

ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины ассоциированной инактивированной против вирусной диареи, ротавирусной и коронавирусной инфекции, колибактериоза и протеоза телят
«Энтеровак-5»

1 ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1.1 Вакцина ассоциированная инактивированная против вирусной диареи, ротавирусной и коронавирусной инфекции, колибактериоза и протеоза телят «Энтеровак – 5» (Vaccine associated inactivated against viral diarrhea, rotavirus and coronavirus infection, colibacillosis and proteosis of calves "Enterovac - 5").

1.2 Лекарственная форма: эмульсия для внутримышечного введения.

Вакцина состоит из авирулентных инактивированных формальдегидом штаммов вируса диареи (ВД-ВБФ-ВГАВМ №406), ротавируса (РТВ-ВБФ-ВГАВМ №401), коронавируса (КВ-ВБФ-ВГАВМ №407), эшерихий (Escherichia coli K88, K99, F41, 987P, A20), протея (Proteus mirabilis «КМИЭВ-44») 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; 20,0; 50,0; 100,0; 200,0 или 400,0 см³, укупоренные резиновыми пробками и обкатанные металлическими колпачками.

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

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 вызывает формирование иммунного ответа у стельных коров и нетелей против вирусной диареи, ротавирусной и коронавирусной инфекций, колибактериоза и протеоза. Иммунитет у вакцинированных животных наступает через 10-14 суток после второй вакцинации и сохраняется не менее 6 месяцев.

2.2 Иммунитет от коров, вакцинированных в последний период стельности, передается потомству с молозивом. 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 вакцины (5 см³) содержится:

- инактивированные штаммы вируса диареи, ротавируса и коронавируса крупного рогатого скота, стимулирующие выработку специфических противовирусных антител не менее 4,0 log₂;
- инактивированные штаммы Escherichia coli, Proteus mirabilis, 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 вирусной диареи, ротавирусной и коронавирусной инфекций, колибактериоза и протеоза крупного рогатого скота в угрожаемых и неблагополучных по данным заболеваниям хозяйствах.

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) °C.

3.4 Стельных коров и нетелей вакцинируют внутримышечно в дозе 5 см³ двукратно: первый раз – за 50-60 суток до 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 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» (Красочки П.А., Красочки И.А., Яромчик Я.П., Билецкий О.Р., Красочки П.П., Понаськов М.А., Билецкий М.О., Шапулатова З.Ж.) и ОАО «БелВитунифарм» (Ляховский А.К., Кулешов Д.Б., Шашкова Ю.А.).

