

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «9» октября 2018 г. № 97

Инструкция
по применению ветеринарного биологического препарата
«Бовилис Бовипаст RSP» (Bovilis Bovipast RSP) (Вакцина против парагриппа-3,
респираторно-синцитиальной инфекции и пастереллеза крупного рогатого скота инактивированная)

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

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

1.2 Вакцина содержит инактивированные антигены вирусов респираторно-синцитиальной инфекции, парагриппа-3 и *Mannheimia haemolytica*.

1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой водную суспензию розового цвета. При хранении вакцины допускается образование осадка, который легко разбивается при встряхивании.

1.4 Вакцина расфасована по 50 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками, обкатанные алюминиевыми колпачками и упакованные в картонные коробки.

1.5 Флаконы с вакциной без этикеток, с нарушенной укупоркой, имеющие трещины, подвергшиеся замораживанию, а также не использованные в течение 10-ти часов после вскрытия, выбраковывают и утилизируют кипячением в течение 20 мин.

1.6 Вакцину транспортируют и хранят в сухом, защищенном от света месте, при температуре от плюс 2°C до плюс 8 °C. Не замораживать.

1.7 Срок годности вакцины - 28 месяцев со дня изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки. После вскрытия флакона вакцина должна быть использована в течение 10 часов.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Одна доза вакцины в объеме 5,0 мл содержит антигены до инактивации не менее:
респираторно-синцитианой инфекции (BRS), штамм EV 908 - $10^{5,5}$ TCID₅₀;
парагриппа-3 (PI3), штамм SF-4 Reisinger – $10^{7,3}$ TCID₅₀;
Mannheimia haemolytica, серотип A1 – 9 x 10^9 клеток.

2.2 Иммунитет формируется у вакцинированных животных через 14 дней после повторного введения вакцины и сохраняется к вирусам BRS и PI3 в течение не менее 6 и 4 месяцев после базовой вакцинации соответственно. Защитный иммунитет к *Mannheimia haemolytica* сохраняется в течение не менее 6 недель после базовой вакцинации.

2.3 Вакцина безвредна и ареактогенна.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ВАКЦИНЫ

3.1 Вакцину применяют для профилактической иммунизации телят в хозяйствах против респираторно-синцитиальной инфекции, парагриппа-3 и пастереллеза крупного рогатого скота, вызываемого *Mannheimia haemolytica* серотипы A1 и A6.

3.2 Вакцинируют только клинически здоровых животных.

3.3 Перед использованием вакцину подогревают до температуры плюс 15-25°C и тщательно встряхивают.

3.4 Для вакцинации применяют только стерильные шприцы и иглы.

3.5 Вакцину вводят животным подкожно в области шеи в дозе 5 мл.

3.6 Крупный рогатый скот вакцинируют, начиная с 2 недельного возраста дважды, с интервалом 4 недели. Если требуется проведение ревакцинации, то животных вакцинируют примерно за 2 недели до начала периода риска (транспортировка, запуск в новое поголовье, смена помещения для содержания). Вакцину можно применять в период лактации и стельности.

3.7 В некоторых случаях возможно образование незначительной припухлости в месте инъекции, самопроизвольно исчезающей в течение 14 дней, а также незначительное повышение температуры в течение не более 3 дней.

3.8 Запрещается смешивать вакцину с другими вакцинами и препаратами. Вакцину можно применять в один и тот же день с вакциной «Бовилис IBR маркированная живая», но не смешивать. Не рекомендуется применять другие вакцины, кроме «Бовилис IBR маркированная живая», в течение

14 дней до вакцинации и после вакцинации. Не следует применять иммунодепрессивные лекарственные средства после вакцинации.

3.9 Убой животных на мясо разрешается независимо от срока вакцинации. Мясо от вакцинированных животных используют без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При проведении вакцинации следует соблюдать меры личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными биопрепаратами.

4.2 После проведения вакцинации необходимо вымыть и продезинфицировать руки, а оборудование подвергнуть стерилизации.

4.3 При вакцинации следует избегать попадания вакцины оператору в результате случайных уколов. При случайной инъекции вакцины человеку необходимо обратиться в медицинское учреждение и показать врачу инструкцию по применению.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения вакцины 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 вакцины в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия вакцины 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 требованиям нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Интервэт Интернэшнл Б.В.» (Intervet International B.V.), Вим Де Кёрверстраат 35, 5831 АН Боксmeer, Нидерланды.

Инструкция подготовлена главным специалистом по регистрации ветеринарных препаратов СООО «Агросайт» Терешко А.А. и заведующим кафедрой микробиологии и вирусологии УО ВГАВМ Вербицким А.А.

