



Н.А. Власов

20 ИЮН 2011

ИНСТРУКЦИЯ
по применению вакцины Порцилис AR-T
против атрофического ринита свиней инактивированной эмульгированной

(Организация-производитель: компания «Intervet International B.V.»/
«Интервет Интернешнл Б.В.», Нидерланды)

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование: Порцилис AR-T (Porcilis® AR-T).

Международное непатентованное наименование: Вакцина против атрофического ринита свиней инактивированная эмульгированная.

2. Лекарственная форма: эмульсия для инъекций. Вакцина изготовлена из анатоксина *Pasteurella multocida* и микробных клеток *Bordetella bronchiseptica*, инактивированных формалином (0,81 мг) с добавлением в качестве адъюванта жидкого парафина (941,44 мг), эмульгаторов – полисорбата 80 (17,34 мг) и сорбитана моноолеата (32,33 мг); и физиологического раствора до 2,0 см³.

По внешнему виду вакцина представляет собой гомогенную эмульсию белого цвета.

При хранении допускается выпадение осадка, который при взбалтывании ресуспендируется.

Вакцина расфасована по 20 см³ (10 доз) или 50 см³ (25 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 - 3 года 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 тёмном месте при температуре от 2 °С до 8 °С.

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

6. Вакцину во флаконах без этикеток, с истекшим сроком годности, с нарушением целостности и/или герметичности укупорки, с измененным цветом и/или консистенцией содержимого, с наличием посторонних примесей, подвергшуюся замораживанию, а также остатки вакцины, не использованные в течение 3 часов после вскрытия флакона, бракуют, обеззараживают кипячением в течение 30 минут и утилизируют.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

II. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

7. Вакцина вызывает формирование иммунитета у свиней к атрофическому риниту через 20 дней после двукратного применения продолжительностью 6 месяцев и колострального иммунитета у поросят, полученных от иммунизированных свиноматок, продолжительностью 2 месяца.

В одной иммунизирующей дозе вакцины (2,0 см³) содержится не менее 1,8 мкг анатоксина *Pasteurella multocida* и 10^{10,0} микробных клеток *Bordetella bronchiseptica*.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

8. Вакцина предназначена для профилактики атрофического ринита у свиней в неблагополучных по данной болезни хозяйствах.

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

10. Вакцинации подлежат супоросные свиноматки и ремонтные свинки, начиная с 5 месячного возраста.

Вакцину животным вводят внутримышечно за ухом двукратно за 6 и 2 недели до предполагаемой даты опороса в дозе 2,0 см³.

Ревакцинацию свиноматок проводят однократно за 2-4 недели до опороса в дозе 2 см³.

Перед применением вакцину прогревают в водяной бане при температуре 36-37 °С в течение 30 минут и взбалтывают.

Шприцы и иглы стерилизуют кипячением. Для вакцинации каждого животного используют отдельную стерильную иглу. Место инъекции дезинфицируют 70 % спиртом.

11. Симптомов проявления атрофического ринита свиней или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

12. Особенности поствакцинальной реакции при первичном и последующих введениях вакцины не установлено.

13. Следует избегать нарушений схемы вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики атрофического ринита. В случае пропуска очередного введения вакцины необходимо провести иммунизацию как можно скорее.

14. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. В некоторых случаях возможно образование незначительной припухлости в месте инъекции вакцины, исчезающей в течение 7-10 дней.

15. Запрещается использовать вакцину против атрофического ринита свиней совместно с живыми иммунобиологическими препаратами.

16. Продукты убоя от вакцинированных животных реализуют без ограничений независимо от срока введения вакцины.

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

17. При проведении вакцинации следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами ветеринарного назначения.

18. Все лица, участвующие в проведении вакцинации должны быть в спецодежде (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, обратиться в медицинское учреждение и сообщить об этом 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 «Интервет» (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).

С утверждением настоящей Инструкции утрачивает силу «Инструкция по применению вакцины Порцилис AR-T против атрофического ринита свиней», утвержденная заместителем руководителя Россельхознадзора 21.04.2009 г.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГУ ВГНКИ.