

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 19 июня 2019 г. № 102

ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины «Порцилис ColiClos» (Porcilis® ColiClos)
(Инактивированная вакцина против колибактериоза (эшерихиоза) и клостридиоза (анаэробной энтеротоксемии, вызываемой Clostridium perfringens) свиней).

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Порцилис ColiClos (Porcilis® ColiClos) - инактивированная вакцина против колибактериоза (эшерихиоза) и клостридиоза (анаэробной энтеротоксемии) свиней.

1.2 Вакцина изготовлена из инактивированных адгезивных штаммов Escherichia coli, содержащих антигены F4ab (K88ab), F4ac (K88ac), F5 (K99), F6 (987P), токсин (LT) и Clostridium perfringens тип С с добавлением dl- α -токоферил ацетат в качестве адьюванта.

1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой водную суспензию белого цвета.

1.4 Вакцина расфасована по 20, 50, 100, 200 и 250 мл в стеклянные или полиэтиленовые флаконы.

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

1.6 Вакцину транспортируют и хранят в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 до плюс 8 °С. Не замораживать. Порцилис ColiClos следует хранить в недоступном для детей месте.

1.7 Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки. Запрещается применять Порцилис ColiClos по истечении срока годности.

1.8 Порцилис ColiClos отпускают без рецепта ветеринарного врача.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Одна иммунизирующая доза (2,0 мл) вакцины содержит:

Компоненты E. Coli, определяемые ИФА:

- Фимбриальный адгезин F4ab (K88ab)	Титр антител $\geq 9,3 \log_2$
- Фимбриальный адгезин F4ac (K88ac)	Титр антител $\geq 6,5 \log_2$
- Фимбриальный адгезин F5 (K99)	Титр антител $\geq 7,5 \log_2$
- Фимбриальный адгезин F6 (987P)	Титр антител $\geq 7,4 \log_2$
- Термолабильный токсин (LT)	Титр антител $\geq 10,5 \log_2$

Компонент Cl. perfringens:

- Антиген типа С	$\geq 20 \text{ ME}$
------------------	----------------------

2.2 Вакцина безвредна и ареактогенна.

2.3 Входящий в состав вакцины штамм 578 Cl. perfringens типа С обладает эффективностью в отношении инфекций, вызванных типами А и С.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Вакцина применяется супоросным свиноматкам для защиты новорождённых поросят от колибактериоза и клостридиоза (анаэробной энтеротоксемии), вызываемого возбудителями Cl. perfringens типов С и А.

3.2 Перед применением вакцину нагревают до комнатной температуры (от плюс 15 до плюс 25 °С). При проведении иммунизации флакон с вакциной периодически встряхивают для получения однородной суспензии.

3.3 Вакцинируют только здоровых животных. Препарат вводят свиноматкам и ремонтным свинкам внутримышечно в шею за ухом в объёме 2,0 мл (1 доза).

3.4 Супоросных свиноматок и ремонтных свинок, ранее не вакцинированных вакциной Порцилис ColiClos, вакцинируют двукратно с интервалом 4 недели. Первая вакцинация должна быть проведена за 6-8 недель до ожидаемого опороса.

Ревакцинацию проводят путем однократной инъекции 2,0 мл (1 доза) вакцины за 2-4 недели до каждого последующего опороса.

3.5 Вакцина не предназначена для применения в период лактации.

3.6 После вскрытия флакона вакцину используют в течение десяти часов.

3.7 После применения вакцины у свиней может отмечаться незначительное, кратковременное повышение температуры и припухлость на месте инъекции, которые проходят без медикаментозного лечения.

3.8 Не смешивать с другими вакцинами и иммунологическими продуктами.

3.9 Мясо от вакцинированных животных используют 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 После проведения вакцинации необходимо вымыть и продезинфицировать руки, а оборудование подвергнуть стерилизации.

4.3 При вакцинации следует избегать попадания вакцины оператору в результате случайных уколов. 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 Производитель: «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Intervet International B.V.), Вим Де Кёрверстраат 35, 5831 AN Боксmeer, Нидерланды.

6.2 Ответственный за выпуск партии препарата:

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

- «Интервет ЮК Лимитед» (Intervet UK Limited), Уолтон Мэнор, Уолтон, Милтон Кейнс, Бакингемшир, MK7 7AJ, Великобритания.

Инструкция подготовлена главным специалистом по регистрации ветеринарных препаратов ООО «Агросайт» Терешко А.А. и заведующим кафедрой микробиологии и вирусологии УО ВГАВМ Вербицким А.А.

