

ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины бивалентной инактивированной против инфекционного ринотрахеита и вирусной диареи крупного рогатого скота

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Вакцина бивалентная инактивированная против инфекционного ринотрахеита и вирусной диареи крупного рогатого скота.

1.2 Вакцину изготавливают из аморфных штаммов вируса инфекционного ринотрахеита и вируса диареи, выращенных на культуре клеток, инактивированных теченином или формальдегидом и эмульгированных в масляном адьюванте.

1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой однородную эмульсию от белого до розового цвета. В процессе хранения допускается расслаивание эмульсии, которое легко восстанавливается при встряхивании.

1.4 Вакцину упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 50,0, 100,0, 200,0 и 400,0 см³. Флаконы с вакциной плотно закрывают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.

1.5 Хранят вакцину в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 до плюс 8 °C.

1.6 Срок годности вакцины 12 месяцев со дня изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Вакцина оказывает стимулирующее влияние на иммунную систему животных, способствует выработке иммунитета против инфекционного ринотрахеита и вирусной диареи. Концентрация антигена вируса диареи и инфекционного ринотрахеита в одной иммунизирующей дозе биопрепарата составляет не ниже 6,5 Ig ТЦД₅₀/см³ каждого вируса.

2.2 Иммунитет у животных наступает через 10-14 суток после второй вакцинации и сохраняется не менее 6 месяцев.

2.3 Вакцина слабореактогенная, лечебными свойствами не обладает.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ВАКЦИНЫ

3.1 Вакцину применяют для профилактической иммунизации крупного рогатого скота против инфекционного ринотрахеита и вирусной диареи в неблагополучных хозяйствах. Прививают только клинически здоровых животных.

3.2 Вакцинацию проводят с соблюдением установленных правил асептики и антисептики.

3.3 Перед применением и в процессе применения флакон с вакциной встряхивают до образования гомогенной взвеси, в холодное время года – подогревают до температуры (36-37) °C.

3.4 В неблагополучных хозяйствах иммунизируют стельных коров за 2 месяца до отела двукратно с интервалом 14-21 суток внутримышечно в дозе 5,0 см³ в области крупы. Вторую вакцинацию проводят не позднее, чем за месяц до отела.

3.5 Телят вакцинируют в возрасте 25-35 дней в дозе 3,0 см³ двукратно с интервалом 14-21 суток внутримышечно в области шеи.

3.6 На месте введения вакцины возможна местная реакция в виде незначительной припухлости, исчезающей через 1-2 суток.

3.7 Препарат используют в день вскрытия флакона. Неиспользованная вакцина специального обезвреживания не требует, не представляет опасности для животных, человека и окружающей среды.

3.8 О проведенной вакцинации составляют акт в соответствии с действующими требованиями.

3.9 Убой животных на мясо и использование молока для пищевых целей после применения вакцины разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При вакцинации следует избегать попадания вакцины на кожу и слизистые оболочки. При попадании препарата на кожу её следует немедленно обработать спиртовым ватно-марлевым тампоном и тщательно вымыть водой с мылом, при попадании на слизистые - обильно промыть водой.

4.2 После проведения вакцинации необходимо вымыть и продезинфицировать руки, а оборудование подвергнуть стерилизации (кипячению).

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения вакцины, ее 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 вакцины 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, 26А, Витебский р-н и обл., Республика Беларусь.

Инструкция по применению препарата «Вакцина бивалентная инактивированная против инфекционного ринотрахеита и вирусной диареи крупного рогатого скота» разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н.Вышелесского» (П.А.Красочки, И.А.Красочки, Ю.В.Ломако, В.В.Синицкий).

