

Рассмотрено и одобрено
Ветбиофармсоветом
Протокол № 80
от 10 июля 2015 г

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«ИНТЕРФЕРОН БЫЧИЙ РЕКОМБИНАНТНЫЙ» (ИБР)

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Интерферон бычий рекомбинантный (ИБР) (Interferon recombinant bovillus)
- 1.2 Препарат представляет собой не летучую опалесцирующую жидкость от бесцветного до зеленовато-желтого цвета, без видимых механических примесей и плесени. В 1см³ препарата содержится не менее 10,0 ×10³ МЕ/см³ антивирусной активности белка интерферона бычьего рекомбинантного. Действующие вещества растворены в неионогенном растворителе с добавлением стабилизаторов.
- 1.3 Препарат выпускают по 10,0 см³ в запаиваемых ампулах для лекарственных средств вакуумного наполнения или по 10,0; 20,0; 50,0; 100,0; 400,0; 1000,0 см³ в стерильных стеклянных или пластиковых флаконах.
- 1.4 Препарат хранят в сухом, прохладном, защищенном от света месте, недоступном детям при температуре от плюс 4 до плюс 10° С. Срок годности препарата 18 месяцев с даты его изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Интерферон бычий рекомбинантный является видоспецифическим препаратом, проявляет антивирусную и иммуностимулирующую активности у телят и взрослых особей крупного рогатого скота. Эффект препарата определяется суммарным действием экзогенного белка непосредственно на пораженные вирусом клетки, быстрой индукцией системы эндогенного интерферона, клеточного и гуморального иммунитета. Интерферон бычий рекомбинантный выступает в качестве индуктора лизоцимной и бактерицидной активности сыворотки крови. Оказывает противовоспалительное действие. Повышает резистентность организма животных к воздействию ДНК- и РНК-содержащих вирусов и патогенных микроорганизмов.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Препарат применяют с профилактической и лечебной целью при желудочно-кишечных и острых респираторных заболеваниях вирусной и смешанной (бактериально-вирусной) этиологии у телят и взрослых особей крупного рогатого скота. В качестве иммуностимулятора препарат применяют при иммунодефицитных состояниях животных, вызванных неблагоприятными условиями содержания, кормления и др.
- 3.2 Препарат вводят внутримышечно или подкожно в объеме 1,0 см³ на 10 кг живой массы.
- 3.3 С профилактической целью препарат назначают двукратно с интервалом в 48 ч (в первые дни после рождения, при переводе на групповое содержание, применении неполноценных кормов, при транспортировке или при угрозе заражения вирусными инфекциями и др.) в объемах, соответствующих весу животных. Стельным коровам перед родами дважды с интервалом 48 ч. В случае задержки родов препарат вводят повторно через 48 ч после последней инъекции.
- 3.4 Для усиления действия вакцин (противобактериальных и инактивированных вирусных) и сывороток препарат вводится в объеме 1,0 см³ на 10 кг живой массы однократно за 48 часов до вакцинации.

3.5 С лечебной целью препарат применяют ежедневно с интервалом 24 ч в течение 4-5 суток. Препарат наиболее эффективен при использовании на ранних стадиях заболевания животных.

3.6 При смешанных бактериально-вирусных инфекциях препарат применяют в сочетании с антибиотиками, химиотерапевтическими средствами. Инъекции интерферона делают одновременно с антибактериальными средствами в отдельных шприцах и в разные точки.

3.7 Препарат в рекомендованных дозах не вызывает осложнений и не оказывает побочного действия; противопоказаний для применения препарата нет; препарат не представляет потенциальной опасности для окружающей среды. Мясо и молоко можно использовать без ограничений. При совместном применении Интерферона бычьего рекомбинантного с антимикробными препаратами животноводческую продукцию используют на основании данных для применения антимикробного препарата.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение "Белорусский государственный ветеринарный центр" (г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Изготовитель: Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственный центр БелАгроГен", 213410, г. Горки, ул. Мира 67 ком.5.

Инструкция по применению разработана кандидатом ветеринарных наук, заместителем директора по науке ООО "Научно-производственный центр БелАгроГен" Недеревой О.Н.

