



**КОМИТЕТ ВЕТЕРИНАРИИ  
ПРИ ПРАВИТЕЛЬСТВЕ  
КАЛУЖСКОЙ ОБЛАСТИ**

248000 г. Калуга  
ул. Первомайская, 19  
тел. 57-44-00, 57-93-11  
факс 57-67-66  
[veterinar@adm.kaluga.ru](mailto:veterinar@adm.kaluga.ru)

**Начальникам ГБУ КО межрайонных,  
районных, городских СББЖ  
(по списку)**

**Главным специалистам отдела  
государственного ветеринарного  
надзора комитета ветеринарии**

от 23 августа 2017 г. № 03-04/2750

Комитет ветеринарии при Правительстве Калужской области на основании информации с официального сайта Управления Россельхознадзора на 22.08.2017 года сообщает:

В Россельхознадзоре появилась информация о возможности завоза в Россию недобросовестными предпринимателями опасной «вакцины» Lumpyax производства «Кенийского института ветеринарных вакцин».

Данная вакцина зарегистрирована на территории Республики Армения.

В ЕАЭС согласно действующему законодательству регистрация лекарственного средства в одной стране – члене означает возможность его реализации в любой другой стране – члене после прохождения процедуры сертификации.

Настоящую информацию оперативно довести до сведения всех специалистов госветслужбы, хозяйствующих субъектов разных форм собственности, занимающихся содержанием, разведением крупного рогатого скота, а также заинтересованных организаций и разместить на сайте учреждения в разделе: «Новости».

Приложение на 2 листах в 1 экз.

Председатель комитета

С.И. Соколовский

Исп.: Фурманов Юрий Юрьевич  
☎(4842) 57-93-11

Официальный сайт  
Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору  
(<http://www.fsvps.ru>)



## Россельхознадзор / Новости

22 августа 2017 г.

### Вниманию владельцев животных и ветеринарных врачей

В Россельхознадзоре появилась настораживающая информация о возможности завоза в Россию недобросовестными предпринимателями опасной «вакцины» Lumpyvax производства «Кенийского института ветеринарных вакцин».

По сути, это не вакцина, а несколько ослабленный штамм вируса, вызывающий переболевание животных в легкой форме. На ветеринарном жаргоне это называется «вакцина из горячего штамма».

Важнейшим отличием вакцины от «вакцины» является даже не способность или неспособность вызывать после прививки клиническую болезнь, а способность или неспособность передаваться от животного к животному при прямом или опосредованном контакте и посредством кровососущих насекомых. Если штамм не может передаваться такими способами, то он может рассматриваться как вакцинный (при этом, конечно, он еще должен быть безопасен и иммуногенен). Если может передаваться, то это не вакцина.

Что нам известно о вакцине Lumpyvax?

ФГБУ «ВНИИЗЖ» было проведено исследование свойств и действия на животных препарата Lumpyvax на КРС в возрасте 18 месяцев.

КРС иммунизировали испытуемым препаратом согласно инструкции по применению.

Лабораторные исследования (ПЦР) отобранных в ходе наблюдения образцов показали наличие вируса нодулярного дерматита в пробах крови 80% и носовых смывов 40% иммунизированных животных.

У 80% иммунизированных испытуемым препаратом животных на 13–15-е сутки после проведения вакцинации проявлялись клинические признаки нодулярного дерматита.

У 40% иммунизированных животных был выделен геном возбудителя нодулярного дерматита в пробах носовых смывов, что говорит о выделении вакцинного штамма в окружающую среду.

Опасность ввоза в Россию этого препарата совершенно реальна, поскольку она, хочется верить — по какому-то недоразумению, зарегистрирована на территории Республики Армения.

В ЕАЭС согласно действующему законодательству регистрация лекарственного средства в одной стране-члене означает возможность его реализации в любой другой стране-члене после прохождения процедуры сертификации.

Россельхознадзор / Новости / <http://www.fsvps.ru/fsvps/news/22528.html>

Копия информации о регистрации препарата в Республике Армения  
 21.08.2017 г.

В Республике Армения зарегистрирован препарат, который может быть ввезен в Россию.  
 В соответствии с действующим законодательством Республики Армения регистрация лекарственного средства в одной стране-члене ЕАЭС означает возможность его реализации в любой другой стране-члене ЕАЭС после прохождения процедуры сертификации.

Данный препарат зарегистрирован в Республике Армения под названием [название препарата].  
 В соответствии с действующим законодательством Республики Армения регистрация лекарственного средства в одной стране-члене ЕАЭС означает возможность его реализации в любой другой стране-члене ЕАЭС после прохождения процедуры сертификации.

Данный препарат зарегистрирован в Республике Армения под названием [название препарата].  
 В соответствии с действующим законодательством Республики Армения регистрация лекарственного средства в одной стране-члене ЕАЭС означает возможность его реализации в любой другой стране-члене ЕАЭС после прохождения процедуры сертификации.

Пресс-служба Россельхознадзора  
 Председатель комитета [подпись] С.В. Соловьев

Иск. Юриева Юлия Юрьевна  
 8(4852) 57-92-11