

ИНСТРУКЦИЯ
по применению сыворотки поливалентной против пастереллёза,
сальмонеллёза, парагриппа и инфекционного ринотрахеита крупного
рогатого скота

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Сыворотка поливалентная против пастереллёза, сальмонеллёза, парагриппа и инфекционного ринотрахеита крупного рогатого скота.

1.2 Препарат представляет собой сыворотку крови волов-продуцентов, подвергнутых гипериммунизации антигенами из штаммов *Salmonella typhimurium*, *Salmonella dublin*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* серотипов А, В, D, парагриппа и инфекционного ринотрахеита крупного рогатого скота.

1.3 По внешнему виду сыворотка представляет собой опалесцирующую жидкость от светло-красного до темно-коричневого цвета. В процессе хранения допускается образование жироподобной пленки и незначительного осадка серо-белого цвета, разбивающегося при встряхивании.

1.4 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 50,0; 100,0 и 200,0 см³. Флаконы с препаратом 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 15 °С.

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

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат в своем составе содержит специфические антитела против возбудителей пастереллёза, сальмонеллёза, парагриппа и инфекционного ринотрахеита крупного рогатого скота.

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

2.3 Пассивный иммунитет после введения сыворотки у животных наступает сразу и сохраняется в течение 7-10 суток.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Сыворотку применяют крупному рогатому скоту для иммунокоррекции и создания пассивного иммунитета к возбудителям пастереллеза, сальмонеллеза, парагриппа и инфекционного ринотрахеита.

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

3.3 С профилактической целью сыворотку вводят дважды с интервалом 7-10 суток в следующих дозах:

- телятам до 4 месяцев – в дозе 20-30 см³ подкожно;
- молодняку крупного рогатого скота до 8 месяцев – в дозе 30-60 см³ подкожно.

Новорожденным телятам с профилактической целью выпаивают с молозивом при первых трех выпойках по 10-15 см³.

Телятам до 4 месяцев для профилактики респираторных заболеваний – в виде аэрозолей, с помощью аэрозольных генераторов в дозе 1,5 см³ на 1 м³ помещения. Животных выдерживают в зоне аэрозоля в течение 60 мин.

С лечебной целью сыворотку вводят в следующих дозах:
- телятам до 4 месяцев – в дозе 40-60 см³ внутримышечно;
- молодняку крупного рогатого скота до 8 месяцев – в дозе 60-120 см³ внутримышечно (вводить в несколько мест, максимальный объем введения в одно место не должен превышать 20 см³).

Телятам до 4 месяцев для лечения респираторных болезней – в виде аэрозолей в дозе 2 см³ на 1 м³ помещения. Животных выдерживают в зоне аэрозоля сыворотки в течение 60 мин.

3.4 Применение сыворотки можно сочетать с использованием противовирусных, антибактериальных и иммуностимулирующих средств.

3.5 В случае проявления признаков анафилаксии или аллергии следует применить симптоматическое противоаллергическое лечение, а рекомендуемую дозу сыворотки для применения развести 5 % раствором глюкозы в соотношении 1:4.

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

3.7 Убой животных на мясо и использование молока в пищевых целях после применения сыворотки разрешены без ограничений.

4 МЕРЫ 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

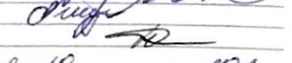
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

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, пишется 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 р-н и обл., Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А.) и сотрудниками УО ВГАВМ (Дремач Г.Э.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
24 апреля 2019 г. протокол № 101	