

**СОГЛАСОВАНО**  
«Белорусский государственный  
ветеринарный центр»  
(Приказ Департамента ветеринарного  
и продовольственного надзора)

№ 24 от 02.04.2025г.

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного лекарственного препарата**  
**«Вакцина поливалентная инактивированная культуральная против**  
**инфекционного ринотрахеита, вирусной диареи, парагриппа-3 и респираторно-**  
**синцитиальной инфекции крупного рогатого скота «Пневмовир»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Торговое наименование: Вакцина поливалентная инактивированная культуральная против инфекционного ринотрахеита, вирусной диареи, парагриппа-3 и респираторно-синцитиальной инфекции крупного рогатого скота «Пневмовир».

Общепринятое (группировочное) наименование: Вакцина поливалентная инактивированная культуральная против инфекционного ринотрахеита, вирусной диареи, парагриппа-3 и респираторно-синцитиальной инфекции крупного рогатого скота «Пневмовир».

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), вируса парагриппа-3 (ПГ-ВБФ-ВГАВМ №403), респираторно-синцитиального вируса (РСВ-ВБФ-ВГАВМ №405) 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 вместимостью 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) и 200,0 см<sup>3</sup> (60 доз), укупоренные 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 вызывает формирование иммунного ответа у крупного рогатого скота к возбудителям инфекционного ринотрахеита, вирусной диареи, парагриппа-3 и респираторно-синцитиальной инфекции.

2.2 Иммунитет у животных развивается через 10-14 суток после второй вакцинации и сохраняется не менее 12 месяцев. 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 Вакцина безвредна и ареактогенна для крупного рогатого скота всех возрастных групп, лечебными свойствами не обладает.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Вакцину применяют для профилактической вакцинации крупного рогатого скота против инфекционного ринотрахеита, вирусной диареи, парагриппа-3, респираторно-синцитиальной инфекции 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 Вакцину вводят внутримышечно коровам в дозе 3 см<sup>3</sup>, телятам – в дозе 2 см<sup>3</sup>. Перед применением и в процессе применения флаконы с вакциной необходимо встряхивать до образования гомогенной эмульсии. В холодное время года вакцину подогревают до температуры (36-38) °C.

#### 3.4 Схема вакцинации №1.

Коров и нетелей случного возраста вакцинируют двукратно: первый раз – за 50-60 суток до отела, второй раз – через 14-21 сутки (не позднее 30 суток до отела).

Телят вакцинируют в возрасте 30-40 суток и старше дважды с интервалом 20-25 суток.

#### Схема вакцинации №2.

Всё поголовье животных старше года прививают каждые 6 месяцев двукратно с интервалом 14-21 сутки. Телят вакцинируют в возрасте 7-10 сутки дважды с интервалом 21-28 сутки. Ревакцинацию проводят однократно в той же дозе в возрасте 6 месяцев.

3.5 Симптомов проявления болезней, обусловленных вирусами инфекционного ринотрахеита, диареи, парагриппа-3 и респираторно-синцитиальной инфекции, а также других патологических признаков при передозировке вакциной не выявлено.

3.6 Следует избегать нарушений схемы вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики болезней, обусловленных вирусами инфекционного ринотрахеита, диареи, парагриппа-3 и респираторно-синцитиальной инфекции. В случае пропуска очередного введения вакцины необходимо как можно скорее провести иммунизацию.

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

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

**СОГЛАСОВАНО**  
«Белорусский государственный

~~животных~~ (ввиду отсутствия опасности для здоровья человека)

(Приказ Департамента ветеринарного и продовольственного надзора)

### 4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

*24 от 02.04.2025г.*

4.1 При проведении вакцинации ветеринарным специалистам следует соблюдать меры личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными биопрепаратами.

4.2 После проведения вакцинации необходимо вымыть и продезинфицировать руки, а оборудование подвергнуть стерилизации.

4.3 При случайной инъекции вакцины человеку необходимо обратиться в медицинское учреждение и показать врачу инструкцию по применению.

### 5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения вакцины, ее использование прекращают, и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами данного учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению вакцины в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия вакцины 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 соответствия нормативным документам.

### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

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

Инструкция разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины (Красочки П.А., Красочки И.А., Притыченко А.В., Красочки П.П.) и специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Кулешов Д.Б., Шашкова Ю.А.).