

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный
ветеринарный центр»

(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 23 от 28.03.2025г

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного лекарственного препарата «Сыворотка поливалентная гипериммунная против колибактериоза, протеоза, клебсиеллеза, рота- и коронавирусной инфекции телят»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Торговое наименование: Сыворотка поливалентная гипериммунная против колибактериоза, протеоза, клебсиеллеза, рота- и коронавирусной инфекции телят.

Общепринятое (группировочное) наименование: Сыворотка поливалентная гипериммунная против колибактериоза, протеоза, клебсиеллеза, рота- и коронавирусной инфекции телят.

1.2 Лекарственная форма: раствор для инъекций.

1.3 Препарат представляет собой сыворотку крови волов-производителей, полученную после гипериммунизации инактивированными антигенами *Klebsiella pneumonia*, *Proteus mirabilis*, *E. coli* серогрупп K88, K99, 987P, F41, рота- и коронавирусной инфекций крупного рогатого скота.

1.4 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.

1.5 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы вместимостью 50,0; 100,0 и 200,0 см³. Флаконы укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 8 °С.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

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

1.10 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Сыворотка в своем составе содержит специфические антитела против возбудителей клебсиеллеза, протеоза, колибактериоза, рота- и коронавирусных инфекций крупного рогатого скота.

2.2. Сыворотка безвредная и ареактогенная, обладает лечебными и профилактическими свойствами.

2.3 Пассивный иммунитет после введения сыворотки у животных сохраняется в течение 10-14 суток.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Сыворотку применяют новорожденным телятам для иммунокоррекции и создания пассивного иммунитета против возбудителей колибактериоза, протеоза, клебсиеллеза, рота- и коронавирусной инфекций крупного рогатого скота.

3.2 При введении сыворотки необходимо соблюдать правила асептики и антисептики. Перед применением сыворотки шприцы и иглы стерилизуют кипячением и для каждого животного используют отдельную иглу, кожу на месте введения сыворотки обрабатывают антисептическим средством, разрешенным к применению.

3.3 Перед применением и в процессе применения флаконы с сывороткой необходимо встряхивать, а в холодное время года подогревать на водяной бане до температуры (36-37) °С.

3.4 С профилактической целью сыворотку вводят новорожденным телятам подкожно, внутримышечно или внутривнутрибрюшинно в дозе 0,5 см³/кг массы тела с интервалом 7-10 суток.

3.5 С лечебной целью сыворотку вводят подкожно или внутримышечно в дозе 1,0 см³/кг массы тела трехкратно с интервалом 48-72 часа.

Примечание: суточную дозу сыворотки следует вводить дробно 2-3 раза с интервалом 3-4 часа, что обеспечивает лучший терапевтический эффект.

3.6 Применение сыворотки сочетают с применением противовирусных, антибактериальных и иммуностимулирующих средств.

3.7 Убой животных на мясо 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 биологическими 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, лабораторными 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 по применению разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Максимович В.В., Гайсенко С.Л., Дремач Г.Э., Гайсенко Е.Л., Кашпар Л.Н.) и ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А.).

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный
ветеринарный центр»

(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 23 от 28.03.2015