

ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины ассоциированной поливалентной против сальмонеллеза, пастереллеза и стрептококкоза свиней

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Вакцина ассоциированная поливалентная против сальмонеллеза, пастереллеза и стрептококкоза свиней.

1.2 Вакцина представляет собой смесь инактивированных формалином штаммов *Salmonella cholerae suis*, *Salmonella typhimurium*; *Pasteurella multocida* A, B, D; *Streptococcus faecalis*, культивированных на жидкой питательной среде.

1.3 По внешнему виду вакцина представляет жидкость от светло-желтого до желтого цвета с серо-белым осадком, который при встряхивании легко разбивается в гомогенную взвесь.

1.4 Вакцину упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 50,0; 100,0 и 200,0 см³. Флаконы с вакциной укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.

1.5 Хранят вакцину в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °С до плюс 8 °С.

1.6 Срок годности вакцины 18 месяцев с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона вакцину используют в течение 8 часов.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 В вакцине содержатся инактивированные микробные клетки штаммов сальмонелл, пастерелл и стрептококков в общей концентрации 4 млрд. в 1,0 см³. Антигенные комплексы вызывают выработку специфических антител, которые обеспечивают иммунитет против возбудителей сальмонеллеза, пастереллеза и стрептококкоза.

2.2 Вакцина безвредная и ареактогенная, лечебными свойствами не обладает.

2.3 Иммунитет развивается на 10-12 сутки после второй вакцинации и сохраняется до 6 месяцев.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Вакцину применяют свиньям для профилактики сальмонеллеза, пастереллеза и стрептококкоза.

3.2 Перед началом иммунизации и в процессе работы с вакциной флакон необходимо тщательно взбалтывать, подогревать на водяной бане до (36 -38) °С.

3.3 При вакцинации необходимо соблюдать правила асептики и антисептики. Перед применением вакцины шприцы, иглы стерилизуют кипячением и для каждого животного используют отдельную иглу, кожу на месте введения вакцины обрабатывают дезинфицирующим средством, разрешенным к применению.

3.4 Вакцину вводят животным внутримышечно в область шеи. При вакцинации супоросных свиноматок следует соблюдать особую осторожность во избежание травматических повреждений и абортов по этой причине.

3.5 Поросят вакцинируют в возрасте 12 - 15 суток двукратно, с интервалом между инъекциями 5 - 7 суток, в дозе 4,0 см³ для первой и 4,0 см³ для второй вакцинации. Ревакцинацию проводят в возрасте 50-53 суток в дозе 4,0 см³.

3.6 В хозяйствах, стационарно неблагополучных по сальмонеллезу, пастереллезу или стрептококкозу, где поросята заболевают в первые недели их жизни, рекомендуется трехкратная вакцинация супоросных свиноматок, которую проводят по следующей схеме:

- за 35 - 40 суток до опороса – 5,0 см³;
- за 25 - 39 суток до опороса – 10,0 см³;
- за 15 - 20 суток до опороса – 10,0 см³.

Поросят, родившихся от вакцинированных свиноматок, подвергают вакцинации, согласно п. 3.5. настоящей инструкции.

3.7 После введения вакцины у поросят могут наблюдаться общая и местная реакции. Общая реакция выражается кратковременным повышением температуры тела, угнетением, уменьшением аппетита. Эта реакция обычно проходит без лечебного вмешательства через 24-48 часа. Местная реакция проявляется в виде образования незначительной припухлости на месте введения вакцины, исчезающей в течение 10-14 суток.

3.8 Во избежание возможных осложнений иммунизированных животных следует оберегать от охлаждения (сквозняков, дождей и т.п.), перегревания, не допускать утомительных перегонов и скученного содержания.

3.9 Неиспользованная вакцина специального обезвреживания не требует, не представляет опасности для животных, человека и окружающей среды.

3.10 Убой животных на мясо после применения вакцины разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с вакциной следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения вакцины, 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 вакцины в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется 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 район, Витебская область, Республика Беларусь.

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

