

Рассмотрена и одобрена на заседании
Ветбиофармсовета Минсельхозпрода
Республики Беларусь,
протокол № 82 от «29» января 2016 г.

Инструкция по применению препарата ветеринарного «КБП»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Препарат ветеринарный «КБП» (далее по тексту - препарат) (Complexe biologicum product) предназначен для лечения и профилактики респираторных заболеваний свиней вирусно-бактериальной этиологии.

1.2 Препарат представляет собой прозрачную слегка опалесцирующую жидкость от светло-желтого до желто-коричневого цвета, без видимых механических примесей и плесени. В 1,0 см³ препарата содержится не менее 4x10² ТЦД₅₀/см³ антивирусной активности белка альфа-интерферона свиного рекомбинантного и 400,0 мкг сухого вещества липополисахаридов, полученных из бактериальной массы *Bacillus alvei* штамм «КМИЭВ-11».

1.3 Препарат выпускают по 10,0; 20,0; 50,0; 100,0 и 200,0 см³ в стерильных стеклянных или полимерных флаконах.

1.4 Срок годности препарата 12 месяцев с даты изготовления, при условии хранения при температуре от плюс 4 до плюс 10 °С в сухом, прохладном, защищенном от света месте.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Фармакологические свойства препарата ветеринарного «КБП» определяют находящиеся в нем компоненты: альфа-интерферон свиной рекомбинантный проявляет антивирусную и иммуностимулирующую активности у поросят, молодняка и взрослых свиней, а так же опосредовано на новорожденных животных; компонент на основе липополисахаридов *Bacillus alvei* стимулирует специфический и неспецифический иммунитет – усиливает лейкопоз, фагоцитарную активность нейтрофилов и моноцитов, повышает количество Т- и В-лимфоцитов и их субпопуляций, лизоцимную, бактерицидную активность сыворотки крови, количество бета-лизинов, иммуноглобулинов М, G и А-классов, индуцирует синтез эндогенного интерферона.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют с профилактической и лечебной целью при острых респираторных заболеваниях вирусной и смешанной (бактериально-вирусной) этиологии у поросят, молодняка и взрослых свиней. Показан к применению как иммуностимулятор препарат применяют при иммунодефицитных состояниях животных, вызванных неблагоприятными условиями содержания, кормления.

3.2 Препарат вводят внутримышечно или подкожно в объеме 1,0 см³ на 10 кг массы тела.

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 и др.) в объемах, соответствующих весу животных. Свиноматкам перед опоросом дважды с интервалом 48 ч. В случае задержки опоросов препарат вводят повторно через 48 ч после последней инъекции.

3.4 Для усиления действия вакцин (противобактериальных и инактивированных антивирусных) и сывороток препарат вводится в объеме 1,0 см³ на 10 кг массы тела (не более, чем за сутки перед применением биопрепаратов).

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 Допускается одновременное совместное применение препарата с антибактериальными химиотерапевтическими препаратами в различных шприцах и в различающиеся 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.

3.8 Мясо можно использовать без ограничений. При совместном применении препарата с другими антимикробными средствами, животноводческую продукцию используют на основании данных для применения антимикробного препарата.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом обслуживающему персоналу необходимо соблюдать общепринятые меры личной гигиены и технической безопасности.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения серии препарата, ее использование прекращают, потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение по контролю препаратов, на территории которой она применяется, и извещает об этом изготовителя.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится проверка соблюдения правил инструкции по применению препарата, а также условий хранения и транспортировки.

В случае выявления отрицательного воздействия препарата данной серии на организм животного ветеринарными специалистами комиссионно отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, которые направляются вместе с актом отбора проб в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения соответствия нормативным документам на ее изготовление.

6 НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (г. Минск, ул. Брикета, 28).

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (П.А. Красочко, Д.С. Борисовец, А.С. Ястребов, В.А. Прокулевич, М.И. Потапович, Л.Д. Андросик).

