

Одобрено на заседании
Ветбиофармсовета
Минсельхозпрода Республики Беларусь
Протокол № 85 от 15 июля 2016 года

Инструкция
по применению вакцины Бовилис Виста Once SQ
(Вакцина против инфекционного ринотрахеита, парагриппа-3, вирусной диареи, респираторно-синцитиальной инфекции и пастереллеза крупного рогатого скота живая сухая)

1. Общие сведения

1.1. Бовилис Виста Once SQ (Bovilis Vista Once SQ) – живая вакцина против инфекционного ринотрахеита, парагриппа-3, вирусной диареи, респираторно-синцитиальной инфекции и пастереллеза крупного рогатого скота.

1.2. Вакцина изготовлена из живых модифицированных вирусов инфекционного ринотрахеита, парагриппа-3, вирусной диареи типов 1 и 2, респираторно-синцитиальной инфекции, авирулентных живых культур *Mannheimia* (*Pasteurella*) haemolytica и *Pasteurella multocida*.

1.3. Вакцина представляет собой сухую лиофилизированную массу кремового цвета. Вакцина может снабжаться растворителем, который представляет собой прозрачный раствор.

1.4. Вакцина расфасована в стерильные флаконы по 5, 10, 50 или 100 доз. Стерильный растворитель расфасован в отдельные стеклянные или полимерные флаконы, содержащие 10, 20, 100 или 200 мл.

1.5. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от +2 °C до +8 °C в сухом, защищенном от света месте. Не замораживать.

1.6. Срок годности вакцины - 24 месяца от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки.

2. Биологические свойства

2.1. Вакцина Бовилис Виста Once SQ формирует иммунный ответ против вирусов инфекционного ринотрахеита, парагриппа-3, вирусной диареи, респираторно-синцитиальной инфекции и бактерий *Mannheimia* (*Pasteurella*) haemolytica и *Pasteurella multocida*.

Вакцина Бовилис Виста Once SQ предназначена для вакцинации крупного рогатого скота от респираторных патологий, вызываемых вирусами инфекционного ринотрахеита, парагриппа-3, респираторно-синцитиальной инфекции, и бактериями *Mannheimia* (*Pasteurella*) haemolytica и *Pasteurella multocida*, а также для вакцинации коров и телок перед осеменением с целью профилактики внутриутробного заражения плода вирусом ВД (типы 1 и 2), и abortов, вызываемых вирусом инфекционного ринотрахеита.

2.2. Каждая доза вакцины (2 мл) содержит:

Активные ингредиенты	Количество в 1 дозе
IBR	$\geq 10^{3,6}$ TCID ₅₀
BVD1	$\geq 10^{3,8}$ TCID ₅₀
BVD2	$\geq 10^{3,5}$ TCID ₅₀
PI ₃	$\geq 10^{5,1}$ TCID ₅₀
BRSV	$\geq 10^{3,8}$ TCID ₅₀
<i>Mannheimia haemolytica</i>	$\geq 1 \times 10^6$ KOE
<i>Pasteurella multocida</i>	$\geq 8 \times 10^5$ KOE

2.3. Иммунитет после вакцинации сохраняется против вирусов инфекционного ринотрахеита и вирусной диареи не менее 12 месяцев и не менее 16 недель против *Mannheimia haemolytica* и *Pasteurella multocida*.

Вакцина безвредна и слабореактогенна.

3. Порядок применения препарата

3.1. Вакцина Бовилис Виста Once SQ применяется крупному рогатому скоту для активной иммунизации против инфекционного ринотрахеита, парагриппа-3, вирусной диареи, респираторно-синцитиальной инфекции и пастереллеза.

3.2. Перед применением вакцину растворяют прилагаемым растворителем обеспечивая полное суспензирование. Применяют сразу после растворения, остатки вакцины не подлежат хранению.

3.3. Вакцину вводят клинически здоровым животным подкожно в дозе 2 мл.

3.4. Телят вакцинируют, начиная с 3-х месячного возраста. Телок, коров – перед осеменением.

Ревакцинацию рекомендуется проводить один раз в год. В случае неблагополучной эпизоотической ситуации ревакцинация может проводиться чаще.

Если вакцинация проводится в возрасте ранее 3-х месяцев, то из-за высокой вероятности интерференции вирус-антитела вакцины с материнскими антителами рекомендуется проводить вакцинацию по следующей схеме: первично начиная с недельного возраста и старше с последующей повторной вакцинацией через 4 недели.

3.5. Вакцина безопасна для стельных коров, телок и телят на подсосе у стельных коров, при условии что коров и телок вакцинируют в 12-месячный период, предшествующий осеменению, с использованием какой-либо из модифицированных живых вакцин против инфекционного ринотрахеита и вирусной диареи крупного рогатого скота из линейки «Бовилис Виста». Риск для здоровья внутриутробно развивающегося плода, связанный с вакцинацией стельных коров модифицированными живыми вакцинами, не может быть однозначно оценен в рамках клинических испытаний вакцины. Решение о применении стельным животным живых модифицированных вакцин, содержащих вирусы инфекционного ринотрахеита и вирусной диареи КРС, должно приниматься ветеринарным врачом после оценки соотношения ожидаемой пользы к возможному риску.

3.6. В редких случаях препарат может вызвать анафилактические реакции, при этом назначается эпинефрин. У некоторых животных может наблюдаться поствакцинальная реакция в виде легкой припухлости в месте инъекции, самопроизвольно проходящая в течение 2-3 недель.

3.7. Мясо и молоко от вакцинированных животных используют без ограничений.

4. Меры личной профилактики

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

4.2. При случайной инъекции вакцины человеку необходимо обратиться в медицинское учреждение и показать врачу инструкцию.

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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения на соответствие требованиям нормативных документов.

6. Полное наименование производителя

6.1. Интервет Инк. (Intervet Inc.), США.

Инструкция подготовлена специалистом по регистрации и сертификации Представительства «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Королевство Нидерландов) в РБ Терешко А.А. (адрес представительства: 220092, г. Минск, пр-т Пушкина, 39-311).

