

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «13» июня 2024 г. №136/2

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ
вакцины против актинобациллярной плевропневмонии свиней инактивированной
эмульгированной «ПлевроВак-С»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 «ПлевроВак-С» («PleuroVaK-S»), Международное непатентованное название вакцины - вакцина для специфической профилактики актинобациллярной плевропневмонии свиней

1.2 Лекарственная форма - эмульсия для внутримышечного введения. Вакцина содержит *Actinobacillus pleuropneumoniae* (штамм 1004V), инактивированный формалином в концентрации 0,4% и эмульгированный в масляном адьюванте. В 1 см³ препарата содержится не менее 0,95 x 10⁹ М.К.

1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой гомогенную эмульсию от белого до серого 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 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 2 до 8 °C в сухом, защищенном от света месте.

1.6 Флаконы с вакциной без этикеток, с нарушенной укупоркой, имеющие трещины, а также не использованные в течение 8 ч после их вскрытия, подлежат выбраковке и обеззараживанию путем кипячения при 100 ($\pm 0,5$) °C в течение 30 мин. Замораживание вакцины не допускается. После первого вскрытия флакона с вакциной, ее следует использовать в течение 8 часов.

1.7 Вакцину уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Вакцину отпускают без рецепта ветеринарного врача.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 В одной иммунизирующей дозе вакцины (2,0 см³) содержится не менее 1,9 x 10⁹ микробных клеток.

2.2 Вакцина вызывает выработку специфических антител у свиней против возбудителя плевропневмонии, обусловленной *Actinobacillus pleuropneumoniae*.

2.3 Иммунитет развивается через 14 дней после ревакцинации и сохраняется в течение последующих 12 месяцев.

2.4 Вакцина безопасна для животных всех возрастных групп, 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 актинобациллярной плевропневмонии. Вакцинацию свиноматок осуществляют с целью формирования у поросят колострального иммунитета.

3.2 Иммунизируют клинически здоровых животных.

3.3 Вакцина вводится животным внутримышечно с использованием шприцев или специальных дозаторов с соблюдением установленных правил асептики и антисептики.

3.4 Перед применением вакцины флакон с ней подогревают на водяной бане в течении 30 мин при температуре 35 (± 2) °C, встряхивают до образования гомогенной суспензии. Запрещается смешивать вакцину с другими препаратами.

3.5 Поросятам вакцину вводят двукратно с интервалом между первичным и повторным введением 3-4 недели, начиная с 35 дня жизни (срок введения вакцины определяет ветеринарный врач учитывая напряженность колострального иммунитета и эпизоотологической особенности протекания заболевания в хозяйстве). Доза препарата 2,0 см³ на введение.

Схема вакцинации проверяемых и основных свиноматок: двукратно с интервалом между первичным и повторным введением 3-4 недели. Срок иммунизации следует рассчитать так, чтобы

повторное введение было проведено не позднее 3 недель до предполагаемого опороса. Ревакцинация – каждую последующую супоросность в срок примерно за 3 недели до предполагаемого опороса. Доза препарата 2,0 см³ на введение.

Рекомендованная схема вакцинации животных указана в таблице:

Наименование групп животных	Первичное введение	Повторное введение
Свиноматки основные и ремонтные	65 дней супоросности	93 дня супоросности
Поросята	35 дней жизни	65 дней жизни
Поросята с колостральной защитой	50 дней жизни	80 дней жизни

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 Данные по эффективности и безопасности при применении совместно с другими лекарственными препаратами отсутствуют. Решение о применении вакцины до или после применения других лекарственных препаратов принимается ветеринарным врачом в индивидуальном порядке. Не смешивать с другими ветеринарными лекарственными препаратами в одном шприце.

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 привилегии 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 ГУ «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, РБ, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

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., Лемиш Н.А., Потапчиком Д.В., Пулишем А.В.

надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель

Секретарь

Эксперт

«13» Октября 2016 протокол № 136