

Инструкция рассмотрена и одобрена на заседании Совета по ветеринарным препаратам  
« 20 » октября 2017 г.  
Протокол № 92

## **ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ вакцины против актинобациллярной плевропневмонии свиней инактивированной эмульгированной «ПлевроВаК-С»**

### **1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Вакцина против актинобациллярной плевропневмонии свиней инактивированная эмульгированная «ПлевроВаК-С» («PleuroVaK-S») (далее – вакцина), предназначена для специфической профилактики актинобациллярной плевропневмонии свиней.

1.2 Вакцина содержит анатоксины *Actinobacillus pleuropneumonia* (Арх I, Арх II, Арх III), мембранный ОМР-белок, инактивированные формалином в концентрации 0,4% и эмульгированные в масляном адьюванте.

1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой гомогенную эмульсию от серого до белого цвета, без механических включений, при хранении которой допускается расслоение с образованием осадка, при встряхивании которого образуется равномерная эмульсия.

1.4 Вакцину выпускают по 50,0; 100,0; 200,0; 400,0 см<sup>3</sup> в стеклянных флаконах укупоренных резиновыми пробками и обкатанных металлическими колпачками.

1.5 Срок годности вакцины 12 месяцев с даты изготовления, при условии хранения в сухом темном месте при температуре от плюс 2 до плюс 8 °С.

1.6 Флаконы с вакциной без этикеток, с нарушенной укупоркой, имеющие трещины, а также не использованные в течение 12 ч после их вскрытия, подлежат выбраковке и обеззараживанию путем кипячения при плюс (100 ± 0,5) °С в течение 30 мин. Замораживание вакцины не допускается.

### **2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Вакцина содержит анатоксины *Actinobacillus pleuropneumonia* (Арх I, Арх II, Арх III, которые экспрессируются серотипами 3, 4, 5, 6, 7, 8); мембранный ОМР-белок, общий для 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 серотипов; гемолизин, который экспрессируется всеми серотипами, кроме 10; макрофагальный токсин, который экспрессируется серотипами 3, 4, 5, 6, 7, 8.

2.2 Вакцина вызывает выработку специфических антител против возбудителя актинобациллярной плевропневмонии.

2.3 Иммунитет сохраняется в течение 4 месяцев после вакцинации.

2.4 Вакцина слабореактогенна, лечебными свойствами не обладает.

### **3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Вакцину применяют для вакцинации свиней с профилактической целью в хозяйствах, стационарно неблагополучных и угрожаемых по актинобациллярной плевропневмонии.

3.2 Вакциной иммунизируют клинически здоровых животных. Слабых и больных особей вакцинируют только после соответствующего лечения их и выздоровления.

3.3 Вакцина вводится животным внутримышечно с применением шприцев или специальных дозаторов. Вакцинацию проводят с соблюдением установленных правил асептики и антисептики. Место введения вакцины обрабатывают этиловым спиртом с объемной долей 70%.

3.4 Перед применением вакцины флакон с ней выдерживают в течении 30 мин при температуре плюс  $(35 \pm 2)$  °С, встряхивают до образования гомогенной суспензии. Запрещается смешивать вакцину с другими препаратами.

3.5 Поросятам вакцину вводят двукратно с интервалом между первичным и повторным введением 1-4 недели, начиная с 25 дня жизни. Доза препарата 2,0 см<sup>3</sup> на введение.

Схема вакцинации проверяемых и основных свиноматок: двукратно с интервалом между первичным и повторным введением 1-4 недели. Доза препарата 2,0 см<sup>3</sup> на введение.

3.6 После введения вакцины у животных может наблюдаться общая и местная реакция. Общая реакция выражается кратковременным повышением температуры, снижением аппетита. Все эти явления исчезают через 24-48 ч. Местная реакция проявляется в виде образования незначительной припухлости в месте введения, которая исчезает через 5-8 суток.

3.7 За вакцинированными животными ведут клиническое наблюдение в течение 7-10 суток.

3.8 Не допускается проведение дегельминтизации животных в течение 7 суток до и 10-12 суток после вакцинации.

3.9 Убой животных на мясо после применения вакцины разрешается без ограничений.

#### 4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 Вакцина не представляет опасности для людей и при попадании на кожу не вызывает у них побочных реакций (дерматитов, местного и общего повышения температуры).

4.2 Рабочие и ветеринарные специалисты при использовании вакцины должны пользоваться спецодеждой, индивидуальными средствами защиты и соблюдать общие санитарно-гигиенические правила работы.

#### 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 которой 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 нормативных документов.

#### 6 ИЗГОТОВИТЕЛЬ

6.1 ОАО «БелВитунифарм», 211309, Республика Беларусь, Витебский район, д. Должа, ул. Советская, 26А для ЗАО «Консул», 224020, Республика Беларусь, г. Брест, ул. Высокая, 18/1.

Инструкция по применению вакцины разработана сотрудниками ЗАО «Консул» Лемишем А.П., Потапчуком Д.В., Александровым В.М., Лемиш Н.А., Герасимчуком С.С., Круглеевской А.А., сотрудником УО ВГАВМ Вербицким А.А.

