

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «5» марта 2020 г. № 107

ИНСТРУКЦИЯ **по применению сыворотки против пастереллеза крупного рогатого скота,** **овец и свиней**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Сыворотка против пастереллеза крупного рогатого скота, овец и свиней.

1.2 Препарат представляет собой сыворотку крови волов-продуцентов, полученную после гипериммунизации инактивированным антигеном *Pasteurella multocida* 14, 24, 655, 796, 877, 5264 и консервированную раствором фенола.

1.3 По внешнему виду сыворотка представляет собой опалесцирующую 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 упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 50, 100 и 200 см³. Флаконы с препаратом укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 15 °С.

1.6 Срок годности препарата 4 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона неиспользованные остатки сыворотки хранению не подлежат. Не применять по истечении срока годности.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Сыворотка в своем составе содержит специфические антитела против возбудителя пастереллеза.

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 течение 7-10 суток.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Сыворотку применяют крупному рогатому скоту, овцам и свиньям для иммунокоррекции и создания пассивного иммунитета к возбудителям пастереллеза.

3.2 Перед применением и в процессе применения флаконы с сывороткой встряхивают, а в холодное время года подогревают на водяной бане до температуры (36-37) °С.

3.3 Неиспользованная сыворотка специального обезвреживания не требует, не представляет опасности для животных, человека и окружающей среды.

3.4 Сыворотку вводят подкожно (свиньям внутримышечно) в следующих дозах:

- телята, ягнята, поросята - 10-30 см³;

- крупный рогатый скот, овцы, свиньи - 30-40 см³.

Примечание: применение сыворотки с лечебной целью может дать некоторый эффект только в самом начале заболевания, при появлении первых симптомов. При этом сыворотку вводят внутримышечно в двойной дозе.

Максимальный объем введения препарата в одну точку крупному рогатому скоту не должен превышать 15 см³, свиньям, овцам и телятам - 10 см³, поросятам и ягнятам - 2,5 см³.

3.5 При применении сыворотки поросятам и свиньям следует начать с инъекции небольшой группе (3-5) животных, контролируя их общее состояние. В случае проявления признаков анафилаксии, аллергии следует применить противоаллергические препараты и препараты кальция, а рекомендуемую дозу сыворотки для применения развести изотоническим раствором натрия хлорида в соотношении 1:4.

3.6 Наряду с применением сыворотки, особое внимание должно быть уделено проведению ветеринарно-санитарных и зоогигиенических мероприятий, направленных на ликвидацию инфекции и повышение устойчивости организма животных к заболеванию.

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

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с сывороткой следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения сыворотки, 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 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 нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»
211309, д. Должа, ул. Советская д. 26А, Витебский р-н и обл., Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>[Подпись]</i>
Секретарь	<i>[Подпись]</i>
Эксперт	<i>[Подпись]</i>
« 5 » 03 20 20	протокол № 104