



ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины Порцилис APP против плевропневмонии
свиней, инактивированной субъединичной.

(Организация-производитель: компания "Intervet International B.V."/
"Интервет Интернейшнл Б.В.", Нидерланды).

I. Общие сведения

1. Торговое наименование: Порцилис APP (Porcilis® APP).

Международное непатентованное наименование: Вакцина против плевропневмонии
свиней, инактивированная субъединичная.

2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций. Вакцина изготовлена из мембранныго OMP-антигена и трех токсOIDов *Actinobacillus pleuropneumoniae* (APX I, APX II, APX III), с добавлением в качестве адьюванта - 150 мг dl- α -токоферола ацетата; эмульгатора - 60 мг полисорбата 80; пеногасителя - 0,1 мг симетикона, консерванта - 1,08 мг формальдегида и буферного компонента - 11 мг натрия хлорида.

По внешнему виду вакцина представляет собой гомогенную жидкость белого цвета.

При хранении допускается выпадение осадка, который легко ресуспенсируется при встряхивании.

Вакцина расфасована по 20 см³ (10 доз), 50 см³ (25 доз), 100 см³ (50 доз) или 250 см³ (125 доз) в стеклянные или пластиковые флаконы, соответствующей вместимости, герметично укупоренные под вакуумом резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

3. Флаконы с вакциной упакованы в индивидуальные картонные коробки, обеспечивающие их целостность. В каждую коробку с вакциной вложена инструкция по ее применению.

Срок годности вакцины - 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

4. Вакцину хранят и транспортируют в сухом тёплом месте, при температуре от 2 °C до 8 °C.

5. Вакцину следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Вакцину во флаконах без маркировки, с нарушением целостности и герметичности укупорки, содержащую посторонние примеси, с изменённым внешним видом, с истекшим сроком годности, подвергшуюся замораживанию, не использованную в течение 10 часов после вскрытия флаконов, бракуют, обезвреживают кипячением в течение 30 минут и утилизируют. Утилизация обезвреженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

II. Биологические свойства

7. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа к возбудителю плевропневмонии свиней (*Actinobacillus pleuropneumoniae*) через 3 недели после двукратного применению продолжительностью 8 месяцев.

В одной иммунизирующей дозе вакцины (2 мл) содержится 50 ед Аpx ОМР, 50 ед Аpx I, 50 ед Аpx II, 50 ед Аpx III возбудителя *Actinobacillus pleuropneumoniae*.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

III. Порядок применения.

8. Вакцина предназначена для профилактики плевропневмонии свиней. Максимальный протективный эффект достигается при вакцинации поросят до начала откорма.

9. Запрещено вакцинировать клинически больных и/или ослабленных животных.

10. Вакцинируют супоросных свиноматок за 6 и 2 недели перед опоросом и поросят с 6-недельного возраста двукратно, с интервалом 4 недели.

Вакцину вводят внутримышечно за ухом, в объеме 2 мл.

При проведении вакцинации соблюдают правила асептики и антисептики.

Перед применением вакцину доводят до комнатной температуры 18-25°C и взбалтывают. Для введения вакцины используют стерильные шприцы и иглы. Место инъекции обрабатывают 70 %-ным этиловым спиртом или другим дезинфицирующим раствором.

11. Симптомов плевропневмонии или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

12. Особеностей постvakцинальной реакции при первичном и последующем введении не установлено.

13. Следует избегать нарушений схемы введения вакцины, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики плевропневмонии свиней. В случае пропуска очередного введения вакцины, иммунизацию необходимо выполнить как можно скорее.

14. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных реакций и осложнений, как правило, не отмечается.

В некоторых случаях после введения вакцины у животных могут наблюдаться повышение температуры тела, снижение активности и аппетита и/или формирование припухлости в месте инъекции, проходящие в течение 24 часов.

15. Запрещается использовать вакцину Порцилис APP совместно с другими иммунобиологическими препаратами.

16. Продукты убоя, полученные от свиней, иммунизированных вакциной Порцилис APP, используют без ограничения независимо от сроков вакцинации.

IV. Меры личной профилактики.

17. При проведении вакцинации необходимо соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, принятые при работе с лекарственными препаратами ветеринарного назначения.

18. Все лица, участвующие в проведении вакцинации должны быть одеты в спецодежду (халат, брюки, головной убор, резиновые сапоги и перчатки) и обеспечены очками закрытого типа. В местах работы должна быть аптечка первой доврачебной помощи.

19. При попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки их рекомендуется промыть большим количеством водопроводной воды.

При случайном введении вакцины человеку место укола необходимо обработать 70 %-ным этиловым спиртом и обратиться к врачу.

20. Организация-производитель: «Intervet International B.V.», Wim de Körverstraat 35, P.O. Box 31 5380 AA Boxmeer, The Netherlands.

Инструкция разработана фирмой ООО «Интервэт» (143340, Московская обл., Наро-Фоминский р-н, дер. Яковлевское, Россия) совместно с «Intervet International B.V» (Wim de Körverstraat 35, P.O. Box 31 5380 AA Boxmeer, The Netherlands).

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГУ ВГНКИ.