

УТВЕРЖДАЮ
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

И.А. Власов

" 26 " *Июль* 2008г.

ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины Бовилис Бовипаст RSP
против парагриппа-3, респираторно-синцитиальной инфекции и
пастереллеза крупного рогатого скота
(организация-производитель – компания «Intervet International B.V.»)
«Интервет Интернешнл Б.В.», Нидерланды)

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Бовилис Бовипаст RSP (Bovilis Bovipast RSP) - инактивированная вакцина против парагриппа-3 (ПГ-3), респираторно-синцитиальной инфекции (РС) и пастереллеза крупного рогатого скота.

2. В состав вакцины входят: культуральная жидкость перевиваемой линии клеток MDBK, инфицированных вирусами парагриппа-3 (штамм SF-4 Reisinger), респираторно-синцитиальным (штамм EV 908), и бактерией *Pasteurella haemolytica* (серотипы А1 и А6), инактивированных формальдегидом, адьюванты - гидроокись алюминия и сапонин, стабилизатор - тимерфонат натрия, пеногаситель – байсилон EBZ, фосфатно-буферный раствор.

3. Вакцина представляет собой суспензию светло-розового или красного цвета с осадком, легко разбивающимся при встряхивании.

4. Вакцина расфасована под вакуумом по 50,0 см³ (10 доз) в стеклянные или пластиковые флаконы соответствующей вместимости. Флаконы укупорены резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

На флаконы с вакциной наклеивают этикетки на русском языке. На этикетках указывают: организацию-производитель, ее товарный знак, название и объем вакцины (см³), количество доз во флаконе, способы введения, условия хранения, номер серии, дату изготовления (месяц, год), срок годности (месяц, год), надписи «Встряхнуть перед применением», «Для животных», «Стерильно».

5. Флаконы с вакциной упаковывают в картонные коробки, на которых указывают организацию-производитель, ее товарный знак, название, объем (см³) и состав вакцины, количество доз во флаконе, способы введения, условия хранения, номер серии, дату изготовления (месяц, год), срок годности (месяц, год), надписи «Встряхнуть перед применением», «Для животных», «Стерильно».

В каждую коробку вкладывают инструкцию по применению вакцины.

6. Вакцину хранят и транспортируют в сухом, защищенном от света месте, при температуре от 2⁰С до 8⁰С. Срок годности вакцины составляет 28 месяцев со дня из-

Запрещается применять вакцину по истечению срока годности, указанного на упаковке.

7. Флаконы с вакциной без этикеток, с нарушением целостности укупорки, с изменённым цветом и консистенцией содержимого, с истекшим сроком годности, подвергшейся замораживанию, содержащей посторонние примеси, а также не использованные в течение 10 часов после вскрытия подлежат выбраковке с последующим обеззараживанием путем кипячения, в течение 15 минут и утилизацией.

II. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

8. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у крупного рогатого скота к пастереллезу и респираторно-синцитиальной инфекции, парагриппу-3 через 2 недели после двукратного введения. Поствакцинальный иммунитет сохраняется не менее 6 месяцев против респираторно-синцитиальной инфекции, 4 месяца против парагриппа-3 и 6 недель против пастереллеза.

9. Вакцина безвредна и лечебными свойствами не обладает.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ВАКЦИНЫ

10. Вакцину применяют с профилактической целью в угрожаемых и стационарно неблагополучных хозяйствах по респираторно-синцитиальной инфекции, парагриппу-3 и пастереллезу крупного рогатого скота.

11. Вакцинируют только здоровых животных.

12. В неблагополучных хозяйствах телят иммунизируют двукратно с интервалом 4 недели, начиная с 2-х недельного возраста. Вакцину вводят подкожно в объеме $5,0 \text{ см}^3$ (1 иммунизирующая доза) в область средней трети шеи.

13. В угрожаемых по этим болезням хозяйствах, а также при вероятности заражения животных, при транспортировке, вводе в другое стадо, смене помещений - вакцину вводят однократно за 2 недели до предполагаемого периода риска.

14. При проведении вакцинации соблюдают общепринятые правила асептики и антисептики. Для вакцинации используют одноразовые стерильные шприцы и иглы или многоразовые шприцы и иглы, которые стерилизуют кипячением в течение 20 минут. Место инъекции обрабатывают 70^0 спиртом или другим дезинфицирующим средством.

Перед применением флаконы с вакциной выдерживают 3-4 часа при температуре 15^0 C - 25^0 C . Запрещается подогревать вакцину на водяной бане и на отопительных приборах. До начала и во время проведения иммунизации флаконы с вакциной периодически встряхивают для поддержания однородности суспензии.

15. У некоторых животных может наблюдаться поствакцинальная реакция в виде субфебрильной лихорадки, снижения активности, образование легкой припухлости в месте инъекции, которые исчезают в течение 24 часов.

16. Вакцина безопасна для применения в период стельности и лактации животных.
17. Рекомендуется одновременное применение Бовилис BVD с вакциной Бовилис IBR marker live в соответствии с инструкцией по применению данной вакцины.
18. Молоко, мясо и субпродукты, полученные от привитых животных, используются без ограничений.

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

20. При проведении вакцинации необходимо соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, принятые при работе с ветеринарными лекарственными средствами.
21. При попадании вакцины на кожу и слизистые оболочки необходимо промыть их большим количеством водопроводной воды. После работы с вакциной вымыть руки с мылом. При случайном введении вакцины человеку необходимо обратиться в медицинское учреждение и сообщить об этом врачу.
22. Вакцину следует хранить в местах недоступных для детей.

Инструкция разработана компанией ООО "Интервет" (Москва) совместно с "Интервет Интернешнл Б.В." (Нидерланды).
Организация-производитель "Intervet International B.V.", Wim de Körverstraat 35, P.O. Box 31 5380 AA Boxmeer, The Netherlands

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГУ ВГНКИ.

Регистрационный номер - ПВИ -1-4.8/02550