

Одобрено на заседании
Ветбиофармсовета
Минсельхозпрода Республики Беларусь
Протокол № 66 от «19» 04 2013 года

Инструкция
по применению вакцины Порцилис Глессер (Porcilis Glasser) (Вакцина против гемофилезного полисерозита (болезни Глессера) свиней инактивированная).

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Вакцина Порцилис Глессер (Porcilis Glasser) против гемофилезного полисерозита (болезни Глессера) свиней инактивированная.

Вакцина содержит инактивированные клетки *Haemophilus parasuis* серотипа 5, штамма 4800, суспендированные в адьюванте - 150 мг dl- α -токоферола ацетата.

1.2. По внешнему виду вакцина представляет собой водную суспензию для инъекций белого цвета.

1.3. Вакцина расфасована по 10 доз (20 см³), 25 доз (50 см³), 50 доз (100 см³) в полиэтиленовые или стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками, обкатанные алюминиевыми колпачками и упакованные в картонные коробки.

1.4. Флаконы с вакциной без этикеток, с нарушенной укупоркой, имеющие трещины, подвергшиеся замораживанию, а также не использованные в день открытия, выбраковывают и утилизируют кипячением в течение 15 мин.

1.5. Вакцину транспортируют и хранят в сухом темном месте при температуре +2-+8° С. Не замораживать.

1.6. Срок годности препарата - 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки.

2. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Препарат вызывает выработку специфических антител у вакцинированных свиней против гемофилезного полисерозита, вызываемого *Haemophilus parasuis*, серотип 5, а также стимулирует передачу пассивного иммунитета к *Haemophilus parasuis*, серотипы 4 и 5, потомству после вакцинации супоросных свиноматок. Иммуногены, включенные в состав адьюванта на основе dl- α -токоферола ацетата, усиливают продолжительную стимуляцию иммунитета.

2.2. Свиней вакцинируют из расчета 1 доза (2 см³) на голову.

2.3. Вакцина безвредна и ареактогенна.

2.4. Титр антител достигает максимальных значений у вакцинированных свиней через 2-3 недели после второй вакцинации и сохраняется не менее 5-6 месяцев.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ВАКЦИНЫ

3.1. Вакцину применяют для активной иммунизации свиней с целью защиты от болезни Глессера (инфекционный полисерозит свиней), вызываемой *Haemophilus parasuis*, серотип 5, а также для передачи пассивного иммунитета потомству от вакцинированных свиноматок и молодых свинок с целью ослабления клинических признаков и снижения уровня смертности, вызываемых *Haemophilus parasuis*, серотип 4 и 5.

Вакцинируют только здоровых животных.

3.2. Перед применением флаконы с вакциной нагревают естественным путем до комнатной температуры (+ 15-+20° С). Перед использованием и во время использования флаконы с вакциной периодически встряхивают. Вскрытый флакон с вакциной используют в течение 3 часов.

3.3. Вакцину вводят в дозе 2 см³, внутримышечно в область шеи.

3.4. Схема вакцинации.

а) Схема профилактической вакцинации при вводе свиней на ферму, неблагополучную по гемофилезному полисерозиту:

вакцина вводится двукратно с интервалом в 2-4 недели, при этом, вторая доза вакцины должна быть введена за 2-3 недели до предполагаемого времени транспортировки.

б) Защита неинфицированного свиноголовья:

Закупленное племенное поголовье как вакцинированное, так и не вакцинированное, может быть носителем заболевания. В ситуации риска следует вакцинировать животных дважды с интервалом в 2-4 недели, таким образом, чтобы второе введение вакцины было за 2-3 недели до введения животных в стадо.

в) Защита поросят 5-8 недельного возраста. Вакцинируют свиноматок: 1-я доза - за 6-8 недель до опороса; 2-я доза - за 2-4 недели до опороса. Ревакцинация за 2-4 недели до предполагаемого очередного опороса.

г) Защита поросят старше 8-ми недельного возраста: 1-я доза в возрасте 4-5 недель; 2-я доза в возрасте 6-7 недель.

3.5. После применения вакцины у некоторых животных может отмечаться незначительное, кратковременное повышение температуры (1-3 дня) и припухлость на месте инъекции, проходящие без медикаментозного лечения.

3.6. Убой животных на мясо разрешается без ограничений.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При проведении вакцинации следует соблюдать меры личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными биопрепаратами.

4.2. При случайной инъекции вакцины человеку необходимо обратиться в медицинское учреждение и показать врачу инструкцию.

5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1. В случае возникновения осложнений после применения препарата, его 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 препарата 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 ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1. «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Intervet International B.V.), Wim de Körverstraat 35, P.O. Box 315380 AA Woensdrecht, Нидерланды.

Инструкция подготовлена Представительством «Интервет Интернэшнл Б.В.» в РБ

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного контроля МСХ И П РБ	
ОДОбРЕНО	
Председатель	<i>[Подпись]</i>
Секретарь	<i>[Подпись]</i>
Эксперт	<i>[Подпись]</i>
«19» 04 2018 г. протокол № 66	