### ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины ВанШотУльтра 8 для профилактики клостридиозов и пастереллеза крупного рогатого скота инактивированной

(Организация-разработчик компания «Zoetis Inc.», 10 Sylvan Way, Parsippany, New Jersey 07054, USA)

### І. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование: ВанШотУльтра 8 (OneShotUltra 8).

Международное непатентованное название: вакцина для профилактики клостридиозов и пастереллеза крупного рогатого скота инактивированная.

2. Лекарственная форма: первый компонент — лиофилизат для приготовления суспензии для инъекций; второй компонент — суспензия для инъекций.

Первый компонент изготовлен из культуры бактерий *Mannheimia* (*Pasteurella*) *haemolytica* (штамм NL1009), инактивированной формалином.

Второй компонент изготовлен из культур бактерий  $Clostridium\ chauvoei\ (штамм\ F),\ Cl.\ septicum\ (штамм\ A),\ Cl.\ haemolyticum\ (штамм\ IRP135),\ Cl.\ novyi\ (штамм\ 8296),\ Cl.\ sordellii\ (штамм\ 5918),\ Cl.\ perfringens\ тип\ C\ (штамм\ PC8)\ и\ Cl.\ perfringens\ mun\ D\ (штамм\ 317),\ инактивированных формалином с добавлением сапонина, сульфата калия, сульфата алюминия и воды для инъекций.$ 

В одной иммунизирующей дозе жидкого компонента вакцины (2 мл) содержится Cl. chauvoei —  $\geq$  2,28 opacity units, Cl. septicum  $\geq$  32 L+ units, Cl. haemolyticum  $\geq$  216 L + units и  $\geq$ 3.6 opacity units, Cl. novyi  $\geq$  6000 MLD, Cl. sordellii  $\geq$ 20 L+ units, Cl. perfringens типов C —  $\geq$ 300 L+ units и D —  $\geq$ 100 L+ units; лиофилизированного компонента вакцины —  $Mannheimia\ haemolytica$  —  $\geq$  1.0 RP.

3. Первый компонент по внешнему виду представляет собой сухую пористую массу от белого до светло-желтого цвета, второй компонент — жидкость от желтого до светло-коричневого цвета.

Срок годности вакцины 18 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия флакона вакцину необходимо использовать в течение 30 минут.

По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

- 4. Первый компонент вакцины расфасован по 7 см<sup>3</sup> \* (10 доз) и 35 см<sup>3</sup> \* (50 доз) в стеклянные флаконы, второй компонент в пластиковые флаконы по 20 см<sup>3</sup> (10 доз) и 100 см<sup>3</sup> (50 доз). Флаконы герметично укупорены резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы с вакциной по 10 и 50 доз упакованы в картонные коробки. В каждую коробку с вакциной вложена инструкция по ее применению.
  - \* Объем до лиофилизации
- 5. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2°C до 7 °C. Замораживание компонентов вакцины не допускается!
  - 6. Вакцину следует хранить в местах, недоступных для детей.
- 7. Вакцину во флаконах без маркировки, с нарушением целостности и/или герметичности укупорки, с измененным внешним видом, подвергшуюся замораживанию, с истекшим сроком годности, не использованную в течение 30 минут 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. Условия отпуска: отпускается без рецепта ветеринарного врача.

# II. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 9. Фармакотерапевтическая группа: иммунобиологический лекарственный препарат.
- 10. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у вакцинированных животных к клостридиозам и пастереллезу крупного рогатого скота через 3 недели после повторного введения, продолжительностью 12 месяцев.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

# III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 11. Вакцина предназначена для профилактики клостридиозов и пастереллеза крупного рогатого скота, включая пневмонию, вызываемую *Mannheimia haemolytica*.
- 12. Запрещается вакцинировать клинически больных и/или ослабленных животных.
- 13. Вакцинации подлежит крупный рогатый скот с первых недель жизни.

Вакцину вводят подкожно двукратно с интервалом 4-6 недель в объеме 2 мл.

Ревакцинируют животных ежегодно, однократно, одной дозой вакцины.

Перед вакцинацией содержимое флакона с жидким компонентом переносят во флакон с лиофилизированным, соблюдая правила асептики, и встряхивают до полного растворения. Для иммунизации используют стерильные шприцы и иглы.

Поверхность кожи в месте инъекции обрабатывают 70%-ным раствором этилового спирта.

- 14. Симптомов проявления клостридиозов и пастереллеза крупного рогатого скота или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.
- 15. Особенностей поствакциональной реакции при первом и последующих введениях не установлено.
- 16. Для формирования колострального иммунитета следует вакцинировать стельных животных в третьем триместре с соблюдением интервалов в 4-6 недель при первичной вакцинации, ранее вакцинированных животных ревакцинируют однократно, но не позднее, чем за 3 недели до отёла. У лактирующих животных после вакцинации возможно кратковременное снижение продуктивности.
- 17. Следует избегать нарушений схемы вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики клостридиозов и пастереллеза крупного рогатого скота. В случае пропуска очередного введения вакцины необходимо провести иммунизацию как можно скорее.
- 18. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. В редких случаях возможно проявление анафилаксии, при этом проводят симптоматическую терапию.
- 19. Взаимодействие вакцины ВанШотУльтра 8 с другими лекарственными препаратами не установлено.
- 20. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 21 день после вакцинации, молоко используют без ограничений.

# IV.МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

- 21. При работе с вакциной следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами ветеринарного назначения.
- 22. Все лица, участвующие в проведении вакцинации должны быть в спецодежде (резиновые сапоги, халат, брюки, головной убор, перчатки). В местах работы должна быть аптечка доврачебной помощи.
- 23. При случайном попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки, их необходимо промыть большим количеством чистой воды.

При случайном введении препарата человеку, место инъекции необходимо обработать 70 % - ным раствором этилового спирта, обратиться

в медицинское учреждение к врачу (при себе иметь инструкцию по применению вакцины).

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

Зоэтис Эл Эл Си, 601 Уэст Корнхаскер Хайуэй, Линкольн, Небраска 68521, США /Zoetis LLC, 601 W. Cornhusker Highway, Lincoln, NE 68521, USA.

Производство бактерий (Mannheimia haemolytica), формирование серии, наполнение/лиофилизация/укупорка, маркировка/ упаковка готового лекарственного препарата, выпуск серии в обращение.

Зоэтис Инк, Ист Линкольн Роад, Уайт Холл, Иллинойс, 62092, США/ Zoetis Inc, East Lincoln Road, White Hall, Illinois, 62092, USA Производство бактерий (С. Perfringens), формирование серии, наполнение/укупорка, маркировка/ упаковка готового лекарственного препарата.

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

ООО «Зоэтис» в РФ: 123112, Москва, Пресненская набережная, д. 10.

Номер регистрационного удостоверения: 890-1-1.15-4013 N 1784-1-9.9 / 03 000

С утверждением настоящей Инструкции утрачивает силу Инструкция по применению вакцины ВанШотУльтра 8, утвержденная Россельхознадзором 27 января 2015 года.