

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 животных-продуцентов, полученную после гипериммунизации инактивированным антигеном *Pasteurella multocida*.

1.3 По внешнему виду сыворотка – опалесцирующая 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 Сыворотку упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 50, 100 и 200 см³, плотно закрывают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 2⁰С до плюс 15⁰С.

1.6 Срок годности сыворотки 4 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

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 суток.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Сыворотку против пастереллеза крупного рогатого скота, овец и свиней применяют с лечебной и профилактической целью в неблагополучных по пастереллезу животноводческих хозяйствах.

3.2 Препарат вводят с соблюдением установленных правил асептики и антисептики. Перед введением сыворотки инструменты стерилизуют кипячением и для каждого животного используют отдельную иглу, кожу на месте введения выстригают и обрабатывают антисептическим средством, разрешенным к применению. За животными, которым вводили сыворотку, обеспечивают наблюдение.

3.3 Перед применением и в процессе применения флаконы с сывороткой встряхивают, а в холодное время года подогревают в водяной бане до температуры (36-37) ⁰С.

3.4 Сыворотку используют в день вскрытия флакона. Неиспользованная сыворотка специального обезвреживания не требует, не представляет опасности для животных, человека и окружающей среды.

3.5 Сыворотку вводят подкожно 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 или внутривенно в двойной дозе.

3.6 При применении сыворотки поросятам и свиньям следует начать с инъекции небольшой группе (3-5 гол) животных, контролируя их общее состояние. В случае проявления признаков анафилаксии, аллергии следует применить симптоматическое противоаллергическое лечение, а

рекомендуемую дозу сыворотки для применения развести изотоническим раствором натрия хлорида в соотношении 1:4.

3.7 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.

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

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

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, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

211309, д. Должа, ул. Советская д. 26А, Витебский р-н и обл., Республика Беларусь.

Инструкция по применению разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Зайцев В.В., Коновалова И.И.).