



ФКП «Армавирская биофабрика»

Вакцина против пастереллы крупного рогатого скота инактивированная эмульгированная «Пастераваккарм»

Для ветеринарного применения
Вакцина инактивированная. Эмульсия для инъекций.
Объем 100 см³ (100 миллилитров, 100 мл)

Животные	1-я вакцинация		2-я вакцинация	
	Доза введения (см ³)	Количество животных (шт)	Доза введения (см ³)	Количество животных (шт)
Сельскохозяйственные животные и птицы	2,0 см ³	1 доза	---	---
Быки и телята	1,0 см ³	0,5 дозы	---	---
Быки и телята не вакцинированные ранее	1,0 см ³	0,5 дозы	1,0 см ³	0,5 дозы
Быки и телята с 1-й дозой вакцины	1,0 см ³	0,5 дозы	1,0 см ³	0,5 дозы

С интервалом 20-30 дней.
Применять согласно инструкции по применению.
Внутримышечно. Срок годности 18 месяцев.
Хранить в темном месте при температуре от 2 до 8 °С.
Хранить в недоступном для детей месте.
Срок годности без консерванта: 18 месяцев.
С 1011454-001-001-011
Номер регистрационного удостоверения
ФС-149-15-2796 № 1100-1-04-1401-14



13 АПР 2022

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению Вакцины против пастереллеза крупного рогатого скота инактивированной эмульгированной «Пастервакарм»

(Организация-разработчик: ФКП «Армавирская биофабрика» адрес: 352212, Краснодарский край, Новокубанский район, пос. Прогресс, ул. Мечникова, дом. 11)

Номер регистрационного удостоверения: 02-1-15.21-4774№ПВР-1-9.15/03187

I. Общие сведения

1. Международное непатентованное наименование: Вакцина против пастереллеза крупного рогатого скота инактивированная эмульгированная.

Торговое наименование: «Пастервакарм».

2. Лекарственная форма: эмульсия для инъекций.

Вакцина изготовлена из культур штаммов пастерелл: *Pasteurella multocida* № 1231 (серогруппа А) и *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica* КМИЭВ-В 158 инактивированных формалином до концентрации 0,3% и заключенных в водно-масляную эмульсию с помощью эмульгатора Montanide ISA-206 или иного аналогичного качества.

В 1 см³ (0,5 дозы) вакцины содержится не менее 3 млрд, инактивированных микробных клеток, каждого штаммов пастерелл *Pasteurella multocida* № 1231 (серогруппа А) и *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica* КМИЭВ-В 158.

3. По внешнему виду вакцинный препарат представляет собой однородную эмульсию от белого до кремового цвета, слегка вязкой консистенции. При длительном хранении допускается отслаивание минерального масла над не расслоившейся однородной эмульсией.

Срок годности вакцины 18 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона вакцину необходимо использовать в течение 12 часов. Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Вакцина расфасована по 50 см³ (25 доз), 100 см³ (50 доз), 200 см³ (100 доз), в стерильные стеклянные или полимерные флаконы, соответствующей вместимости. Флаконы с вакциной герметично укупорены резиновыми пробками и укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы с вакциной упакованы в коробки из гофрированного картона. В каждую коробку вложены инструкции по применению вакцины.

5. Вакцину «Пастервакарм» хранят и транспортируют в закрытой упаковке производителя, в защищенном от света месте при температуре от 2°С до 15°С.

6. Вакцину следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Флаконы с вакциной без маркировки, с нарушением целостности и/или герметичности укупорки, с наличием посторонних примесей, с истекшим сроком годности, с измененным цветом и/или консистенцией содержимого, с истекшим сроком годности, а также не использованную в течение 12 часов после вскрытия, подлежат выбраковке и обеззараживанию путем кипячения в течение 30 минут.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

8. Вакцину отпускают без рецепта ветеринарного врача.

II. Биологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа – ветеринарный иммунобиологический препарат (вакцина).

10. Вакцина «Пастервакарм» вызывает выработку иммунного ответа против возбудителей пастереллеза крупного рогатого скота на 10-14 день после вакцинации и сохраняется в течение 6 месяцев.

Колостральный иммунитет у новорожденных телят развивается после приема молозива и сохраняется не менее 20 дней.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

III. Порядок применения

11. Вакцина предназначена для профилактики пастереллеза крупного рогатого скота.

12. Запрещается вакцинировать клинически больных, и/или ослабленных животных.

13. При работе с вакциной «Пастервакарм» 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 др.) и обеспечены индивидуальными средствами защиты (очками закрытого типа, респираторами).

В местах работы должна быть аптечка доврачебной помощи.

Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с вакциной «Пастервакарм».

При попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки их промывают большим количеством чистой воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Запрещается использование пустых флаконов из-под вакцинного препарата для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

14. Допускается применение вакцины стельным коровам за 45-25 дней до отела и в период лактации.

15. Вакцину вводят внутримышечно в область средней трети шеи.

Вакцинации подлежат стельные коровы и нетели однократно за 45-25 дней до отела, в объеме 2,0 см³ (1 доза).

Телят, полученных от вакцинированных коров, иммунизируют однократно на 20-25 день жизни, в объеме 1,0 см³ (0,5 дозы).

Телят, полученных от не вакцинированных коров, иммунизируют двукратно: первая вакцинация на 8-12 день жизни и вторая через 15-21 день в объеме 1,0 см³ (0,5 дозы).

Телят, завезенных из других мест, для формирования ферм (комплексов), вакцинируют в период карантина, двукратно с интервалом 20-30 дней в объеме 1,0 см³ (0,5 дозы).

Ревакцинацию животных проводят через 6 месяцев, путем однократной иммунизации в объеме 1,0 см³ (0,5 дозы).

Перед применением вакцину во флаконах подогревают в водяной бане до температуры (36-37)°С и тщательно встряхивают.

При введении вакцины соблюдают правила асептики и антисептики. Для каждого животного используют отдельную стерильную иглу. Шприцы и иглы стерилизуют кипячением.

Не допускается применение для стерилизации инструментов химических дезинфицирующих средств. Место инъекции дезинфицируют 70 % спиртом или другим дезинфицирующим раствором.

16. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается.

После введения вакцины у молодняка могут наблюдаться общая и местная реакции. Общая реакция выражается кратковременным повышением температуры тела, учащением дыхания, уменьшением аппетита иногда угнетением. Местная реакция проявляется незначительной припухлостью в месте введения вакцины, которая исчезает через 5-10 дней без лечебного вмешательства.

17. Симптомов проявления пастереллеза у телят и коров или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

18. Запрещается использовать вакцину совместно с живыми вакцинными препаратами, а также в течение 7 дней до и 14 дней после дегельминтизации.

19. Особенности поствакцинальной реакции при первичной и последующих введениях не выявлено.

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

21. Убой животных на мясо разрешается независимо от сроков вакцинации. Молоко и продукты убоя от вакцинированных животных используют без ограничений независимо от сроков вакцинации.

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

ФКП «Армавирская биофабрика»,
352212, Краснодарский край,
Новокубанский район, пос.
Прогресс, ул. Мечникова, дом 11.

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

ФКП «Армавирская биофабрика»,
352212, Краснодарский край,
Новокубанский район, пос. Прогресс,
ул. Мечникова, дом 11.