, д. Должа, ул. Советская д. 26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция по применению сыворотки разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Мапiero В.А, Зайцева А.В) и специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
20 12 2017 г. протокол № 93	