

**ИНСТРУКЦИЯ**  
по применению вакцины «БУРСА-ВАК»  
(Вакцина против инфекционной бурсальной болезни птиц живая сухая)

**1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

- 1.1. БУРСА-ВАК (BURSA-VAC) – живая лиофилизированная вакцина против инфекционного бурсита (болезни Гамборо).
- 1.2. Вакцина изготовлена из промежуточного штамма Moulthrop, ослабленного живого вируса инфекционного бурсита.
- 1.3. Вакцина представляет собой сухую лиофилизированную массу в форме таблетки кремового цвета.
- 1.4. Вакцина расфасована по 1000, 2500 и 5000 доз в стеклянные флаконы, закупоренные резиновыми пробками, обкатанные алюминиевыми колпачками.
- 1.5. Вакцину транспортируют и хранят в темном месте при температуре от +2 до +7<sup>0</sup> С. Не замораживать.
- 1.6. Срок годности вакцины – 27 месяцев от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки.

**2. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

- 2.1. Вакцина «БУРСА-ВАК» вызывает выработку специфических антител против вируса инфекционного бурсита (болезни Гамборо).
- 2.2. Каждая доза вакцины содержит:  
Вирус инфекционного бурсита, Moulthrop  $\geq 10^{0,5}$  EID<sub>50</sub>/доза  
Штамм Moulthrop является промежуточным вакцинным штаммом, который обладает остаточной вирулентностью и может пробиться через значительные уровни материнских антител.
- 2.3. Вакцина безвредна и ареактогенна.

**3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

- 3.1. Вакцину применяют с профилактической целью для активной иммунизации цыплят против инфекционной бурсальной болезни (болезни Гамборо).
- 3.2. Вакцинируют только здоровую птицу 7 – 14 дневного возраста.
- 3.3. Вакцину применяют орально с питьевой водой. Вакцинируют цыплят из расчета 1 доза вакцины на одну птицу.  
Для растворения вакцины наполняют флакон (примерно наполовину) очищенной, не содержащей хлора питьевой водой и встряхивают. Полученный раствор используют для приготовления рабочего раствора вакцины. Для приготовления раствора на 1000 птиц (1000 доз) вакцину следует растворить в таком количестве воды в литрах, которое соответствует возрасту цыплят в днях.  
Вакцину применяют сразу после растворения.  
За 1,5-2 часа до вакцинации необходимо прекратить подачу воды, чтобы птица испытывала жажду. Распределяют разбавленную вакцину таким образом, чтобы все цыплята могли пить в течение получаса, и не добавляют больше воды, пока вся вакцина не будет выпита.
- 3.4. Поилки должны быть чистыми и свободными от следов моющих и дезинфицирующих препаратов.  
Удаляют все лекарственные и дезинфицирующие средства из питьевой воды, желательно за 72 часа до вакцинации и в течение 24 часов после вакцинации.
- 3.5. Всех цыплят в одном помещении следует вакцинировать одновременно.
- 3.6. Убой птицы на мясо разрешается через 21 день после применения вакцины.

#### 4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При проведении вакцинации следует соблюдать меры личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными биопрепаратами. После проведения вакцинации необходимо вымыть и продезинфицировать руки, а оборудование подвергнуть стерилизации.

4.2. При вакцинации следует избегать попадания вакцины в результате случайных уколов. В случае попадания препарата необходимо обратиться в медицинское учреждение.

4.3. Вакцинацию необходимо осуществлять с использованием спецодежды и средств индивидуальной защиты (халат, головной убор, резиновые перчатки, респираторные или ватно-марлевые повязки).

#### 5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1. В случае возникновения осложнений после применения вакцины, ее использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению вакцины в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия вакцины на организм птицы, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения на соответствие требованиям нормативных документов.

#### 6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1. «Интервет Инк.» (Intervet Inc.), США.

Инструкция подготовлена специалистом по регистрации и сертификации представительства «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Нидерланды) в Республике Беларусь Плинда А.А.

