

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Порцилис АРР» (Porcilis АРР)  
(Вакцина против плевропневмонии свиней инактивированная субъединичная)

### 1 ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1.1 Порцилис АРР (Porcilis АРР) - вакцина против плевропневмонии свиней инактивированная субъединичная.

Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

1.2 Вакцина содержит белок наружной мембраны (ОМР), общий для всех 12 серотипов АРр, и 3 разных анатоксинов, приготовленных из термолабильных токсинов белковой природы: АрхI (гемолизин, тип I = НlyI), который экспрессируется серотипами 1, 5a, 5b, 9, 10 и 11; АрхII (гемолизин, тип I = НlyII), который экспрессируется всеми серотипами, кроме серотипа 10; АрхIII (макрофаговый токсин Mat), который экспрессируется серотипами 2, 3, 4, 6, и 8.

1.3 Вакцина по внешнему виду представляет собой суспензию белого цвета. При хранении допускается выпадение осадка, который легко ресуспендируется при встряхивании.

1.4 Вакцину выпускают в стеклянных или полиэтиленовых флаконах по 20,0 мл (10 доз), 50,0 мл (25 доз), 100,0 мл (50 доз) или 250,0 мл (125 доз).

1.5 Флаконы с вакциной без этикеток, с нарушенной укупоркой, имеющие трещины, подвергшиеся замораживанию, а также не использованные в течение 8-ми часов, выбраковывают и утилизируют кипячением в течение 10 минут.

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

1.7 Срок годности вакцины - 2 года со дня изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки. После первого вскрытия флакона вакцину следует использовать в течение 8 часов.

### 2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Каждая доза вакцины (2 мл) содержит 600 мг концентрата антигена (содержащего 50 единиц Арх I, 50 единиц Арх II, 50 единиц Арх III и 50 единиц антиген внешнего мембранного белка клеточной стенки возбудителя ОМР) в адьюванте на остове dl-α-токоферола ацетата (Дилувак Форте).

2.2 Вакцина «Порцилис АРР», содержащая инактивированные антигены, высоко иммуногенна и обеспечивает защиту против всех известных серотипов *Actinobacillus pleuropneumoniae*.

2.3 Напряженный иммунитет у привитых животных формируется через две - три недели после повторного введения вакцины и удерживается не менее 6 месяцев.

2.4 Вакцина безвредна и ареактогенна.

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Вакцина применяется в неблагополучных по плевропневмонии хозяйствах для активной иммунизации свиней против актинобациллярной плевропневмонии, вызванной всеми известными серотипами *Actinobacillus pleuropneumoniae*.

Вакцинировать только здоровых животных.

3.2 Перед использованием флакон с вакциной необходимо встряхнуть до получения однородной суспензии и нагреть до комнатной температуры (15°С - 25°С). Для вакцинации животных использовать стерильные шприцы и иглы.

3.3 Вакцину следует вводить внутримышечно двукратно в области основания ушной раковины с интервалом в 4 недели в дозе 2,0 мл.

В хозяйствах, где заболевание, вызванное *Actinobacillus pleuropneumoniae*, проявляется у молодняка на откорме, первый раз вакцину следует вводить в возрасте 6 недель или сразу после отъема, с ревакцинацией через 4 недели. В случае раннего начала заболевания вакцинацию можно начать с 4-х недельного возраста.

Схема вакцинации должна быть выбрана таким образом, чтобы второе введение вакцины было проведено за три недели до возможного начала заболевания.

3.4 В хозяйствах, где заболевание проявляется у молодняка в более раннем возрасте, рекомендовано вакцинировать супоросных свиноматок. В этом случае вакцину необходимо вводить двукратно с интервалом в 4 недели, так чтобы повторное введение приходилось за 2-4 недели до опороса.

3.5 Во избежание поствакцинальных осложнений за 8 часов до введения вакцины животных не кормить. После применения вакцины у свиней может отмечаться вялость, отсутствие аппетита, незначительное, кратковременное повышение температуры и припухлость в месте инъекции, которые проходят без медикаментозного лечения в течение 24 часов.

3.6 Не смешивать вакцину с другими биопрепаратами.

3.7 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 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 Кёрверстраат 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.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
<b>ОДОБРЕНО</b>	
Председатель	<i>[Подпись]</i>
Секретарь	<i>[Подпись]</i>
Эксперт	<i>[Подпись]</i>
« 9 » 01 2010 г. протокол № 105	