

Одобрено
на заседании Ветбиофармсовета
Минсельхозпрода Республики Беларусь
Протокол № 71 от 19 марта 2014 г.

Инструкция
по применению вакцины Порцилис Парво 7L-E (Porcilis Parvo 7L-E)
(Вакцина против парвовирусной инфекции, рожи и лептоспироза свиней инактивированная)

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Вакцина «Порцилис Парво 7L-E» - поливалентная инактивированная вакцина против парвовирусной инфекции, рожи и лептоспироза свиней.

1.2. Каждая доза вакцины содержит инактивированные антигены свиного парвовируса штамм 014; штаммы лептоспироза серогрупп *L. Tarassovi*, *L. Pomona*, *L. Canicola*, *L. Icterohaemorrhagiae*, *L. Grippotyphosa*, *L. Bratislava*, *L. Hardjo* и антигены рожи свиней штамма М-2.

1.3. По внешнему виду вакцина представляет собой водную суспензию белого цвета. При хранении допускается незначительное расслоение эмульсии, однородность которой легко восстанавливается при взбалтывании.

1.4. Препарат выпускают в стеклянных или полиэтиленовых флаконах по 10 доз (40,0 см³), 50 доз (200,0 см³), 100 доз (400,0 см³) и 250 доз (1000,0 см³).

1.5. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от +2 °C до +8°C в сухом темном месте. Не замораживать.

1.6. Срок годности вакцины 24 месяца от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки.

2. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Вакцина предназначена для использования в неблагополучных по лептоспирозу хозяйствах, а также для профилактики парвовирусной инфекции и рожи свиней.

2.2. Каждая доза вакцины (4,0 см³) содержит:

- не менее 1,013 УНА (единиц гемаглютинации) инактивированных антигенов свиного парвовируса штамм 014;

- не менее 0,024 мл антигена *Erysipilothrix rhusiopathiae*, штамм M2 (серотип 2);

- антигены *Leptospira* в концентрации 9 log₁₀ по семи серовариантам *L. bratislava*; *L. icterohaemorrhagiae*; *L. pomona*; *L. canicola*; *L. tarassovi*; *L. grippotyphosa* и *L. Hardjo*.

Эти антигены представлены в водном адьюванте с добавлением dl-α-токоферола ацетата (Дилювак Форте).

2.3. Вакцина безвредна и ареактогенна.

2.4. Напряженный иммунитет у привитых животных формируется через две недели после повторной вакцинации и длится на протяжении 6 месяцев.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1. Вакцина предназначена для активной иммунизации ремонтных свинок, свиноматок и хряков против лептоспироза, парвовирусной инфекции и рожи свиней.

3.2. Вакцинировать только здоровых животных.

3.3. Перед применением флаконы с вакциной нагревают естественным путем, оставляя в помещении, либо на водяной бане до комнатной температуры (+15-+25°C). Перед и во время применения флаконы с вакциной периодически встряхивают.

3.4. Ремонтным свинкам и хрякам старше 6-ти месяцев вакцина вводится внутримышечно в область шеи за ухом двукратно в дозе 4,0 см³ с интервалом 4 недели, второе введение ремонтным свинкам необходимо провести за 2-4 недели перед осеменением. Для поддержания напряженности иммунитета вакцинацию следует повторить через 6 месяцев. У

подсосных свиноматок вакцинацию рекомендуется проводить в период лактации не позднее 2 недель до осеменения.

Хряков вакцинируют два раза в год через 6 месяцев.

3.5. После вскрытия флакона, вакцину используют в течение десяти часов.

3.6. После применения вакцины у свиней может отмечаться незначительное, кратковременное повышение температуры и припухлость на месте инъекции, которая проходит без медикаментозного лечения.

3.7. Не смешивать с другими вакцинами и иммунологическими продуктами, кроме тех, у которых в качестве разбавителя используется Дилювак Форте (Порцилис APP, Порцилис Begonia, Порцилис Глессер, Порцилис PRRS, Порцилис Стрепсуис, Порцилис Porcoli DF, Порцилис PCV, Порцилис AR-T DF и др.)

3.8. Мясо от вакцинированных животных используют без ограничений.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. После проведения вакцинации необходимо вымыть и продезинфицировать руки, а оборудование подвергнуть стерилизации (кипячению).

4.2. При вакцинации следует избегать попадания вакцины в результате случайных уколов. В случае попадания препарата необходимо обратиться в медицинское учреждение.

4.3. Вакцинацию необходимо осуществлять с использованием спецодежды и средств индивидуальной защиты (халат, головной убор, резиновые перчатки, респираторные или ватно-марлевые повязки).

5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1. В случае возникновения осложнений после применения вакцины, её 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие требованиям нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1. Интервет Мексика С.А.де С.В. (Intervet Mexico, S.A. de C.V.), Мексика

Инструкция подготовлена специалистом по регистрации представительства «Интервет Интернэшил Б.В.» (Нидерланды) в Республике Беларусь Плинда А.А.

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиР РБ	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>А.Н.</i>
Секретарь	<i>С.Г.Левин</i>
Эксперт	
«19» 03 2014, протокол № 91	