

УТВЕРЖДАЮ:
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Е.А. НЕПОКЛОНОВ

17 ФЕВ 2015

ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины против пастереллеза крупного рогатого скота и буйволов инактивированной «Бовирет»
(Организация-разработчик: ФКП "Ставропольская биофабрика", г. Ставрополь, Ставропольский край)

I ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование: Бовирет

Международное непатентованное наименование: вакцина против пастереллеза крупного рогатого скота и буйволов инактивированная.

2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций. Вакцина изготовлена из штаммов *Pasteurella multocida* № 796, 116, 216, «Ф», «Д», инактивированных формалином (в концентрации до 0,3%), с добавлением в качестве адъюванта гидрата окиси алюминия на основе фосфатного буфера (в концентрации 7,5%).

По внешнему виду вакцина представляет собой жидкость светло-желтого цвета, с обильным рыхлым осадком, при встряхивании легко разбивающийся в гомогенную взвесь.

Вакцина расфасована по 20 (4 дозы), 50 (10 доз), 100 (20 доз) и 200 (40 доз) см³ во флаконы, соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

3. Флаконы с вакциной упакованы в коробки. Каждую коробку с вакциной снабжают инструкцией по применению.

Коробки с вакциной упакованы в ящики.

Срок годности вакцины 18 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

4. Вакцину хранят и транспортируют в сухом темном месте при температуре от 2°C до 8°C.

5. Вакцину следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Вакцину во флаконах без маркировки, с истекшим сроком годности, с нарушением целостности и/или герметичности укупорки, с измененным внешним видом, с наличием посторонних примесей, а также остатки вакцины, не использованные в течение 12 часов после вскрытия флакона, подлежат выбраковке и обеззараживанию путем кипячения в течение 10 минут или обработки 2% раствором щелочи или 5% раствором хлорамина (1:1) в течение 30 минут.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

II. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

7. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у крупного рогатого скота и буйволов к пастереллезу на 10-20 день после второго введения, продолжительностью не менее 8 месяцев.

В одной иммунизирующей дозе вакцины (5 см³) содержится не менее 5 млрд. микробных клеток каждого штамма: P. multocida № 796.; P. multocida № 116 P. multocida № 216 P. multocida «Ф» P. multocida «Д».

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

8. Вакцина предназначена для профилактики пастереллеза крупного рогатого скота и буйволов.

9. Запрещается вакцинировать животных, имеющих повышенную температуру тела, ослабленных, истощенных и больных.

10. Иммунизации подлежит поголовье крупного рогатого скота и буйволов в возрасте от одного месяца и старше.

Стельных животных вакцинируют независимо от срока беременности.

Вакцинации подвергают вновь вводимых животных, а также подрастающий молодняк, достигший месячного возраста.

Животных вакцинируют двукратно с интервалом 12-15 дней внутримышечно, в область крупа, в дозах соответственно 5 см³ и 10 см³. По истечении 6 месяцев все вакцинированные животные подлежат однократной ревакцинации в дозе 10 см³.

Перед применением флаконы с вакциной тщательно встряхивают и подогревают на водяной бане, до температуры 36-37°C. При проведении вакцинации соблюдают правила асептики и антисептики. Используют стерильные шприцы и иглы, место инъекции дезинфицируют 70⁰ спиртом или другим дезинфицирующим раствором.

11. Симптомов проявления пастереллеза или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

12. Особенности поствакцинальной реакции не установлено.

13. Следует избегать нарушений схемы проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики пастереллеза. В случае пропуска очередного введения вакцины необходимо провести иммунизацию как можно скорее.

14. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. У вакцинированных животных на месте введения вакцины через 12-24 часа может появиться небольшая отечность, которая исчезает через несколько дней.

15. Запрещается применение вакцины одновременно с другими иммунобиологическими препаратами.

16. Молоко и продукты убоя от вакцинированных животных используют без ограничений.

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

17. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами ветеринарного назначения.

18. Все лица, участвующие в проведении вакцинации должны быть одеты в спецодежду (резиновые сапоги, халат, брюки, головной убор, резиновые перчатки) и обеспечены очками закрытого типа. В местах работы должна быть аптечка первой доврачебной помощи.

19. При попадании препарата на кожу и/или слизистые оболочки их промывают чистой водой. При случайном введении препарата человеку, место введения необходимо обработать антисептиком (5%-ным раствором йода или 70 % раствором этилового спирта) и обратиться в медицинское учреждение.

20. Наименование, адрес организации-производителя: ФКП «Ставропольская биофабрика», 355019, г. Ставрополь, ул. Биологическая, д.18.

Инструкция по применению вакцины против пастереллеза крупного рогатого скота и буйволов инактивированной разработана ФКП «Ставропольская биофабрика» адрес:355019, г. Ставрополь, ул. Биологическая, д.18

С утверждением настоящей инструкции отменяется действие «Инструкции по применению формолвакцины против пастереллеза крупного рогатого

скота и буйволов полужидкой гидроокисьалюминиевой» утвержденная Рос-
сельхознадзором 06 июня 2012 г.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВНИИ»