

ИНСТРУКЦИЯ  
по применению ветеринарного препарата «Порцилис® Егу»  
(Porcilis® Ery) (Вакцина против рожи свиней инактивированная)

### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Порцилис® Егу (Porcilis® Ery) - вакцина против рожи свиней инактивированная.

Вакцина изготовлена из культуры бактерий *Erysipelothrix rhusiopathiae* (серотип 2, штамм М2), инактивированной формальдегидом, с добавлением адьюванта (dl- $\alpha$ -токоферол ацетата), эмульгатора (полисорбата 80), пеногасителя (симетикона), буферных компонентов (натрия хлорида и гидроксиметил аминометана).

Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

1.2 По внешнему виду вакцина представляет собой суспензию белого цвета. При хранении допускается образование белого осадка, легко разбивающегося при встряхивании.

1.3 Вакцина расфасована по 20, 50, 100 и 250 мл, соответственно по 10; 25; 50; 125 доз в стеклянные или полиэтиленовые 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 течение 10 часов после вскрытия, выбраковывают и утилизируют кипячением в течение 15 минут.

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 вакцины – 24 месяца с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки. Вакцину после вскрытия используют в течение 10 часов.

### 2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Вакцина вызывает выработку специфических антител против возбудителя рожи свиней. Каждая доза вакцины (2 мл) содержит не менее 1 ppd (защитная доза для свиньи) антигена *Erysipelothrix rhusiopathiae*, штамма М2 (серотип 2) рожи свиней. Антиген включен в водный адьювант Дилувак Форте на основе dl- $\alpha$ -токоферола ацетата с целью усиления длительности стимуляции иммунитета.

2.2 Вакцина безвредна и ареактогенна.

2.3 Иммунитет развивается у привитых свиней в течение 3 недель после вакцинации и сохраняется в течение 6 месяцев.

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Вакцину применяют с профилактической целью для активной иммунизации свиней против рожи, вызываемой *Erysipelothrix rhusiopathiae* (серотипами 1 и 2).

Вакцинируют только здоровых животных.

3.2 Перед применением вакцину нагревают до комнатной температуры (+ 15°C - + 25°C). Перед началом и во время проведения работ, связанных с иммунизацией, флаконы с вакциной необходимо периодически встряхивать до получения однородной суспензии.

3.3 Для введения вакцины используют только стерильное оборудование.

3.4 Препарат вводят внутримышечно в шею за ухом в объеме 2 мл.

3.5 Свиней вакцинируют двукратно с интервалом 4 недели, начиная с возраста 2,5 месяца. Свиноматок ревакцинируют в течение каждого периода лактации однократно, а хряков - дважды в год. Вакцинацию молодых свинок и хряков следует проводить не позже 2 недель до введения в основное стадо.

3.6 Не смешивать с другими вакцинами и иммунологическими препаратами.

3.7 После введения вакцины у свиней могут наблюдаться незначительное, кратковременное повышение температуры и припухлость на месте инъекции, которые быстро проходят без медикаментозного лечения.

3.8 Вакцина не предназначена для применения супоросным свиноматкам.

3.9 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, а оборудование подвергнуть стерилизации.

4.3 При случайной инъекции вакцины человеку необходимо обратиться в медицинское учреждение и показать врачу инструкцию по применению.

#### 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 ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

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

6.2 «Мерк Шарп энд Доум Энимал Хелс, С.Л.» (Merck Sharp&Dohme Animal Health, S.L.), С/ Цеппелин 6, Полигоно Индастриал Эль Монтальво I, Парсела 38, Карбахоса-де-ла-Саграда, 37008, Саламанка, Испания.

Ответственный за выпуск партии препарата: «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 Вербицкий А.А.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
<b>ОДОБРЕНО</b>	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 5 » 03 2020	протокол № 704