

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-производителей, подвергнутых гипериммунизации *Salmonella typhimurium*, *Salmonella dublin*, *Pasteurella hemolitica*, *P. multocida* серотипов А, В, D и вакциной против парагриппа-3 и инфекционного ринотрахеита крупного рогатого скота культуральной ассоциированной.

1.3 По внешнему виду сыворотка – опалесцирующая 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 выпускают в стерильных стеклянных флаконах по 50, 100 и 200 см³.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2⁰С до плюс 15⁰С.

1.6 Срок годности препарата 4 (четыре) года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат в своем составе содержит специфические антитела против возбудителя 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 течении 7 суток.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Сыворотку применяют с профилактической и лечебной целью в хозяйствах, неблагополучных по пастереллезу, сальмонеллезу, парагриппу и инфекционному ринотрахеиту крупного рогатого скота.

3.2 При введении сыворотки необходимо соблюдать правила асептики и антисептики. Перед применением сыворотки шприцы, иглы стерилизуют кипячением и для каждого животного используют отдельную иглу, место инъекции обрабатывают дезинфицирующим средством, разрешенным к применению.

3.3 Перед применением и в процессе применения флаконы с сывороткой необходимо встряхивать, а в холодное время года подогревать в водяной бане до температуры (36-37) ⁰С.

3.4 С профилактической целью сыворотку вводят дважды с интервалом 7-10 дней в следующих дозах:

- телятам – в дозе 20-30 см³ подкожно;
- крупному рогатому скоту – в дозе 30-60 см³ подкожно;
- крупному рогатому скоту 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 – в дозе 40-60 см³ внутримышечно или внутривенно;
- крупному рогатому скоту – в дозе 60-120 см³ внутримышечно (вводить в несколько мест) или внутривенно.

- 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.

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

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

3.7 Сыворотку используют в день вскрытия флакона. Неиспользованная сыворотка специального обезвреживания не требует, не представляет опасности для животных, человека и окружающей среды.

3.8 О введении сыворотки животным составляют акт в соответствии с действующими требованиями.

3.9 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.

3.10 Убой животных на мясо и использование молока для пищевых целей после применения сыворотки разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

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 которой 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, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

211309, д. Должа, ул. Советская д. 26А, Витебского р-на и обл., Республика Беларусь.

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

