

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «27» июня 2022 г. № 121

ИНСТРУКЦИЯ

по применению сыворотки поливалентной гипериммунной против колибактериоза, протеоза, клебсиеллеза, рота- и коронавирусной инфекции телят

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

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

1.2 Лекарственная форма: раствор для инъекций.

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

1.3 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 Сыворотку упаковывают в стерильные стеклянные флаконы вместимостью 50,0; 100,0 и 200,0 см³. Флаконы 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 сыворотки 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 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 внутривенно 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»

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

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.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
Председатель	<i>С. С. Соболев</i>
Секретарь	<i>И. И. Ивашко</i>
Эксперт	<i>В. В. Витко</i>
27.06	022 протокол № 121