Инструкция рассмотрена и одобрена на заседании Совета по ветеринарным препаратам « 20 » октября 2017 г. Протокол № 92

## ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

вакцины против актинобацилярной плевропневмонии свиней инактивированной эмульгированной «ПлевроВаК-С»

#### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Вакцина против актинобациллярной плевропневмонии свиней инактивированная эмульгированная «ПлевроВаК-С» («PleuroVaK-S») (далее вакцина), предназначена для специфической профилактики актинобациллярной плевропневмонии свиней.
- 1.2 Вакцина содержит анатоксины *Actinobacillus pleuropneumonia* (Apx I, Apx II, Apx III), мембранный ОМР-белок, инактивированные формалином в концентрации 0,4% и эмульгированные в масляном адъюванте.
- 1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой гомогенную эмульсию от серого до белого цвета, без механических включений, при хранении которой допускается расслоение с образованием осадка, при встряхивании которого образуется равномерная эмульсия.
- 1.4 Вакцину выпускают по 50,0; 100,0; 200,0; 400,0 см<sup>3</sup> 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 °C.
- 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 ( $100 \pm 0.5$ ) °C в течение 30 мин. Замораживание вакцины не допускается.

# 2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Вакцина содержит анатоксины *Actinobacillus pleuropneumonia* (Apx I, Apx II, Apx III, которые экспрессируются серотипами 3, 4, 5, 6, 7, 8); мембранный ОМР-белок, общий для 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 серотипов; гемолизин, который экспрессируется всеми серотипами, кроме 10; макрофагальный токсин, который экспрессируется серотипами 3, 4, 5, 6, 7, 8.
- 2.2 Вакцина вызывает выработку специфических антител против возбудителя актинобациллярной плевропневмонии.
  - 2.3 Иммунитет сохраняется в течение 4 месяцев после вакцинации.
  - 2.4 Вакцина слабореактогенна, лечебными свойствами не обладает.

#### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Вакцину применяют для вакцинации свиней с профилактической целью в хозяйствах, стационарно неблагополучных и угрожаемых по актинобациллярной плевропневмонии.
- 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 течении 30 мин при температуре плюс ( $35 \pm 2$ ) °C, встряхивают до образования гомогенной суспензии. Запрещается смешивать вакцину с другими препаратами.
- 3.5 Поросятам вакцину вводят двукратно с интервалом между первичным и повторным введением 1-4 недели, начиная с 25 дня жизни. Доза препарата 2,0 см $^3$  на введение.

Схема вакцинации проверяемых и основных свиноматок: двукратно с интервалом между первичным и повторным введением 1-4 недели. Доза препарата 2,0 см<sup>3</sup> на введение.

- 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 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 привила 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 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 нормативных документов.

#### 6 ИЗГОТОВИТЕЛЬ

6.1 ОАО «БелВитунифарм», 211309, Республика Беларусь, Витебский район, д. Должа, ул. Советская, 26А для ЗАО «Консул», 224020, Республика Беларусь, г. Брест, ул. Высокая, 18/1.

Инструкция по применению вакцины разработана сотрудниками ЗАО «Консул» Лемишем А.П., Потапчуком Д.В., Александровым В.М., Лемиш Н.А., Герасимчуком С.С., Круглеевской А.А., сотрудником УО ВГАВМ Вербицким А.А.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзера Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаравам

ОДОБУЕНО
Пресседатель
Секретарь
Эксперт