

Рассмотрено и одобрено Ветбиофармсоветом
Минсельхозпрода Республики Беларусь.
Протокол № 90 от «30» мая 2017г.

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ вакцины против стрептококкоза свиней инактивированной эмульгированной «СтрептоВаК-С»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Вакцина против стрептококкоза свиней инактивированная эмульгированная «СтрептоВаК-С» («StreptoVaK-S») (далее – вакцина), предназначена для специфической профилактики стрептококкоза свиней.

1.2 Вакцина содержит *Streptococcus suis* с М-белком, инактивированные формалином в концентрации 0,4% и эмульгированные в масляном адьюванте.

1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой гомогенную от серого до белого цвета эмульсию, 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 см³ в стеклянных флаконах, укупоренных резиновыми пробками и обкатанных металлическими колпачками.

1.5 Срок годности вакцины 12 месяцев с даты изготовления. Вакцину хранят при температуре от плюс 2 до плюс 8 °С в сухом, защищенном от света месте.

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 вызывает выработку специфических антител у вакцинированных свиней против стрептококковой инфекции, вызываемых *Streptococcus suis*.

2.2 Иммунитет развивается через 14 дней после двукратного введения и сохраняется в течение последующих 6 месяцев.

2.3 Вакцина слабореактогенна, лечебными свойствами не обладает.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Вакцину применяют для вакцинации свиней с профилактической целью на свиноводческих объектах, стационарно неблагополучных и угрожаемых по стрептококкозу.

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 ± 2) °С, встряхивают до образования гомогенной суспензии. Запрещается смешивать вакцину с другими препаратами.

3.5 Вакцину вводят двукратно внутримышечно в дозе по 2,0 см³.

Вакцинацию свиноматок проводят двукратно с интервалом в 4 недели с учетом того, что вторая вакцинация должна быть проведена за 3-4 недели до предполагаемой даты опороса. Ревакцинация проводится однократно за 3-4 недели до предполагаемой даты каждого последующего опороса.

Вакцинацию поросят проводят двукратно с интервалом в 2-3 недели, начиная с 2-х недельного возраста.

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 12-24ч. 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 По окончании вакцинации животных составляют акт с указанием: эпизоотического состояния хозяйства, наименования вакцины и её изготовителя, номера серии и номера контроля, срока годности вакцины, даты проведения вакцинации, количества иммунизированных животных, фамилии и инициалов лиц, проводивших вакцинацию.

3.10 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 вакцины, ее 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 вакцины 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., Александровым В.М., Павловичем П.П., Лемиш Н.А., Герасимчуком С.С., Круглеевской А.А., сотрудником УО ВГАВМ Вербицким А.А.

