

ИНСТРУКЦИЯ

по применению вирус-вакцины поливалентной инактивированной культуральной против инфекционного ринотрахеита, вирусной диареи, рота- и коронавирусной инфекций крупного рогатого скота «Тетравак»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Вирус-вакцина поливалентная инактивированная культуральная, против инфекционного ринотрахеита, вирусной диареи, рота- и коронавирусной инфекций крупного рогатого скота «Тетравак» - Virus-vaccine polyvalent inactivation cultural against bovine infectious rhinotracheitis, bovine viral diarrhoea, rota- and coronaviral infections of cattle «Tetravac».

1.2 Вакцина состоит из авирулентных инактивированных теотропином или формальдегидом штаммов вирусов инфекционного ринотрахеита (КМИЭВ-6), диареи (КМИЭВ-7), ротавируса (КМИЭВ-3) и коронавируса (КМИЭВ-1), масляного адьюванта.

1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой жидкость (гомогенную эмульсию) белого, бело-розового или кремового цвета без посторонних примесей и плесени, при хранении которой допускается образование на ее поверхности прозрачного маслянистого слоя, легко разбивающегося в гомогенную эмульсию, при встряхивании вакцины.

1.4 Вакцину выпускают номинальным объемом по 10,0; 20,0; 50,0; 100,0; 200,0 или 400,0 см³ в стерильных стеклянных флаконах, укупоренных резиновыми пробками и обкатанных металлическими колпачками.

1.5 Вакцину транспортируют и хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °С до плюс 8 °С.

1.6 Срок годности вакцины 18 месяцев с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

1.7 Флаконы с вакциной, подвергшиеся замораживанию, без этикеток, с нарушенной укупоркой, имеющие трещины, а также неиспользованные в течение 8 ч после вскрытия, подлежат выбраковке и обеззараживанию кипячением.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Вакцина оказывает стимулирующее влияние на иммунную систему животных, способствует выработке противовирусного иммунитета, а у новорожденных телят - колострального иммунитета.

2.2 Иммунитет у привитых животных наступает через 10-14 суток, после вакцинации и сохраняется не менее шести месяцев.

2.3 Вакцина безопасна для крупного рогатого скота всех возрастных групп, лечебными свойствами не обладает.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Вакцину применяют для профилактической иммунизации крупного рогатого скота против инфекционного ринотрахеита, вирусной диареи, рота- и коронавирусной инфекций в угрожаемых и неблагополучных хозяйствах. Прививают только клинически здоровых животных.

3.2 Перед вакцинацией вакцину тщательно встряхивают. Шприцы и иглы перед инъекцией стерилизуют кипячением при плюс (100 ± 0,5)°С в течение 20-30 мин.

3.3 В неблагополучных по указанным болезням хозяйствах иммунизируют стельных коров за два месяца до отела двукратно с интервалом 21-28 суток внутримышечно в дозе 5,0 см³ в области крупа. Вторую вакцинацию проводят не позднее, чем за один месяц до отела.

Нетелей вакцинируют первично после первого определения стельности (2-4 месяца), повторно — за 40 - 35 дней до отела в дозе 5,0 см³.

3.4 На месте инъекции возможна местная реакция в виде незначительной припухлости,

исчезающей через 1-2 суток.

3.5 При появлении у отдельных животных аллергической реакции на введение вакцины применяют антигистаминные препараты.

3.6 Убой животных на мясо разрешается независимо от сроков вакцинации. Продукты убоя и молоко от вакцинированных животных используют без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При проведении вакцинации ветеринарным специалистам следует избегать попадания вакцины на кожу и слизистые оболочки. При попадании вакцины на кожу её следует немедленно обработать спиртовым ватно-марлевым тампоном и тщательно вымыть водой с мылом, при попадании на слизистые - обильно промыть водой.

4.2 После проведения вакцинации необходимо вымыть и продезинфицировать руки, а оборудование подвергнуть стерилизации путем кипячения на водяной бане при температуре плюс $(100 \pm 0,5)^\circ\text{C}$ в течение 30 мин.

I

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

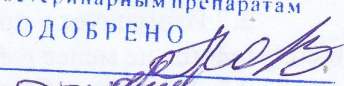
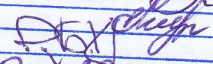
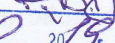
5.1 В случае возникновения осложнений после применения вакцины, ее использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению вакцины 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, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»
211309, д. Должа, ул. Советская, 26А, Витебский район и область, Республика Беларусь.

Инструкция по применению разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелеского» (П.А. Красочко, И.А. Красочко, Н.А. Ковалев, В.А. Машеро).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
25. 10 2019	протокол № 104