

## **ИНСТРУКЦИЯ по применению сыворотки против рожи свиней**

### **1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Сыворотка против рожи свиней (Serum contra porcos erysipelas).

1.2 Препарат представляет собой сыворотку крови животных-продуцентов, полученную после гипериммунизации инактивированным антигеном *Erisipylotrix rhusiopathiae* и консервированную раствором фенола.

1.3 По внешнему виду сыворотка представляет собой опалесцирующая жидкость от светло-красного до темно-коричневого цвета. В процессе хранения допускается образование жироподобной пленки и незначительного осадка серо-белого цвета, легко разбивающегося при встряхивании.

1.4 Сыворотку упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 50; 100 и 200 см<sup>3</sup>, закрывают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.

1.5 Сыворотку хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 15 °С.

1.6 Срок годности сыворотки 4 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона неиспользованные остатки сыворотки хранению не подлежат. Не применять по истечении срока годности.

### **2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Сыворотка в своем составе содержит специфические антитела против возбудителя рожи свиней.

2.2 Сыворотка безвредная и ареактогенная, обладает лечебными и профилактическими свойствами.

2.3 Пассивный иммунитет у животных наступает сразу и сохраняется до 14 суток.

### **3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Сыворотку применяют с лечебной и профилактической целью в хозяйствах, неблагополучных по роже свиней.

3.2 Вводят сыворотку с соблюдением установленных правил асептики и антисептики. Шприцы, иглы стерилизуют кипячением и для каждого животного используют отдельную иглу, кожу на месте введения обрабатывают антисептическим средством, разрешенным к применению. За животными, которым вводили сыворотку, устанавливают наблюдение.

3.3 Перед применением и в процессе применения флаконы с сывороткой встряхивают, а в холодное время года подогревают на водяной бане до температуры (36-37) °С.

3.4 Сыворотку используют в день вскрытия флакона. Неиспользованная сыворотка специального обезвреживания не требует, не представляет опасности для животных, человека и окружающей среды.

3.5 Сыворотку вводят подкожно или внутримышечно в дозах указанных в таблице.

Таблица. - Дозы применения сыворотки.

Животные	Лечебные дозы, см <sup>3</sup>	Профилактические дозы, см <sup>3</sup>
Поросята-сосуны	5-10	3-5
Подсвинки весом 50 кг	30-50	5-10
Свиньи весом свыше 50 кг	50-75	10-20

При необходимости сыворотку вводят с лечебной целью повторно через 10-12 часов в тех же дозах.

Максимальный объем введения сыворотки в одну точку свиньям не должен превышать 10 см<sup>3</sup>, подсвинкам - 5 см<sup>3</sup>, пороссятам - 2,5 см<sup>3</sup>. Допускается применение сыворотки с антибиотиками и сульфаниламидами.

3.6 При применении сыворотки следует начать с инъекции небольшой группе (1-3) животных, контролируя их общее состояние. В случае проявления признаков анафилаксии, аллергии следует применить противоаллергические препараты и препараты кальция, а рекомендуемую дозу сыворотки для применения развести 5 % раствором глюкозы в соотношении 1:4.

3.7 Наряду с применением сыворотки особое внимание должно быть уделено проведению ветеринарно-санитарных и зоогигиенических мероприятий, направленных на ликвидацию инфекции и повышение устойчивости организма к заболеванию.

3.8 Убой животных на мясо после применения сыворотки разрешается без ограничений.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с сывороткой следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

#### 5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения сыворотки, ее 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 нормативным документам.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

211309, д. Должа, ул. Советская д. 26А, Витебский р-н и обл., Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А.).

