

СОГЛАСОВАНО  
«Белорусский государственный  
ветеринарный центр»  
(Приказ Департамента ветеринарного  
и продовольственного надзора)

№ 25 от 07.04.2015г

## ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного лекарственного препарата «Приманка вакциносодержащая антирабическая «Рабивит-ВБФ»

### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Приманка вакциносодержащая антирабическая «Рабивит-ВБФ».

1.2 Вакцина в приманке изготовлена из культурального живого аттенуированного штамма «ERA G333» вируса бешенства, выращенного в культуре клеток ВНК-21, заключенного в капсулы или блистеры, которые помещены внутрь приманки. Приманка изготовлена из продуктов, съедобных для плотоядных животных (жир говяжий, рыбная мука, парафин). В качестве биомаркера для контроля поедаемости вакцины в состав приманки включен антибиотик тетрациклин (до 0,175 г/брикет).

1.3 По внешнему виду приманка представляет собой брикет в форме цилиндра или параллелепипеда от серого до темно-коричневого цвета массой до 25 г, со специфическим запахом для привлечения плотоядных животных.

1.4 Вакцину упаковывают в полистероловые капсулы или блистеры (первичная упаковка) по  $(2,0 \pm 0,2)$  см<sup>3</sup>, которые помещают в брикеты в форме цилиндра или параллелепипеда и упаковывают в пеналы с перегородками или полиэтиленовые пакеты. Пеналы или пакеты с приманкой упаковывают в картонные или деревянные ящики. Допускается другая упаковка, согласованная с заказчиком.

1.5 Хранят и транспортируют приманку при температуре не выше минус 10 °C.

1.6 Срок годности приманки – 18 месяцев при соблюдении условий хранения и транспортирования.

1.7 Приманку уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

### 2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Приманка безвредная и ареактогенная для всех видов домашних, сельскохозяйственных и диких животных, а также птиц.

2.2 В одной иммунизирующей дозе вакцины содержится не менее  $1,8 \times 10^{6,5}$  FFU<sub>50</sub>/см<sup>3</sup> аттенуированного вируса бешенства.

2.3 Инфекционная активность вируса бешенства при температуре плюс 25 °C в течение 7 дней не менее 10<sup>6</sup> FFU<sub>50</sub>/см<sup>3</sup>; приманка, покрывающая блистер с вирусом, после инкубации при температуре плюс 30 °C в течение 7 дней стабильна.

2.4 При поедании животными приманки целостность капсулы с вакциной нарушается и содержащийся в ней вирус контактирует со слизистой оболочкой ротовой полости и глотки. Вакциненный вирус попадает в организм, где репродуцируется, инициируя иммунный ответ. Вакцина вызывает выработку специфических антител у диких плотоядных животных против вируса бешенства. Лечебными свойствами вакцина не обладает.

2.5 Иммунитет формируется в течение 21 дня после вакцинации и сохраняется не менее 1 года.

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Приманку применяют для профилактической вакцинации диких плотоядных животных против бешенства.

3.2 Вакцинацию в угрожаемых по бешенству регионах проводят два раза в год:

- первый раз в весенне-летний период при температуре не выше 25 °C;
- второй раз с сентября до декабря при температуре не выше 25 °C.

В неблагополучных по бешенству регионах проводят дополнительную (третью) вакцинацию в летний период при температуре не выше 25 °C.

3.3 Приманки размещают по 20-25 штук на 1 км<sup>2</sup>. При раскладке приманок необходимо использовать защитные перчатки, для предотвращения запаха человека на приманках, не курить и не принимать алкоголь, не использовать сильнопахнущие вещества (парфюмерия, дезодоранты и др.).

3.4 Во время раскладки приманки предохраняют от воздействия температуры выше 15 °C (термоящики, теплонепроницаемые материалы) во избежание разрушения формы приманки и обнажения упаковки с вакциной.

3.5 В местах с установленной высокой плотностью обитания диких плотоядных рекомендуется дополнительное летнее выкладывание приманки на отдельных участках или близко к занятым животными норам в количестве 8-10 брикетов с вакциной на одну нору.

3.6 Приманку необходимо размещать в местах, защищенных от прямых солнечных лучей, а после укладки прикрыть природным материалом (листьями, травой, соломой и т.п.).

3.7 Для обеспечения эпизоотического благополучия региона по бешенству вакцинацию диких плотоядных животных необходимо проводить регулярно на протяжении не менее 6 лет, и не менее 2 лет после последнего случая бешенства.

3.8 Допускается применение приманок с помощью авиационной техники.

3.9 Осложнений после вакцинации у диких плотоядных животных не выявлено.

3.10 Запрещается применять приманку для иммунизации домашних животных.

#### 4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При соблюдении мер личной профилактики приманка не представляет опасности для человека. К раскладке приманки допускается персонал, прошедший инструктаж по технике безопасности.

4.2 В случае попадания вакцины (содержимого капсулы) в глаза, полость рта или носа, а также на поврежденные участки тела человека, необходимо немедленно обратиться к врачу.

4.3 При попадании вакцины на кожу рук или другие открытые участки тела, необходимо тщательно их вымыть с мылом.

4.4 Приманка должна храниться в недоступном месте по списку Б.

#### 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, составляется 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»

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

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Колядко О.С.).

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный  
ветеринарный центр»

(Приказ Департамента ветеринарного  
и продовольственного надзора)

№ 25 от 07.04.2015г.