

СОГЛАСОВАНО  
«Белорусский государственный  
ветеринарный центр»  
(Приказ Департамента ветеринарного  
и продовольственного надзора)

№ 34 от 29.05.2025

**ИНСТРУКЦИЯ**  
по применению ветеринарного лекарственного препарата  
**«Культивак 6 BRSV» («Cultivac 6 BRSV»)**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Торговое наименование – «Культивак 6 BRSV» («Cultivac 6 BRSV»).

Общепринятое (группировочное) наименование: Вакцина против инфекционного ринотрахеита, парагриппа-3, вирусной диареи, респираторно-синцитиальной инфекции, гистофилеза и пастереллеза крупного рогатого скота инактивированная.

1.2 Вакцина изготовлена из вирусов инфекционного ринотрахеита (штамм «Los Angeles»), парагриппа-3 (штамм «REISINGER SF-4»), вирусной диареи (штамм «Singer»), респираторно-синцитиальной инфекции крупного рогатого скота (штамм «A51908») и культуры клеток *Histophilus somni* (штамм «Pasocar»), *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica* (штамм «R 230413»), *Pasteurella multocida* (серотип А, штамм «R 120313»), инактивированных формалином, гидроксида алюминия и сапонина в качестве адьювантов, тиомерасала в качестве консерванта и воды для инъекций в качестве наполнителя.

Лекарственная форма – суспензия для подкожного введения.

1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой суспензию красноватого цвета с осадком светло-серого цвета.

1.4 Вакцина расфасована по 50 мл (10 прививочных доз) или 250 мл (50 прививочных доз) в полипропиленовые флаконы соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. К каждому флакону прилагается инструкция по применению на русском языке.

1.5 Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2 °C до 8 °C в защищенном от света месте. Замораживание вакцины не допускается.

1.6 Срок годности вакцины – 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна. Срок годности вакцины после вскрытия - 8 часов.

1.7 Вакцину во флаконах без этикеток, с истекшим сроком годности, с нарушением целостности и/или герметичности укупорки, с измененным цветом и/или консистенцией содержимого, с наличием посторонних примесей уничтожают в соответствии с действующим законодательством.

1.8 Вакцину хранят в местах, недоступных для детей.

1.9 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

**2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 «Культивак 6 BRSV» – иммунобиологический препарат для ветеринарного применения (вакцина).

2.2 Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у крупного рогатого скота через 21 день после повторного введения вакцины, который сохраняется 12 месяцев.

2.3 Одна иммунизирующая доза вакцины «Культивак 6 BRSV» (5 мл) содержит инактивированные вирус инфекционного ринотрахеита – не менее  $10^6$  ЦПД<sub>50</sub>, вирус парагриппа-3 – не менее 12,8 ГАЕ, вирус диареи крупного рогатого скота – не менее  $10^5$  ЦПД<sub>50</sub>, вирус респираторно-синцитиальной инфекции крупного рогатого скота – не менее  $10^6$  ЦПД<sub>50</sub>, инактивированные бактериальные клетки *Histophilus somni* - не менее  $3 \times 10^8$  КОЕ.

*Mannheimia (Pasteurella) haemolytica* – не менее  $3 \times 10^8$  КОЕ, *Pasteurella multocida* – не менее  $3 \times 10^8$  КОЕ.

У телят, полученных от коров, вакцинированных за 3 недели до отёла, колостральный иммунитет сохраняется до 2-х месяцев.

2.4 Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Вакцина предназначена для специфической профилактики инфекций, вызываемых вирусами инфекционного ринотрахеита, парагриппа-3, вирусной диареи и респираторно-синцитиальной инфекции крупного рогатого скота, а также бактериями *Histophilus somni*, *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica*, *Pasteurella multocida*.

3.2 Запрещается вакцинировать клинически больных и/или ослабленных животных.

3.3 Вакцину применяют крупному рогатому скоту подкожно в заднюю треть шеи или область за лопаткой, в дозе 5 мл по следующей схеме:

Первично вакцину вводят, начиная с 2-х месячного возраста, двукратно, с интервалом в 21-28 суток после первого введения.

Для создания колострального иммунитета у потомства, стельных коров вакцинируют дополнительной дозой вакцины (5 мл), не позднее, чем за 3 недели до ожидаемого отела.

Ревакцинация животных: однократно не позднее 12 месяцев.

Перед и во время применения флакон с вакциной тщательно встряхивают для восстановления однородности содержимого.

Вакцину вводят с соблюдением правил асептики и антисептики, для вакцинации используют стерильные одноразовые шприцы и иглы, или многоразовые шприцы и иглы, которые стерилизуют кипячением в течение 30 минут. Место инъекции обрабатывают 70 % этиловым спиртом или другим дезинфицирующим раствором.

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

3.5 Симптомов проявления инфекционного ринотрахеита, парагриппа-3, вирусной диареи, вирусной респираторно-синцитиальной инфекции, гистофилеза, пастереллеза или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

3.6 В некоторых случаях на месте инъекции возможно возникновение местной воспалительной реакции, проявляющейся в виде припухлости и небольшой болезненности, исчезающей между 15 и 30 днями после вакцинации.

3.7 Следует избегать нарушений схемы (сроков) проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики.

3.8 Молоко и продукты убоя от вакцинированных животных используют без ограничений, независимо от сроков вакцинации.

### 4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с вакциной необходимо соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе биопрепаратами ветеринарного назначения.

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

4.3 При попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки, их рекомендуется промыть большим количеством чистой воды.

4.4 При случайном введении препарата человеку, необходимо обратиться в медицинское учреждение, при себе иметь инструкцию по применению или этикетку.

## **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 которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого 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» (220005, г. Минск, ул. Красная 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

## **6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ**

6.1 «Институт Розенбуш С. А.», Сан-Хоце 1469/1481, КАБА, Аргентина, («Instituto Rosenbusch S.A.», San José 1469/1481, CABA, Argentina)

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками компании «Далита С.А.», Швейцария и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Насонов И.В.).