

Рассмотрена и одобрена
на заседании Ветбиофармсовета
«30» мая 2017 года. Протокол № 90

Инструкция по применению сыворотки крови для лечения и профилактики вирусных пневмоэнтеритов у телят

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Сыворотка крови для лечения и профилактики вирусных пневмоэнтеритов у телят.
- 1.2 Сыворотка - биологический препарат, полученный из крови волов-продуцентов, содержащий в своем составе специфические антитела к вирусам инфекционного ринотрахеита, парагриппа-3, вирусной диареи, рота- и коронавирусам.
- 1.3 По внешнему виду сыворотка представляет собой прозрачную или опалесцирующую жидкость от светло-красного до темно-коричневого цвета. При хранении допускается образование жироподобной пленки и незначительного осадка, легко разбивающегося при встряхивании.
- 1.4 Сыворотку упаковывают в стерильные стеклянные флаконы вместимостью 50, 100 и 200 см³, укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.
- 1.5 Сыворотку хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 до плюс 15 °C в течение срока годности.
- 1.6 Срок годности сыворотки 4 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Сыворотка содержит специфические антитела и при введении формирует пассивный иммунитет у телят к вирусам инфекционного ринотрахеита, парагриппа-3, вирусной диареи, рота- и коронавирусам. Пассивный иммунитет после введения сыворотки у животных сохраняется в течение 7 суток.
- 2.2 Сыворотка оказывает стимулирующее действие, повышает уровень иммуноглобулинов у телят с гипогаммаглобулинемией, повышает естественную резистентность организма.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Сыворотку применяют с профилактической и лечебной целью телятам при желудочно-кишечных и респираторных заболеваниях вирусной этиологии.
- 3.2 Перед применением сыворотку подогревают до температуры (37-38) °C. Сыворотку вводят с соблюдением установленных правил асептики и антисептики. Перед применением и в процессе применения флаконы с сывороткой встряхивают. Сыворотку используют в день вскрытия флакона, остатки во вскрытом флаконе уничтожают кипячением.
- 3.3 Для профилактики респираторных заболеваний у телят сыворотку вводят подкожно или внутримышечно в дозе 0,7 см³/кг массы с интервалом 7-10 суток. Для профилактики респираторных заболеваний сыворотку применяют в виде аэрозолей, путем распыления ее с помощью аэрозольных генераторов (САГ-1, САГ-2, ГАГ и т.д.) в дозе 1,5 см³ на 1 м³ помещения. Животных выдерживают в зоне аэрозоля сыворотки не менее 60 минут.
- Допускается введение сыворотки внутрибрюшинно в дозе 0,5 см³/кг с интервалом 7-10 суток.
- 3.4 Для лечения гастроэнтеритов и респираторных заболеваний сыворотку вводят подкожно или внутримышечно в дозе 1,0 см³/кг массы тела трехкратно с интервалом 48-72 часа. Суточную дозу сыворотки следует вводить дробно 2-3 раза через промежутки в 3-4 часа, что обеспечивает лучший терапевтический эффект. Для лечения респираторных

заболеваний сыворотку применяют в виде аэрозолей в дозе 2 см³ на 1 м³ помещения. Животных выдерживают в зоне аэрозоля сыворотки не менее 60 минут.

3.5 Применение сыворотки сочетают с использованием противовирусных, антибактериальных и иммуностимулирующих средств.

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

3.7 Побочные явления. Сыворотка в рекомендованных дозах не вызывает у животных осложнений и не оказывает побочного действия.

3.8 Противопоказания. Не выявлены.

3.9 Убой животных на мясо 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 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, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»
211309, д. Должа, ул. Советская д.26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция подготовлена сотрудниками УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины» (П.А. Красочки, В.А. Машеро), специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Ю.А. Шашкова, И.И. Коновалова).

