

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 24 от 02.04.2025г

ИНСТРУКЦИЯ **по применению ветеринарного лекарственного препарата** **«Вакцина сухая против рожи свиней»**

1 ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

- 1.1 Торговое наименование: Вакцина сухая против рожи свиней.
Общепринятое (группировочное) наименование: Вакцина сухая против рожи свиней.
- 1.2 Лекарственная форма: лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения.
- 1.3 Вакцину изготавливают из вакцинного штамма *Erysipelothrix rhusiopathiae* BP-2, высушенного в специальной сахарозо-пептон-желатиновой среде.
- 1.4 По внешнему виду вакцина представляет собой однородную сухую мелкопористую массу в виде таблетки от светло-серого до светло-желтого цвета.
- 1.5 Вакцину упаковывают по 10-100 доз в стерильные стеклянные флаконы вместимостью 10 см³.
- 1.6 Вакцину хранят и транспортируют в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 10 °С.
- 1.7 Вакцину следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.8 Вакцину уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.
- 1.9 Срок годности вакцины 12 месяцев с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. Вакцину используют в течение 3 часов после растворения, неиспользованные остатки обеззараживают путем кипячения в течение 30 минут.
- 1.10 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Вакцина вызывает у свиней выработку специфических антител против возбудителя рожи.
- 2.2 В 1 дозе лиофилизированной вакцины содержится не менее 200 млн. живых микробных клеток. Вакцина безвредная и ареактогенная.
- 2.3 Иммунитет наступает на 5-8 сутки после вакцинации или ревакцинации и сохраняется в течение 6-6,5 месяцев.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Вакцину применяют для профилактики рожи свиней в неблагополучных по этому заболеванию хозяйствах.
- 3.2 Перед применением, соблюдая правила асептики и антисептики, вакцину разводят стерильным раствором натрия хлорида изотонического из расчета 1,0 см³ растворителя на одну иммунизирующую дозу вакцины (количество доз содержащихся на флаконе указано на этикетке). Флакон с растворенной вакциной встряхивают до образования гомогенной взвеси, в холодное время года растворитель подогревают на водяной бане до температуры (36-37) °С.
- 3.3 Вакцинируют клинически здоровых животных. Вакцину вводят внутримышечно в область шеи (ближе к основанию ушной раковины) или в область бедра (пороссятам) в следующих дозах:
 - пороссятам с двухмесячного возраста – двукратно с интервалом 25-30 суток в дозе 1 см³, ревакцинируют через 5 месяцев в той же дозе однократно;
 - свиньям старше 4-х месяцев – однократно в дозе 1 см³ и ревакцинируют через 5 месяцев в той же дозе;
 - свиноматкам – однократно не позднее 15-20 суток до случки (осеменения) в дозе 1 см³.

3.4 Животным, которых планируется вакцинировать, запрещается применение антибиотиков за 7 суток до и после вакцинации.

3.5 За животными, которым вводили вакцину, ведут наблюдение в течение 10 суток после вакцинации. У отдельных животных может отмечаться угнетение, отказ от корма и повышение температуры тела до (40,2-40,5) °С в течение 1-2 суток.

3.6 В случае обнаружения, среди иммунизированного поголовья, животных больных рожей, их изолируют и подвергают лечению сывороткой против рожи свиней и антибиотиками. После выздоровления их вновь ревакцинируют не ранее, чем через 12-14 суток после введения сыворотки и антибиотиков.

3.7 Вакцинированных животных из неблагополучных по роже свиней хозяйств, разрешается передавать в другие хозяйства через 21 сутки после вакцинации.

3.8 Убой животных на мясо после применения вакцины разрешается не ранее, чем через 7 суток.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с вакциной следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными лекарственными средствами.

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 данного учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению вакцины в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия вакцины 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 соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

Республика Беларусь, 211309, Витебская область, Витебский район, с/с Мазоловский, д. Должа, ул. Советская, д. 26А.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А.), сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Дремач Г.Э., Билецкий О.Р.).

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный
ветеринарный центр»

(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 24 от 02.04.2025