

ИНСТРУКЦИЯ
по применению вакцины ассоциированной против инфекционного
ринотрахеита, вирусной диареи, рота- и коронавирусной инфекции,
колибактериоза и сальмонеллеза крупного рогатого скота
«Бактовир-6»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 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.

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.

1.3 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.

1.4 Вакцину упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 10,0 см³ (3 дозы); 20,0 см³ (6 доз); 50,0 см³ (16 доз); 100,0 см³ (30 доз), закупоренные резиновыми пробками и обкатанные металлическими колпачками.

1.5 Вакцину хранят в защищенном от света месте при температуре от плюс 2°С до плюс 8°С.

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

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 см³) содержится:

- инактивированные штаммы инфекционного ринотрахеита, диареи, ротавируса и коронавируса крупного рогатого скота, стимулирующие выработку специфических противовирусных антител не менее 4,0 log₂;

- инактивированные штаммы *Escherichia coli* K88, K99, F41, 987P, A20, *Salmonella dublin*, *Salmonella enteritidis*, стимулирующих выработку специфических антител не менее 5,0 log₂.

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 см³ 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 соответствие 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 биопрепаратами.

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»

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

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.).

заместителя надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
12.12.2022	протокол № 124