

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

Инструкция
по применению вакцины «**Порцилис Глессер» (Porcilis Glasser)** (Вакцина
против гемофилезного полисерозита (болезни Глессера) свиней инактивированная).

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Порцилис Глессер (Porcilis Glasser) – Вакцина против гемофилезного полисерозита (болезни Глессера) свиней инактивированная.

Вакцина содержит инактивированные клетки *Haemophilus parasuis* серотипа 5, штамма 4800, супензированные в адьюванте - 150 мг dl- α -токоферола ацетата.

1.2 По внешнему виду вакцина представляет собой водную супензию белого цвета.

1.3 Вакцина расфасована по 10 доз (20 см³), 25 доз (50 см³), 50 доз (100 см³) в полиэтиленовые или стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками, обкатанные алюминиевыми колпачками и упакованные в картонные коробки.

1.4 Флаконы с вакциной без этикеток, с нарушенной укупоркой, имеющие трещины, подвергшиеся замораживанию, а также не использованные в день открытия, выбраковывают и утилизируют кипячением в течение 15 мин.

1.5 Вакцину транспортируют и хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре +2-+8° С. Не замораживать.

1.6 Срок годности препарата - 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат вызывает выработку специфических антител у вакцинированных свиней против гемофилезного полисерозита, вызываемого *Haemophilus parasuis*, серотип 5, а также стимулирует передачу пассивного иммунитета к *Haemophilus parasuis*, серотипы 4 и 5, потомству после вакцинации супоросных свиноматок. Иммуногены, включенные в состав адьюванта на основе dl- α -токоферола ацетата, усиливают продолжительную стимуляцию иммунитета.

2.2 Свиней вакцинируют из расчета 1 доза (2 см³) на голову.

2.3 Вакцина безвредна и ареактогенна.

2.4 Титр антител достигает максимальных значений у вакцинированных свиней через 2-3 недели после второй вакцинации и сохраняется не менее 5-6 месяцев.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ВАКЦИНЫ

3.1 Вакцину применяют для активной иммунизации свиней с целью защиты от болезни Глессера (инфекционный полисерозит свиней), вызываемой *Haemophilus parasuis*, серотип 5, а также для передачи пассивного иммунитета потомству от вакцинированных свиноматок и молодых свинок с целью ослабления клинических признаков и снижения уровня смертности, вызываемых *Haemophilus parasuis*, серотип 4 и 5.

Вакцинируют только здоровых животных.

3.2 Перед применением флаконы с вакциной нагревают естественным путем до комнатной температуры (+ 15-+25° С). Перед использованием и во время использования флаконы с вакциной периодически встряхивают. Вскрытый флакон с вакциной используют в течение 3 часов.

3.3 Вакцину вводят в дозе 2 см³, внутримышечно в область шеи.

3.4 Схема вакцинации.

а) в неблагополучных по данному заболеванию хозяйствах вакцинируют свиноматок двукратно за 6-8 недель и 2-4 недели перед опоросом, в случае если заболевание у поросят возникает в первые недели жизни.

б) при возникновении заболевания у поросят старше 8-недельного возраста вакцинируют поросят с 5-недельного возраста двукратно с интервалом 2 недели.

Ревакцинацию свиноматок, которые ранее вакцинировались вакциной Порцилис Глессер, проводят однократно за 2-4 недели перед следующим опоросом.

3.5 После применения вакцины у некоторых животных может отмечаться незначительное, кратковременное повышение температуры (1-3 дня), снижение активности и аппетита и припухлость в месте инъекции, проходящие без медикаментозного лечения в течение 14 дней.

3.6 Не допускается смешивать вакцину с другими препаратами и вакцинами.

3.7 Убой животных на мясо разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При проведении вакцинации следует соблюдать меры личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными биопрепаратами.

4.2 При случайной инъекции вакцины человеку необходимо обратиться в медицинское учреждение и показать врачу инструкцию.

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 которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения 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» для подтверждения на соответствие требованиям нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Интервет Интернэшил Б.В.» (Intervet International B.V.), Вим Де Кёверстраат 35, 5831 AN Боксmeer, Нидерланды.

Инструкция подготовлена главным специалистом по регистрации ветеринарных препаратов СООО «Агросайт» Терешко А.А. и заведующим кафедрой микробиологии и вирусологии УО ВГАВМ Вербицким А.А.

