

Рассмотрена и одобрена
На заседании Ветбиофармсовета
«19» марта 2014 года. Протокол № 71

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 Вакцина представляет собой смесь инактивированных культур штамма *Pasteurella multocida* 796, 5264, смешанные с масляным адьювантом (Montanide ISA 70 или 206).
- 1.3 По внешнему виду вакцина – однородная эмульсия белого цвета. В процессе хранения допускается расслоение эмульсии, легко восстанавливающийся при встряхивании.
- 1.4 Вакцину выпускают стерильно в укупоренных резиновыми пробками и обкатанных металлическими колпачками стеклянных флаконах по 50,0; 100,0; 200,0 см³.
- 1.5 Срок годности вакцины 2 года с даты изготовления, при условии хранения в сухом темном месте при температуре от плюс 2 до плюс 15 °С.

2 Биологические свойства

- 2.1 Препарат вызывает выработку специфических антител у крупного рогатого скота против возбудителя пастереллеза.
- 2.2 В 1 см³ вакцины содержится 6 млрд. микробных клеток пастерелл. Вакцина безвредная и слабо реактогенная
- 2.3 Иммунитет у животных развивается к 10-15 суткам после вакцинации и сохраняется не менее двенадцати месяцев.

3 Порядок применения вакцины

- 3.1 Вакцину применяют в хозяйствах неблагополучных или угрожаемых по пастереллезу.
- 3.2 Перед применением и в процессе применения флаконы с вакциной тщательно встряхивают и подогревают на водяной бане до температуры (35 -37) °С. Препарат используют в день вскрытия флакона, Остатки обеззараживают кипячением.
- 3.3 Иммунизации подлежит поголовье крупного рогатого скота внутримышечно. Телятам вакцину вводят двукратно с интервалом между первичным и повторным введением 2-3 недели, начиная с 20-25 дня жизни (срок введения вакцины определяет ветеринарный врач, учитывая напряженность колострального иммунитета и эпизоотологической особенности протекания заболевания в хозяйстве). Доза препарата для телят до 18 месячного возраста 1,0 см³ на введение. Схема вакцинации животных старше 18 месячного возраста: двукратно с интервалом между первичным и повторным введением 2-3 недели. Срок иммунизации следует рассчитать так, чтобы повторное введение было проведено не позднее 3 недель до предполагаемых родов. Ревакцинация – один раз в году однократно. Доза препарата 2,0 см³ на введение.
- 3.4 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. Вакциной иммунизируют клинически здоровых животных. Слабых и больных особей вакцинируют только после соответствующего лечения их и выздоровления.
- 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 Убой животных и использование молока для пищевых целей после применения вакцины разрешается без ограничений.

4 Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом 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 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 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 нормативных документов.

6 Полное наименование производителя

6.1 ОАО «БелВитунифарм»
211309, д. Должа, ул. Советская д.26А, Витебский р-н и обл., Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Зайцев В.В., Шашкова Ю.А., Атаманова Е.Н.) и сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Дремач Г.Э., Зайцева А.В.).

