



ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины Бовилис IBR маркированной с растворителем УНИСОЛВ для профилактики инфекционного ринотрахеита крупного рогатого скота (Организация - производитель: компания "Intervet International B.V." / "Интервет Интернэшнл Б.В.", Нидерланды).

I. Общие сведения

1. Бовилис IBR маркированная (Bovilis IBR marker).
2. Бовилис IBR маркированная - вакцина живая сухая против инфекционного ринотрахеита крупного рогатого скота (ИРТ), вызываемого I серотипом герпесвируса крупного рогатого скота (BHV-1).
Вакцина изготовлена из аттенуированного генетически маркированного штамма GK/D вируса BHV-1, культивируемого на культуре клеток почек телят.
3. По внешнему виду вакцина представляет собой однородную сухую пористую массу кремового цвета.
Вакцина расфасована под вакуумом по 1, 2, 5, 10, 25, 50 или 100 доз в стеклянные флаконы, которые герметично закупорены резиновыми пробками и обкатаны алюминиевыми колпачками. В комплект с вакциной входит стерильный растворитель УНИСОЛВ (Diluent Unisolve) упакованный по 2, 4, 10, 20 мл в стеклянные флаконы или по 50, 100 или 200 мл в пластиковые.
4. Каждый флакон маркируют на русском языке этикеткой с указанием названия и назначения вакцины, организации-производителя и ее адреса, даты изготовления и срока годности, номера серии, количества доз, условий хранения, надписи "Для животных".
Каждый флакон упаковывают в картонную коробку. На коробке указывают название и назначение вакцины, организации - производителя и ее адрес, дату изготовления и срок годности, номер серии, пути введения, количество доз во флаконе, условий хранения, надпись "Для животных". В каждую коробку вкладывают инструкцию по применению.
По желанию потребителя вакцина может комплектоваться распылителем для интраназального введения вакцины. Распылитель представляет собой пластиковую эластичную трубку длиной 4,5 см с канюлей, которая помещается на шприц-инъектор.
5. Вакцину хранят в сухом, защищенном от света и недоступном для детей месте, при температуре от 2 до 8 °С, в течение срока годности указанного на этикетке (24 месяца).
Растворитель хранят при комнатной температуре 60 месяцев в стеклянных флаконах и 18 месяцев в полиэтиленовых.
Флаконы с вакциной без этикеток, с нарушением целостности упаковки или закупорки, с измененным цветом, консистенцией, содержащей посторонние примеси, а также не использованные в течение 3 часов после открытия подлежат выбраковке с последующей утилизацией.
Вакцину не применяют по истечению срока годности, указанного на этикетке.

II. Биологические свойства.

6. Вакцина Бовилис IBR маркированная защищает животных от заболевания инфекционным ринотрахеитом крупного рогатого скота.

Каждая доза вакцины (2 мл) содержит не менее $10^{5,7}$ ТЦИД₅₀ герпесвируса крупного рогатого скота BHV-1, штамма GK/D.

Вакцина не вызывает выработку антител к гликопротеину BHV-1 типа E, содержащемуся в эпизоотических штаммах ИРТ. Это позволяет дифференцировать животных инфицированных полевым вирусом BHV-1 от вакцинированных Бовилис IBR маркированная.

7. Протективный уровень антител у животных после вакцинации формируется на 4 день после интраназального и на 7 день после внутримышечного введения и сохраняется до 6 месяцев.

III. Порядок применения

8. Вакцина Бовилис IBR маркированная предназначена для вакцинации крупного рогатого скота против инфекционного ринотрахеита.

9. Перед применением вакцину растворяют специальным растворителем УНИСОЛВ, входящим в комплект.

Телят в возрасте до 3-х месяцев прививают интраназально двукратно, первая вакцинация в возрасте 14 дней и повторно - в возрасте 3 месяца. Вакцину вводят в дозе 2 мл (по 1 мл в каждую ноздрю).

Для интраназального введения вакцины применяют распылитель. Распылитель в виде пластиковой трубки помещается на шприц-инъектор. Для введения вакцины, шприц-инъектор с распылителем вставляют в носовую полость (ноздрю) животного и нажимают на кнопку. Однократное нажатие обеспечивает введение вакцины в объеме 1 мл. Аналогично 1 мл вакцины вводится в другую ноздрю.

10. Животных старше 3-х месяцев, в том числе стельных и (или) лактирующих коров, быков-производителей вакцинируют внутримышечно или интраназально однократно в дозе 2 мл.

11. Ревакцинацию проводят каждые 6 месяцев.

12. После вакцинации возможно кратковременное повышение температуры не более, чем на 1⁰С.

13. Вакцину Бовилис IBR маркированная не применяют в одном шприце с другими биопрепаратами и лекарственными средствами.

14. При вакцинации необходимо соблюдать правила асептики, без использования дезинфектантов и антисептиков.

15. Молоко и продукты убоя для пищевых целей используют без ограничений.

VI. Меры личной профилактики.

16. При работе с вакциной избегать попадания вакцины в глаза и на кожу. При необходимости использовать индивидуальные средства защиты: очки и резиновые перчатки.

17. После окончания вакцинации пустые флаконы и неиспользованную вакцину обеззараживают кипячением в течение 15 минут.

18. После вакцинации необходимо вымыть руки.

Инструкция разработана компанией ООО "Интервет" (Москва) совместно с "Интервет Интернэшнл 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 - 1-2.6/01874