

Рассмотрено и одобрено на заседании  
Совета по ветеринарным препаратам  
от 20 декабря 2017 г.  
протокол № 93

**ИНСТРУКЦИЯ  
ПО ПРИМЕНЕНИЮ ВАКЦИНЫ АССОЦИИРОВАННОЙ ПРОТИВ ПАСТЕРЕЛЛЕЗА,  
ГЕМОФИЛЕЗНОГО ПОЛИСЕРОЗИТА И АКТИНОБАЦИЛЛЯРНОЙ  
ПЛЕВРОПНЕВМОНИИ СВИНЕЙ  
«РЕСПИС-ПГА»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Вакцина ассоциированная против пастереллеза, гемофилёзного полисерозита и актинобациллярной плевропневмонии свиней «РЕСПИС-ПГА» (далее – вакцина) предназначена для специфической профилактики пастереллеза, гемофилёзного полисерозита и актинобациллярной плевропневмонии свиней.

1.2 Вакцина содержит бактерии *Pasteurella multocida* серовариант А (штамм КМИЭВ-В150), *Actinobacillus pleuropneumoniae* (штамм «КМИЭВ-В169»), *Haemophilus parasuis* (штамм КМИЭВ-В171), инактивированные формалином и эмульгированные в масляном адьюванте.

1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой гомогенную эмульсию серовато-белого цвета без посторонних примесей и плесени, при хранении которой допускается образование прозрачного слоя, который при встряхивании вакцины разбивается в равномерную эмульсию.

1.4 Вакцину выпускают номинальным объемом по 10,0; 20,0; 50,0; 100,0; 200,0; 400,0 см<sup>3</sup> в стеклянных флаконах, укупоренных резиновыми пробками и обкатанных алюминиевыми колпачками.

1.5 Срок годности вакцины составляет 18 месяцев с даты изготовления, при условии хранения в сухом, защищенном от света месте, при температуре от плюс 2 до плюс 8°С.

1.6 Флаконы с вакциной без этикеток, с нарушенной укупоркой, имеющие трещины, а также не использованные в течение 12 ч после их вскрытия, подлежат выбраковке и обеззараживанию путем кипячения при плюс (100±0,5)°С в течение 30 мин. Замораживание вакцины не допускается.

1.7 Одна иммунизирующая доза вакцины составляет 1,0 см<sup>3</sup>

**2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Вакцина вызывает выработку специфических антител у свиней против возбудителя пастереллеза, гемофилёзного полисерозита и актинобациллярной плевропневмонии свиней.

2.2 Иммунитет у свиней наступает через 14 суток после вакцинации и сохраняется в течение 12 месяцев.

2.3 Вакцина безопасна для свиней всех возрастных групп, лечебными свойствами не обладает.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ВАКЦИНЫ**

3.1 Вакцину применяют для вакцинации свиней с профилактической целью в неблагополучных и угрожаемых по пастереллезу, гемофилёзному полисерозиту и актинобациллярной плевропневмонии хозяйствах.

3.2 Иммунизируют клинически здоровых животных. Слабых и больных животных вакцинируют только после соответствующего лечения и их выздоровления.

3.3 Вакцина вводится животным внутримышечно в основание ушной раковины с применением шприцев или специальных дозаторов. Вакцинацию проводят с соблюдением установленных правил асептики и антисептики. Место для введения вакцины обрабатывают этиловым спиртом с объемной долей 70%.

3.4 Перед применением вакцины флакон с ней выдерживают в течение 30 мин при температуре плюс (37±2°С), встряхивают до образования гомогенной суспензии. Запрещается смешивать вакцину с другими препаратами.

- 3.5 Вакцину вводят однократно внутримышечно:
- для поросят с 25-30 дневного возраста в дозе 1,0 см<sup>3</sup>;
  - для свиноматок за 25-50 дней до опороса в дозе 2,0 см<sup>3</sup>;
  - для хряков-производителей в дозе 2,0 см<sup>3</sup>.

3.6 После введения вакцины у животных может наблюдаться общая и местная реакция. Общая реакция выражается кратковременным повышением температуры тела, снижением аппетита. Все эти явления исчезают через 24-48 ч. Местная реакция проявляется в виде образования незначительной припухлости в месте введения, которая исчезает через 5-8 суток.

3.7 За вакцинированными животными ведут клиническое наблюдение в течение 7-10 суток.

3.8 Не допускается проведение дегельминтизации животных в течение 7 суток до и через 10-12 суток после вакцинации.

3.9 Вакцину используют в день вскрытия флакона. Остатки вакцины во вскрытом флаконе уничтожают кипячением на водяной бане при температуре плюс (100±0,5)°С в течение 30 мин.

3.10 По окончании вакцинации животных составляют акт с указанием: эпизоотического состояния хозяйства, наименования вакцины и её изготовителя, номера серии и номера контроля, срока годности вакцины, даты проведения вакцинации, количества иммунизированных животных, фамилии и инициалов лиц, проводивших вакцинацию.

3.11 Убой животных на мясо после применения вакцины разрешается без ограничений.

#### 4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 Вакцина не представляет опасности для людей и при попадании на кожу не вызывает у них побочных реакций (дерматитов, местного и общего повышения температуры).

4.2 Рабочие и ветеринарные специалисты при использовании вакцины должны пользоваться спецодеждой, индивидуальными средствами защиты и соблюдать общие санитарно-гигиенические правила работы.

#### 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 которой он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение всех правил по применению 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 ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского», 220003, г. Минск, ул. Брикета 28.

Инструкция по применению вакцины разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» Финогеновым А.Ю., Мистейко М.М., Андрусевичем А.С., Финогеновой Е.Г., Мальчик О.В., Козловской Н.А.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
20. 12. 20 17	протокол № 93