

ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины живой сухой против классической чумы свиней

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Вакцина живая сухая против классической чумы свиней.
- 1.2 Лекарственная форма: лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения.
Вакцина изготовлена из аттенуированного вируса классической чумы свиней (штамм КМИЭВ V-113), выращенного на культуре клеток РК-15.
- 1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой сухую пористую массу от светло-серого до коричневого цвета, без видимых механических включений.
- 1.4 Вакцину упаковывают в стерильные стеклянные флаконы вместимостью 10,0 см³ по 2,0 см³ (50 доз) или 4,0 см³ (100 доз), укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.
- 1.5 Вакцину хранят в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 8 °С.
- 1.6 Срок годности вакцины – 12 месяцев от даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона вакцину используют в течение 2 часов.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Вакцина вызывает формирование иммунитета к вирусу классической чумы свиней через 10-14 суток после однократного введения, продолжительностью 12 месяцев.
- 2.2 В одной иммунизирующей дозе вакцины (2,0 см³) содержится не менее 1000 ИД₅₀ вируса классической чумы свиней.
- 2.3 Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Вакцину применяют для профилактической вакцинации свиней против классической чумы в благополучных, угрожаемых и неблагополучных по данному заболеванию хозяйствах.
- 3.2 Перед вакцинацией проводят ветеринарный осмотр всего поголовья и вакцинируют только клинически здоровых животных. Вакцинации не подлежат животные с повышенной температурой тела, с признаками истощения или каких-либо заболеваний.
- 3.3 Перед применением вакцину растворяют из расчета 2 см³ стерильного растворителя (раствор натрия хлорида изотонический) на одну дозу вакцины. Для этого стерильным шприцем с соблюдением правил асептики во флакон с вакциной вносят 5 см³ растворителя и встряхивают до получения равномерной взвеси. Полученную взвесь шприцем переносят в стерильный флакон и добавляют 95 см³ стерильного растворителя (для серии с объемом 50 доз вакцины во флаконе) или 195 см³ стерильного растворителя (для серии объемом 100 доз вакцины во флаконе). Растворенная указанным способом вакцина готова к применению.
- 3.4 Вакцину вводят внутримышечно в области шеи или внутренней поверхности бедра в объеме 2,0 см³, независимо от возраста и веса животного, используя для каждого животного отдельную стерильную иглу.
- 3.5 Вакцинацию проводят согласно следующей схеме:
 - а) хряков-производителей - один раз в год;
 - б) свиноматок вакцинируют один раз в год за 10-15 суток до осеменения (случки);
 - в) ремонтный молодняк, вакцинируют на 80-90 день супоросности; ранее не иммунизированных – двукратно: первично за 15-30 суток до осеменения (случки), вторично на 80-90 день супоросности.
- 3.6 Поросят вакцинируют в благополучных по КЧС хозяйствах с 45-70 суточного возраста и ревакцинируют в возрасте 90-95 суток; в угрожаемых и ранее неблагополучных по КЧС хозяйствах с 35-45 суточного возраста, повторно через 10-15 суток и ревакцинируют в возрасте 100-110 суток.

3.7 При возникновении или угрозе заноса КЧС в хозяйство всех клинически здоровых животных, начиная с 7-дневного возраста, вакцинируют независимо от хозяйственного направления.

3.8 В течение 14 суток после вакцинации ведут клинический осмотр всех вакцинированных животных.

3.9 При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. У привитых животных допускается повышение температуры тела до 40,5 °С на 3-4 сутки при удовлетворительном общем состоянии и сохранении аппетита.

3.10 Запрещается применение вакцины совместно с другими живыми иммунобиологическими препаратами, а также запрещается прививать животных другими вакцинами в течение 14 суток после очередной иммунизации.

3.11 Убой животных на мясо разрешается без ограничений независимо от сроков вакцинации. Передавать вакцинированных животных в другие хозяйства разрешается через 10 суток после вакцинации.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При проведении вакцинации ветеринарным специалистам 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 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.26 А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Халецкая И.И., Колядко О.С., Тенюго А.В.), директором УП НИИ «БиоФарм» (Ляховский А.К.) и сотрудниками УО «ВГАВМ (Красочко П.А., Машеро В.А., Красочко П.П.)

назора ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
12.12.22 / 924	