УТВЕРЖДАЮ

Директор Прикаспийского зонального НИВИ-

филиала ФГБНУ «ФАНЦ РД»

д.в.н. Кабардиев С.Ш.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2018г.

ВРЕМЕННАЯ ИНСТРУКЦИЯ

по применению

комплексного аллергена для дифференциации

аллергических реакций на ППД-туберкулина для млекопитающих

1. Общие положения

1.1. Сухой очищенный комплексный аллерген из атипичных микобактерий (КАМ) и коринебактериозного сенситина, применяют в симультанной аллергической пробе с очищенным (ППД) туберкулином для млекопитающих при диагностике туберкулеза у крупного рогатого скота.

1.2. Аллерген представляет собой сухую хлопьевидную массу, заключенную во флакон (лиофилизат для приготовления раствора для инъекций. В каждом флаконе должно содержаться 67500 ЕД. (единиц действия) препарата. Флаконы должны быть закрыты пробками с металлическими колпачками и упакованы в коробки. В каждую коробку вкладывают растворитель, флаконы по 10 мл. (раствор натрия хлорида)

1.3. На каждом флаконе должна быть надпись с указанием наименования препарата, количества ЕД. аллергена во флаконе, количества доз во флаконе, количества растворителя во флаконе, условий хранения, даты изготовления и срока годности аллергена.

В каждую коробку вкладывают наставление по применению КАМ. Срок годности КАМ 5 лет со дня изготовления.

2. Порядок применения аллергена.

2.1. Перед применением каждый флакон с КАМ и растворителем просматривают. Флаконы с нарушенной укупоркой, без надписи или этикетки выбраковывают.

2.2. Непосредственно перед применением содержимое одного флакона с КАМ растворяют в одном флаконе растворителя, вложенного в коробку с аллергеном. Препарат должен полностью раствориться в течение 2-3 мин при энергичном встряхивании флакона. Таким образом получают раствор, содержащий в 1 мл 6750 ЕД. аллергена.

2.3. Раствор КАМ при просмотре в проходящем свете должен представлять собой прозрачную жидкость светло-коричневого цвета без механических примесей, хлопьев, осадка.

2.7. КАМ применяют только в день вскрытия флаконов, остатки неиспользованного аллергена выливают в канализацию.

2.8. Симультанную пробу с использованием КАМ проводят в соответствии с указанием по ее применению, утвержденным Департаментом ветеринарии министерства сельского хозяйства и продовольствия Российской Федерации, О проведенной симультанной пробе составляют акт по установленной форме.

3. О порядке предъявления рекламаций.

3.1. В случае несоответствия препарата требованиям, указанным в настоявшем наставлении, применение прекращают и сообщают об этом разработчику, изготовившему препарат.

Разработчик: Лаборатория инфекционной патологии сельскохозяйственных животных (Федеральный аграрный научный центр Республики Дагестан»

 367000, Республика Дагестан, г, Махачкала, ул. Дахадаева, 88.

Главный научный сотрудник, д.в.н. Баратов Магомед Омарович.

Временное наставление рассмотрены и одобрены ученым советом ФГБНУ «Прикаспийский зональный ветеринарный институт) (протокол №6 о 21.05 2018 года) НТС комитета правительства Республики Дагестан по ветеринарии (протокол №4 от 24.06.2018 года), методическим советом ФГБНУ ВО «Дагестанский государственный аграрный университет им. М.М. Джамбулатова (протокол №7 от 23.12 2018 года).