

## **ИНСТРУКЦИЯ**

### **по применению сыворотки крови для лечения и профилактики вирусных пневмоэнтеритов у телят**

#### **1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Сыворотка крови для лечения и профилактики вирусных пневмоэнтеритов у телят.

1.2 Препарат представляет собой сыворотку крови волов-продуцентов, содержащую в своем составе специфические антитела к вирусам инфекционного ринотрахеита, парагриппа-3, вирусной диареи, рота- и коронавирусам.

1.3 Лекарственная форма: раствор для инъекций и аэрозольного распыления. По внешнему виду сыворотка представляет собой прозрачную или опалесцирующую жидкость от светло-красного до темно-коричневого цвета. При хранении допускается образование жироподобной пленки и незначительного осадка, легко разбивающегося при встряхивании.

1.4 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 50,0; 100,0 и 200,0 см<sup>3</sup>, 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 8 °С.

1.6 Срок годности препарата 4 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона неиспользованные остатки сыворотки хранению не подлежат.

#### **2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Сыворотка в своем составе содержит специфические антитела и при введении формирует пассивный иммунитет у телят к вирусам инфекционного ринотрахеита, парагриппа-3, вирусной диареи, рота- и коронавирусам. Пассивный иммунитет после введения сыворотки у животных сохраняется в течение 7 суток.

2.2 Сыворотка оказывает стимулирующее действие, повышает уровень иммуноглобулинов у телят с гипогаммаглобулинемией, повышает естественную резистентность организма.

#### **3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Сыворотку применяют телятам с профилактической и лечебной целью при желудочно-кишечных и респираторных заболеваниях вирусной этиологии.

3.2 Перед применением сыворотку подогревают до температуры (37-38) °С. Сыворотку вводят с соблюдением установленных правил асептики и антисептики. Перед применением и в процессе применения флаконы с сывороткой встряхивают.

3.3 Для профилактики респираторных заболеваний у телят сыворотку вводят подкожно или внутримышечно в дозе 0,7 см<sup>3</sup>/кг массы с интервалом 7-10 суток.

Для профилактики респираторных заболеваний сыворотку применяют в виде аэрозолей, путем распыления ее с помощью аэрозольных генераторов (САГ-1, САГ-2, ГАГ и т.д.) в дозе 1,5 см<sup>3</sup> на 1 м<sup>3</sup> помещения. Животных выдерживают в зоне аэрозоля сыворотки не менее 60 минут.

Допускается введение сыворотки внутривентриально в дозе 0,5 см<sup>3</sup>/кг с интервалом 7-10 суток.

3.4 Для лечения гастроэнтеритов и респираторных заболеваний сыворотку вводят подкожно или внутримышечно в дозе 1,0 см<sup>3</sup>/кг массы тела трехкратно с интервалом 48-72 часа. Суточную дозу сыворотки следует вводить дробно 2-3 раза через промежутки в 3-4 часа, что обеспечивает лучший терапевтический эффект. Для лечения респираторных заболеваний сыворотку применяют в виде аэрозолей в дозе 2 см<sup>3</sup> на 1 м<sup>3</sup> помещения. Животных выдерживают в зоне аэрозоля сыворотки не менее 60 минут.



3.5 Применение сыворотки сочетают с использованием противовирусных, антибактериальных и иммуностимулирующих средств.

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

3.7 В рекомендованных дозах сыворотка не вызывает у животных осложнений и не оказывает побочного действия.

3.8 Убой животных на мясо для пищевых целей после применения сыворотки разрешается без ограничений.

#### 4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

#### 5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ




5.1 В случае возникновения осложнений после применения сыворотки, 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, 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»  
211309, д. Должа, ул. Советская д.26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция разработана сотрудниками УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины» (Красочко П.А., Машеро В.А.), специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Колядко О.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
26.04	2022. протокол № 120