

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный  
ветеринарный центр»

(Приказ Департамента ветеринарного  
и продовольственного надзора)

№ 25 от 07.04.2025

## ИНСТРУКЦИЯ

### по применению ветеринарного лекарственного препарата «Вакцина ассоциированная против инфекционного ринотрахеита, вирусной диареи, рота- и коронавирусной инфекции, колибактериоза и сальмонеллеза крупного рогатого скота «Бактовир-6»

#### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Торговое наименование: Вакцина ассоциированная против инфекционного ринотрахеита, вирусной диареи, рота- и коронавирусной инфекции, колибактериоза и сальмонеллеза крупного рогатого скота «Бактовир-6».

Общепринятое (группировочное) наименование: Вакцина ассоциированная против инфекционного ринотрахеита, вирусной диареи, рота- и коронавирусной инфекции, колибактериоза и сальмонеллеза крупного рогатого скота «Бактовир-6».

1.2 Лекарственная форма: эмульсия для внутримышечного введения.

1.3 Вакцина состоит из авирулентных инактивированных формальдегидом штаммов вируса инфекционного ринотрахеита (ИРТ-ВБФ-ВГАВМ №404), вируса диареи (ВД-ВБФ-ВГАВМ №406), ротавируса (РТВ-ВБФ-ВГАВМ №401), коронавируса (КВ-ВБФ-ВГАВМ №407), бактериальных штаммов эшерихий (*Escherichia coli* K88, K99, F41, 987P, A20), сальмонелл (*Salmonella dublin*, *Salmonella enteritidis*) и масляного адьюванта.

1.4 По внешнему виду вакцина представляет собой эмульсию от белого до кремового цвета, с розовым оттенком, при хранении которой допускается расслоение, легко разбивающееся в гомогенную эмульсию при встряхивании вакцины.

1.5 Вакцину упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 10,0 см<sup>3</sup> (3 дозы); 20,0 см<sup>3</sup> (6 доз); 50,0 см<sup>3</sup> (16 доз); 100,0 см<sup>3</sup> (30 доз), закупоренные резиновыми пробками и обкатанные металлическими колпачками.

1.6 Вакцину хранят и транспортируют в защищенном от света месте при температуре от 2°C до 8°C.

1.7 Вакцину следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Вакцину уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.9 Срок годности вакцины 18 месяцев с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона вакцину используют в течение 8 часов.

1.10 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

#### 2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Вакцина стимулирует выработку специфических антител против вирусных и бактериальных компонентов, входящих в состав вакцины и способствует формированию иммунного ответа у крупного рогатого скота против инфекционного ринотрахеита, вирусной диареи, ротавирусной, коронавирусной инфекций, колибактериоза и сальмонеллеза.

2.2 Иммунитет у животных развивается через 10-14 суток после второй вакцинации и сохраняется не менее 6 месяцев. Иммунитет от коров, вакцинированных в последний период стельности, передается потомству с молоком. Колостральный иммунитет у новорожденных телят наступает после своевременного приема молозива (не позднее 2 часов после рождения) и сохраняется до 1,5 месяцев.

2.3 В одной дозе (3 см<sup>3</sup>) содержится:

- инактивированные штаммы инфекционного ринотрахеита, диареи, ротавируса и коронавируса крупного рогатого скота, стимулирующие выработку специфических противовирусных антител у лабораторных животных не менее 4,0 log<sub>2</sub>;

- инактивированные штаммы *Escherichia coli* K88, K99, F41, 987P, A20, *Salmonella dublin*, *Salmonella enteritidis*, стимулирующих выработку специфических антител у лабораторных животных не менее 5,0 log<sub>2</sub>.

2.4 Вакцина безвредна для крупного рогатого скота всех возрастных групп, лечебными свойствами не обладает.

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Вакцину применяют для профилактической вакцинации стельных коров и нетелей против инфекционного ринотрахеита, вирусной диареи, рота- и коронавирусной инфекции, колибактериоза и сальмонеллеза крупного рогатого скота.

3.2 Перед вакцинацией проводят ветеринарный осмотр всего поголовья и вакцинируют только клинически здоровых животных. Вакцинации не подлежат животные с повышенной температурой тела, с признаками истощения или каких-либо заболеваний.

3.3 Перед применением и в процессе применения флаконы с вакциной тщательно встряхивают до образования гомогенной эмульсии и нагревают до комнатной температуры (15-25) °С.

3.4 Вакцину вводят внутримышечно в области шеи в дозе 3 см<sup>3</sup> двукратно: первый раз – за 50-60 суток до предполагаемого отела, второй раз – через 14-21 сутки (не позднее 30 суток до отела).

3.5 После применения вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений не отмечается. На месте инъекции возможно появление безболезненной ограниченной припухлости, исчезающей через 1-2 суток.

3.6 Следует избегать нарушений схемы вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики.

3.7 Запрещается смешивать вакцину с другими лекарственными средствами или иммунобиологическими препаратами.

3.8 Продукты убоя, мясо и молоко от вакцинированных животных используют без ограничений.

### 4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ.

4.1 При работе с вакциной следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными биологическими 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, 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 ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

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

Инструкция по применению вакцины разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочко П.А., Красочко И.А., Яромчик Я.П., Красочко П.П., Сеница Н.В.) и ОАО «БелВитунифарм» (Кулешов Д.Б., Шашкова Ю.А.).

### СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный  
ветеринарный центр»

(Приказ Департамента ветеринарного  
и продовольственного надзора)

№ 25 от 07.04.2025