

Одобрено на заседании
Ветбиофармсовета
Минсельхозпрода Республики Беларусь
Протокол № 86 от 30 сентября 2016 г.

ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины «Порцилис РСV М Нуо» (Вакцина против цирковирусной инфекции и микоплазма (энзоотической пневмонии) свиней инактивированная эмульгированная)

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Порцилис РСV М Нуо (Porcilis PCV M Нуо) – вакцина против цирковирусной инфекции и микоплазма (энзоотической пневмонии) свиней инактивированная эмульгированная.

1.2. Вакцина изготовлена из субъединичного антигена ORF2 свиного цирковируса, тип 2, и инактивированных клеток *Mycoplasma hyorheumoniae*, штамм J (ATCC 25934) с адьювантом на основе сочетания алюминия гидроксида и легкого минерального масла.

1.3. По внешнему виду вакцина представляет собой эмульсию от бежевого до белого цвета. При хранении допускается незначительное расслоение эмульсии, однородность которой легко восстанавливается при взбалтывании.

1.4. Вакцина расфасована по 20, 50, 100, 200 или 500 мл в полимерные флаконы, укупоренные резиновыми пробками и обкатанные алюминиевыми колпачками.

1.5. Вакцину транспортируют и хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2°C до плюс 8°C. Не замораживать!

1.6. Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки. После первого вскрытия флакона – 8 часов.

2. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Вакцина «Порцилис РСV М Нуо» вызывает выработку специфических антител у свиней против цирковируса, тип 2 и *Mycoplasma hyorheumoniae*.

2.2. В 1мл вакцины содержится:

Название соединений	Количество
Антигены:	
Свиной цирковирус, тип 2, субъединичный антиген ORF2	$\geq 1414 \text{ AE}^1$
Инактивированные клетки <i>M. hyorheumoniae</i>	$\geq 2,69 \text{ RPU}^2$

¹ AE - антигенные единицы, которые определяют по массе антигена методом ELISA.

² RPU - единицы относительной активности готового лекарственного препарата, которые определяют по массе антигена методом ELISA путем сравнения со стандартной вакциной.

2.3. Вакцина безвредна и слабореактогенна.

2.4. Иммуитет у привитых животных формируется к РСV2 через 2 недели и к *M. hyorheumoniae* через 4 недели, и сохраняется на протяжении 21-22 недель.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1. Вакцину применяют для активной иммунизации свиней против цирковирусной инфекции и микоплазма (энзоотической пневмонии).

Вакцинируют только здоровых животных.

3.2. Перед применением флакон с вакциной подогревают естественным путем до комнатной температуры (15-25 °C) и встряхивают до получения однородной эмульсии.

3.3. Вакцину вводят порсятам с 3-х недельного возраста внутримышечно в область шеи за ухом в дозе 2 мл однократно.

3.4. После вакцинации возможно повышение температуры тела примерно на 1°C, которая приходит в норму на следующий день. У некоторых животных могут отмечаться местные реакции, исчезающие в течение нескольких дней.

3.5. Не смешивать с какими-либо другими препаратами.

3.6. 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения на соответствие требованиям нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1. «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Intervet International B.V.), Вим де Кёверстраат 35, а/я 31, 5830 АА, Боксmeer, Нидерланды.

Инструкция подготовлена специалистом по регистрации и сертификации Представительства «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Королевство Нидерландов) в Республике Беларусь Терешко А.А. (адрес представительства: 220092, г. Минск, пр-т Пушкина, 39-311)