

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 свинного 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 см<sup>3</sup>), 50 доз (200,0 см<sup>3</sup>), 100 доз (400,0 см<sup>3</sup>) и 250 доз (1000,0 см<sup>3</sup>).

1.5. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от +2 °С до +8 °С 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 см<sup>3</sup>) содержит:

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

- не менее 0,024 мл антигена *Erysipelothrix rhusiopathiae*, штамм М2 (серотип 2);

- антигены *Leptospira* в концентрации 9 log<sub>10</sub> 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 (Диловак 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 °С). 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 см<sup>3</sup> 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 Дилувак 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 Интернэшнл Б.В.» (Нидерланды) в Республике Беларусь Плинда А.А.

