



ОАО «СТАВРОПОЛЬСКАЯ БИОФАРМА»
ул. Биологическая, 355019, г. Ставрополь, ул. Биологическая

ВАКЦИНА ПРОТИВ НЕКРОБАКТЕРИОЗОВ
КОНЕЧНОСТЕЙ КРУПНОГО РОГАТОГО СКОТОВОДСТВА
ИНАКТИВИРОВАННАЯ АССОЦИИРОВАННАЯ
«НЕКОВАК»
№ 010-01-04592-0004-2013 Номер РУ 77-1-16-15-0110 МЛГВА-1-2013

Перед применением взбалтывать.
Для ветеринарного применения.
Стружкой без рецепта.
Хранить при температуре от 2 °С до 8 °С.
Хранить в недоступном для детей месте.

Суспензия для инъекций
Объем 100 см³. Доза 1 см³
Серия:
Дата выпуска:
Годы 20:

13.09.2021

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению вакцины против некробактериоза конечностей
крупного рогатого скота инактивированной ассоциированной
«Нековак»

(Организация-разработчик: ФКП «Ставропольская биофабрика»,
Российская Федерация, 355019, Ставропольский край, г. Ставрополь, ул. Биологическая, д.18)

Номер регистрационного удостоверения: 77-1-16.13-4105№ПВР-1-0.2/01114

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: «Нековак»

Международное непатентованное наименование: Вакцина против некробактериоза конечностей крупного рогатого скота инактивированная ассоциированная.

2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

Вакцина изготовлена из смеси антигенов культур *Fusobacterium necrophorum*, *Staphylococcus aureus*, *Actynomyces pyogenes*, *Clostridium perfringens* типа А и анатоксина *Clostridium perfringens* типа А, инактивированных формалином (в концентрации 0,3%) и сорбированных на геле гидрата окиси алюминия (в концентрации 20%).

В одной иммунизирующей дозе (5 см³ для взрослых животных) содержится микробных клеток: *Fusobacterium necrophorum* - 20 млрд., *Staphylococcus aureus* – 10 млрд., *Actynomyces pyogenes* – 10 млрд., *Clostridium perfringens* типа А – 5 млрд., анатоксина *Clostridium perfringens* типа А – не менее 0,5 МЕ.

3. По внешнему виду вакцина представляет собой прозрачную жидкость светло-жёлтого цвета с беловато-серым осадком, который при встряхивании флакона легко разбивается в гомогенную взвесь.

Срок годности вакцины 18 месяцев с даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. Остатки вакцины, не использованные в течение 12 часов после вскрытия флакона, подлежат выбраковке. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

4. Вакцина расфасована по 100 см³ (20 доз), 200 см³ (40 доз), в стеклянные или пластиковые (полипропиленовые) флаконы соответствующей вместимости, герметично закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

Флаконы с вакциной упакованы в ящики из гофрированного картона, обеспечивающие сохранность препарата при транспортировании. В каждый ящик вложено 3-5 экземпляров инструкции по применению вакцины.

5. Вакцину хранят и транспортируют в тёмном месте при температуре от 2 °С до 8 °С. Допускается транспортировка вакцины при температуре до 25 °С в течение 15 суток.

6. Вакцину следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Вакцину во флаконах без маркировки, с нарушением целостности и/или герметичности закупорки, с измененным внешним видом, подвергнушая замораживанию, с наличием посторонних примесей, с истекшим сроком годности, не использованную в

течение 12 часов после вскрытия флакона, бракуют, обеззараживают кипячением или 2 % раствором щелочи, или 5 % раствором хлорамина (1:1) в течение 30 минут и утилизируют.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

8. Вакцина отпускается без рецепта.

II. Биологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: иммунобиологический лекарственный препарат.

10. Вакцина вызывает формирование иммунитета против некробактериоза конечностей у крупного рогатого скота и оленей через 15-20 суток после повторного введения вакцины, продолжительностью до 6 месяцев.

Вакцина безвредна, обладает лечебными свойствами.

III. Порядок применения

11. Вакцина предназначена для иммунизации здорового и терапии инфицированного некробактериозом поголовья крупного рогатого скота и оленей в угрожаемых и неблагополучных по этому заболеванию хозяйствах.

12. Запрещено вакцинировать истощённых и ослабленных животных.

13. При работе с вакциной следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами ветеринарного назначения.

Все лица, участвующие в проведении вакцинации, должны быть одеты в спецодежду (резиновые сапоги, халат, брюки, головной убор, резиновые перчатки) и обеспечены индивидуальными средствами защиты (очками закрытого типа). В местах работы должна быть аптечка первой доврачебной помощи.

При попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки их рекомендуется промыть большим количеством водопроводной воды. При случайном введении вакцины человеку место инъекции необходимо обработать антисептиком (5%-ным раствором йода или 70%-ным раствором этилового спирта) и обратиться в медицинское учреждение.

14. Запрещено вакцинировать стельных коров за 30 суток до отёла. Особенности применения вакцины для стельных животных и животных в период лактации, а так же их потомства не установлены.

15. Вакцинации подлежат здоровое поголовье крупного рогатого скота и оленей старше одного года.

С лечебной целью вакцину вводят животным с клиническими признаками некробактериоза конечностей, начиная с 6-ти месячного возраста.

Вакцину вводят двукратно в дозе 5 см³ с интервалом 25-30 суток подкожно в разные конечности в область надколенной кожной складки.

Для вакцинации используют шприцы инъекционные или шприцы-автоматы. При проведении вакцинации соблюдают правила асептики и антисептики. Перед проведением вакцинации флаконы с вакциной тщательно взбалтывают, а в холодное время года подогревают до температуры 20-25 °С.

Вакцинацию необходимо начинать за 1-1,5 месяца до предполагаемого начала сезонной вспышки болезни, в зависимости от эпизоотической ситуации. При необходимости проводят ревакцинацию в дозе 5 см³ через каждые 5-6 месяцев.

16. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией, побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. У отдельных животных в месте введения вакцины могут наблюдаться местные реакции в виде припухлости, которая проходит через 30-45 суток.

17. Симптомов проявления некробактериоза или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

18. Запрещается применение вакцины одновременно с другими иммунобиологическими препаратами.

19. Особенности действия вакцины при первом приёме или при её отмене отсутствуют. Особенности поствакцинальной реакции не установлено.

20. Следует избегать нарушения схемы вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики некробактериоза. В случае пропуска очередного введения вакцины необходимо провести иммунизацию как можно скорее.

21. Продукты убоя и молоко от вакцинированных животных реализуют без ограничений, независимо от сроков вакцинации.

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ФКП «Ставропольская биофабрика»,
355019, Российская Федерация,
Ставропольский край, г. Ставрополь,
ул. Биологическая, д.18.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

ФКП «Ставропольская биофабрика»,
355019, Российская Федерация,
Ставропольский край, г. Ставрополь,
ул. Биологическая, д.18.