

ИНСТРУКЦИЯ
по применению вакцины «Порцилис PRRS» (Porcilis® PRRS)
(Вакцина против репродуктивно-респираторного синдрома свиней живая сухая)

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Порцилис PRRS (Porcilis® PRRS)
Международное непатентованное наименование: вакцина против репродуктивно-респираторного синдрома свиней живая сухая.
- 1.2 Лекарственная форма: сухая масса.
Вакцина содержит живой ослабленный штамм DV Европейского серотипа вируса репродуктивно-респираторного синдрома свиней.
- 1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой однородную сухую массу кремового цвета.
- 1.4 Вакцина расфасована по 10, 25, 50, 100 доз (по 1 см³ – объем до лиофилизации) в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками, обкатанные алюминиевыми колпачками и упакованные в картонные коробки. Перед применением Порцилис PRRS необходимо ознакомиться с инструкцией.
- 1.5 Вакцина применяется с растворителем «Дилувак Форте» (Diluvac Forte), который расфасован по 2, 5, 10, 20, 50, 100, 200 мл в стеклянные или полиэтиленовые флаконы.
- 1.6 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 10 мин. Неиспользованную вакцину утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
- 1.7 Вакцину транспортируют и хранят при температуре от плюс 2°C до плюс 8°C. Не замораживать. Порцилис PRRS следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.8 Срок годности вакцины – 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортировки. После вскрытия флакона вакцина должна быть использована в течение 3 часов. Запрещается применять Порцилис PRRS по истечении срока годности.
- 1.9 Порцилис PRRS отпускают без рецепта ветеринарного врача.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Порцилис PRRS – иммунобиологический препарат для ветеринарного применения (вакцина).
- 2.2 Вакцина вызывает выработку активного иммунитета против инфекции, вызываемой Европейским типом вируса репродуктивно-респираторного синдрома свиней. Иммунитет усиливается растворителем Дилувак Форте (Diluvac Forte), в состав которого входит d,l-α-токоферол ацетат и который предназначен для восстановления вакцины.
- 2.3 Каждая доза вакцины содержит не менее 10⁴ ТЦИД₅₀ вируса PRCSS штамма DV. Свиней вакцинируют из расчета одна доза на голову.
- 2.4 Иммунитет развивается у свиней через 28 дней после вакцинации и сохраняется не менее 24 недель.
- 2.5 Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Вакцину применяют для активной иммунизации свиней против репродуктивно-респираторного синдрома.
- 3.2 Вакцину восстанавливают (растворяют) из расчета 2,0 мл растворителя Дилувак Форте (Diluvac Forte) на одну дозу при внутримышечной инъекции и 0,2 мл растворителя Дилувак Форте (Diluvac Forte) на одну дозу при внутривенной инъекции.

3.3 Перед применением вакцину растворяют в Дилувак Форте (Diluvac Forte), соблюдая правила асептики, из расчета 1 доза вакцины на 2 мл растворителя для внутримышечного введения или 10 доз вакцины на 2 мл растворителя для внутрикожного введения.

Количество доз во флаконе	Количество растворителя Дилувак Форте (Diluvac Forte)	
	для внутримышечного введения	для внутрикожного введения
10 доз	20 мл	2 мл
25 доз	50 мл	5 мл
50 доз	100 мл	10 мл
100 доз	200 мл	20 мл

Для иммунизации используют стерильные шприцы и иглы соответствующего размера. Дилувак Форте (Diluvac Forte) перед растворением вакцины выдерживают до комнатной температуры (плюс 15°С плюс 25°С). Восстановленную вакцину используют в течение 3 часов после приготовления. Используют только стерильное оборудование для вакцинации.

3.4 Вакцину вводят внутримышечно в область шеи в дозе 2,0 мл или внутрикожно в дозе 0,2 мл сверху с правой или левой стороны шеи по направлению мышц на спине с помощью внутрикожного инъектора.

3.5 Вакцинируют клинически здоровых животных в соответствии со следующей схемой:

Поросята: однократно начиная с 2-х недельного возраста. Однократное введение вакцины обеспечивает защиту от вируса РРСС до конца откорма. Желательно вакцинировать всех свиней в хозяйстве, начиная с самого раннего рекомендуемого возраста

Ремонтные свинки: вакцинируются за 2-4 недели до осеменения, но не менее 4-х недель до их ввода в основные стадо. В дальнейшем ремонтных свинок прививают согласно программе вакцинации основных свиноматок.

Свиноматки: Для поддержания напряженного и гомогенного иммунитета в основном стаде свиноматок вакцинируют ковровым методом через постоянные промежутки времени каждые 4 месяца или по схеме в каждый репродуктивный цикл в середине периода супоросности и в период лактации.

3.6 Вводимые в стадо свиноматки и ремонтные свинки, не имевшие ранее контакта с вирусом РРСС, должны быть вакцинированы за 2-4 недели до осеменения и до ввода в основное стадо.

3.7 После применения вакцины у некоторых животных может отмечаться поствакцинальная реакция в виде транзиторной гипертермии, снижения активности, легкой припухлости, гиперемии в месте инъекции, которая исчезает в течение 24 часов без медикаментозного лечения.

При введении вакцины внутрикожно образуется припухлость диаметром до 1,5 см, которая исчезает менее, чем через 14 дней. Данная реакция свидетельствует о правильно проведенной вакцинации.

3.8 Не допускается смешивать вакцину с другими препаратами и вакцинами.

3.9 В период супоросности разрешается вакцинировать молодых свинок и свиноматок, которых ранее иммунизировали против европейского штамма РРСС или имеющих антитела в результате контакта с полевым вирусом. Вакцина может применяться в период лактации.

3.10 Убой животных на мясо разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

4.2 После проведения вакцинации необходимо вымыть и продезинфицировать руки.

4.3 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.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя в Российской Федерации: ООО «Интервет» (Россия, 143345, Московская область, Наро-Фоминский район, пос. Селятино, ул. Промышленная, дом 81/1).

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Intervet International B.V.), Вим Де Кёрверстраат 35, 5831 AN Боксмеер, 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.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«12» 09	2019 г. протокол № 103