

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «11» апреля 2018 г. № 94

ИНСТРУКЦИЯ

ПО ПРИМЕНЕНИЮ ВАКЦИНЫ ПРОТИВ САЛЬМОНЕЛЛЕЗА, ПАСТЕРЕЛЛЕЗА И СТРЕПТОКОККОЗА СВИНЕЙ ЭМУЛЬГИРОВАННОЙ

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Вакцина против сальмонеллеза, пастереллеза и стрептококкоза свиней эмульгированная (далее – вакцина) предназначена для специфической профилактики сальмонеллеза, пастереллеза и стрептококкоза свиней.

1.2 Вакцина содержит бактерии *Pasteurella multocida* серовариант А (штамм «КМИЭВ-В150»), *Pasteurella multocida* серовариант D (штамм «КМИЭВ-69»), *Salmonella choleraesuis* (штамм «КМИЭВ-В126»), *Streptococcus suis* серотип 2 (штамм «КМИЭВ-97»), инаktivированные формалином в концентрации 0,4% и эмульгированные в масляном адыванте.

1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой гомогенную эмульсию серовато-белого цвета, при хранении которой допускается образование осадка сероватого цвета, который при встряхивании вакцины разбивается в равномерную эмульсию.

1.4 Вакцину выпускают по 10,0; 20,0; 50,0; 100,0; 200,0; 400,0 см³ в стеклянных флаконах, укупоренных резиновыми пробками и обкатанных металлическими колпачками.

1.5 Срок годности вакцины 12 месяцев с даты изготовления, при условии хранения в сухом темном 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 – 1,0 см³

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Вакцина вызывает выработку специфических антител у свиней против возбудителей сальмонеллеза, пастереллеза и стрептококкоза, обусловленных *Pasteurella multocida* серовариант А и D, *Salmonella choleraesuis*, *Streptococcus suis* серотип 2.

2.2 Иммунитет у свиней развивается через 14 суток после вакцинации и сохраняется в течение последующих 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 сальмонеллезу, пастереллезу и стрептококкозу хозяйствах.

3.2 Вакциной иммунизируют клинически здоровых животных. Слабых и больных особей вакцинируют только после соответствующего лечения их и выздоровления.

3.3 Вакцина вводится животным внутримышечно с применением шприцев или специальных дозаторов. Вакцинацию проводят с соблюдением установленных правил асептики и антисептики. Место 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 начиная с 10-12 дневного возраста в дозе 1,0 см³;

для свиноматок за 25-30 дней до опороса в дозе 2,0 см³;
для хряков-производителей в дозе 2,0 см³.

3.6 После введения вакцины у животных может наблюдаться общая и местная реакция. Общая реакция выражается кратковременным повышением температуры, 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 10-12 суток после вакцинации.

3.9 Вакцины используют в день вскрытия флакона. Остатки вакцины во вскрытом флаконе уничтожают кипячением.

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 осложнений после применения серии препарата, его использование прекращают, потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение по контролю биопрепаратов, на территории которого он находится и извещает об этом изготовителя.



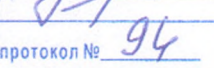
Ветеринарными специалистами этого учреждения производится проверка соблюдения правил инструкции по применению препарата, а также условий хранения и транспортирования.

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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения соответствия нормативным документам на его изготовление.

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., Финогеновой Е.Г., Толяронком Г.Е., Сагайдаком В.М.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
г. Минск 20 11 г. протокол № 94	