



ФКП "Армавирская биофарма"

**Формолакација против пастерелеза жвачних хидрооксидалуминијевог**

Два ветеринарно припремљена суспензија за инјекцију. Обем 100 мл

Животиње	1-а вакцинација	2-а вакцинација
Животиње	5,0 см	5,0 см
Крупни рогати стока	С инјекцијом 4,0 см	С инјекцијом 4,0 см
Буйволы	С инјекцијом 4,0 см	С инјекцијом 4,0 см
Северне олене	С инјекцијом 4,0 см	С инјекцијом 4,0 см
Овца и коза	С инјекцијом 4,0 см	С инјекцијом 4,0 см

Внутарњаче  
Срок годности 12 месеци  
Хранити у сушом, тамном месту при температури од 2-8 °С  
Хранити и искористи само за животне  
Опуштање без повреда  
Нови регистровани у Републици Српској  
02-1-26-12-2188/III-1-20-12-12040  
СТУ 00482649-0054-0012

28 ДЕК 2022

Инструкция  
по ветеринарному применению формолвакцины против пастереллеза жвачных  
гидроокисьалюминиевой

(Организация – разработчик: ФКП "Армавирская биофабрика", адрес: Краснодарский край, Новокубанский район, пос. Прогресс, ул. Мечникова, дом 11.)

Номер регистрационного удостоверения: 02-1-11.17-3908№ПВР-1-29.12/02867

I. Общие сведения

1. Торговое наименование: Формолвакцина против пастереллеза жвачных гидроокисьалюминиевая.

Международное непатентованное наименование: Формолвакцина против пастереллеза жвачных гидроокисьалюминиевая.

2. Лекарственная форма - суспензия для инъекций (инактивированная вакцина). Вакцина изготовлена из штаммов *Pasteurella multocida* № 796 (серогруппа В), *Pasteurella multocida* № 1231 (серогруппа А) и *Pasteurella multocida* Т-80 (серогруппа Д) инактивированных формалином (в концентрации до 0,3%), с добавлением адьюванта – 6% гидрата окиси алюминия в количестве 25% к объему вакцины.

В 1 см<sup>3</sup> (0,07 коммерческих доз) вакцины содержащих не менее 5 млрд. микробных клеток пастерелл каждого штамма *Pasteurella multocida* № 796, *Pasteurella multocida* № 1231 и *Pasteurella multocida* Т-80.

3. По внешнему виду вакцина представляет собой жидкость светло-желтого цвета с рыхлым белым осадком, который при встряхивании легко разбивается, образуя гомогенную взвесь.

Срок годности вакцины 12 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 100 см<sup>3</sup> (7 доз), по 200 см<sup>3</sup> (14 доз) в стеклянные или полимерные флаконы, соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы с вакциной упакованы в коробки из гофрированного картона. В каждую коробку вложены инструкции по применению вакцины.

5. Вакцину хранят и транспортируют в защищенном от света месте при температуре от 2°С до 15°С.

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

7. Флаконы с вакциной без маркировки, с истекшим сроком годности, с нарушением целостности и/или герметичности укупорки, с измененным внешним видом, с наличием посторонних примесей, а также остатки вакцины, не использованные в течение 12 часов после вскрытия флакона, 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: иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.

10. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у привитых животных к возбудителям пастереллеза через 14 суток после двукратного введения вакцины, который сохраняется 12 месяцев, при последующей ревакцинации через 6 месяцев после второй иммунизации.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

## III. Порядок применения

11. Вакцина предназначена для специфической профилактики пастереллеза крупного и мелкого рогатого скота, а также северных оленей в хозяйствах угрожаемых и неблагополучных по пастереллезу.

12. Запрещается вакцинировать животных, имеющих повышенную температуру тела, ослабленных, истощенных и больных.

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

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

При попадании вакцины на кожу и слизистые оболочки их промывают большим количеством чистой воды. При случайном введении вакцины человеку необходимо место инъекции обработать любым антисептиком (5% раствором йода или 70% раствором этилового спирта) и обратиться в медицинское учреждение.

14. Введение вакцины беременным животным и молодняку, полученному от них, не вызывает побочных явлений и осложнений.

15. Животных вакцинируют в возрасте от одного месяца и старше двукратно с интервалом 7-10 дней. Крупному рогатому скоту вакцину вводят внутримышечно в область крупа, овцам и козам с внутренней поверхности бедра из расчета:

Животные	1-я вакцинация	2-я вакцинация
Крупный рогатый скот, буйволы	5,0 см <sup>3</sup> (0,35 доз)	10,0 см <sup>3</sup> (0,7 доз)
Северные олени	4,0 см <sup>3</sup> (0,28 доз)	8,0 см <sup>3</sup> (0,56 доз)
Овцы и козы	4,0 см <sup>3</sup> (0,28 доз)	8,0 см <sup>3</sup> (0,56 доз)

По истечении 6 месяцев все вакцинированные животные подлежат однократной ревакцинации в дозе 10 см<sup>3</sup> (0,7 доз). Перед применением вакцину во флаконах подогревают в водяной бане до 36<sup>0</sup>С - 37<sup>0</sup>С и взбалтывают.

При проведении вакцинации соблюдают правила асептики и антисептики. Используют стерильные шприцы и иглы, место инъекции дезинфицируют 70<sup>0</sup> спиртом или другим дезинфицирующим раствором.

16. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. У части животных после введения вакцинного препарата может кратковременно повышаться температура тела и наблюдаться угнетенное состояние, которое исчезает через 1-2 суток.

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

18. Запрещается использовать вакцину совместно с другими иммунобиологическими препаратами, а также в течение 7 суток до и 14 суток после дегельминтизации.

19. Особенности поствакцинальной реакции при первичной и последующих вакцинациях не установлено.

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. Молоко и продукты убоя от вакцинированных животных используют без ограничений не зависимо 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.
---	---

Директор ФКП «Армавирская биофабрика»



Е.В. Сусский