

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «2» сентября 2021 г. № 116

ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины сухой против рожи свиней

1 ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

- 1.1 Вакцина сухая против рожи свиней.
- 1.2 Вакцину изготавливают из вакцинного штамма *Erysipelothrix rhusiopathiae* ВР-2, высушенного в специальной сахарозо-пептон-желатиновой среде.
- 1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой однородную сухую мелкопористую массу в виде таблетки от светло-серого до светло-желтого цвета.
- 1.4 Вакцину упаковывают по 10-100 доз в стерильные стеклянные флаконы вместимостью 10 см³.
- 1.5 Вакцину хранят в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 10 °С.
- 1.6 Срок годности вакцины при соблюдении условий хранения и транспортирования - 12 месяцев с даты изготовления. Вакцину используют в течение 3 часов после растворения, неиспользованные остатки обеззараживают путем кипячения в течение 30 минут.

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.

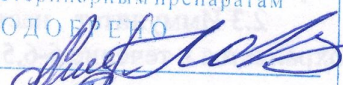

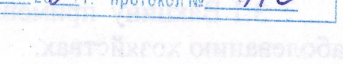
Ветеринарными специалистами данного учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению вакцины в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия вакцины на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для 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»

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

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

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
2 03	2011 г. протокол № 116