

ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины «**Порцилис® Ery+ Parvo**» (**Porcilis® Ery+ Parvo**)
(Вакцина против рожи и парвовирусной инфекции свиней инактивированная)

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Порцилис® Ery + Parvo (Porcilis® Ery + Parvo).

Международное непатентованное наименование: Вакцина против рожи и парвовирусной инфекции свиней инактивированная.

Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

1.2 Вакцина изготовлена из культуры бактерий *Erysipelothrix rhusiopathiae* (штамм М2, серотип 2) и культуры парвовируса свиней (штамм 014), с добавлением адъюванта (водного раствора α -токоферола ацетата), эмульгатора (полисорбата 80), пеногасителя (симетикона), буферных компонентов (натрия хлорида и гидроксиметила аминометана), воды для инъекций.

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

1.4 Вакцина расфасована по 20, 50, 100 и 250 мл, соответственно 10; 25; 50; 125 доз в полиэтиленовые флаконы, укупоренные резиновыми пробками и обкатанные алюминиевыми колпачками.

1.5 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.

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

1.7 Срок годности вакцины – 24 месяца от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Вакцина вызывает выработку специфических антител против рожи и парвовирусной инфекции.

Каждая доза вакцины (2 мл) содержит не менее 1 ppd (защитная доза для свиньи) антигена *Erysipelothrix rhusiopathiae*, штамм М2 (серотип 2) и не менее 552 Ед. штамма 014 парвовируса свиней по результатам измерения массы антигена методом ELISA. Антигены включены в водный адъювант на основе dl- α -токоферола ацетата с целью усиления длительной 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 против рожи и 12 месяцев против парвовирусной инфекции.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Вакцину применяют для активной иммунизации свиноматок и ремонтных свинок для профилактики рожи, а также для защиты эмбрионов и внутриутробных плодов от парвовирусной инфекции свиней.

Вакцинируют только здоровых животных.

3.2 Перед применением вакцину выдерживают при комнатной температуре (15 - 25°C). При проведении иммунизации флакон с вакциной периодически встряхивают для получения однородной суспензии.

3.3 Для введения вакцины используют только стерильное оборудование.

3.4 Препарат вводят глубоко внутримышечно в область шеи за ухом в объёме 2 мл.

3.5 Ремонтных свинок вакцинируют 2-хратно с интервалом 4 недели, но не позднее 2 недель до предполагаемого осеменения.

Для повторной вакцинации возможно применение моновалентной вакцины «Порцилис ERY».

3.6 Основных свиноматок вакцинируют однократно в лактационный период за 2-4 недели перед осеменением.

3.7 Хряков вакцинируют 2-хкратно с интервалом 4 недели с последующей ревакцинацией каждые 6 месяцев.

3.8 После первого вскрытия флакона вакцину следует использовать в течение 10 часов.

3.9 После введения вакцины у свиней может отмечаться незначительное, кратковременное повышение температуры и припухлость в месте инъекции, которые проходят без медикаментозного лечения в течение 24 часов.

3.10 Не допускается смешивать вакцину с другими препаратами и вакцинами.

3.11 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 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. «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 Вербицкий А.А.

| | |
|--|---|
| Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь | |
| Совет по ветеринарным препаратам | |
| ОДОБРЕНО | |
| Председатель |  |
| Секретарь |  |
| Эксперт |  |
| «30» 10 | 2020 г. протокол № 111 |