

**Инструкция
по применению вакцины живой сухой поливалентной
против сальмонеллеза поросят**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Вакцина живая сухая поливалентная против сальмонеллеза поросят (*Vaccinum vivamus siccum polyvalent contra salmonellosis in porcellis*).

1.2 Вакцина представляет собой лиофильно высушеннную смесь аттенуированных сальмонеллезных штаммов *Salmonella choleraesuis* TC-177 или *Salmonella choleraesuis* № 9 и *Salmonella typhimurium* № 3, выращенных на жидкой питательной среде.

1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой однородную сухую массу в виде таблетки от серо-белого до светло-желтого цвета.

1.4 Вакцину упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 5 см³ (10-100 доз) вместимостью 10 см³.

1.5 Вакцину хранят в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 до плюс 10 °C.

1.6 Срок годности вакцины 12 месяцев с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Вакцина вызывает выработку специфических антител у свиней против возбудителей сальмонеллеза. В 1 дозе вакцины содержится 0,9-1,0 млрд. живых микробных клеток.

2.2 Иммунитет наступает через 10-14 суток после второй вакцинации и сохраняется в течение 6-8 месяцев.

2.3 Вакцина безвредная и ареактогенная, лечебными свойствами не обладает.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Вакцину применяют для профилактики сальмонеллеза у свиней в неблагополучных по этому заболеванию хозяйствах.

3.2 Вакцинируют клинически здоровых поросят с 2-х недельного возраста двукратно с интервалом в 15-20 суток.

3.3 Перед применением вакцину растворяют. Для этого стерильным шприцем с соблюдением правил асептики во флакон с вакциной вносят 5 – 7 см³ растворителя и встряхивают до получения равномерной взвеси. В качестве растворителя используют стерильный раствор натрия хлорида изотонического. Полученную взвесь шприцем переносят во флакон со стерильным растворителем из расчета 2 см³ растворителя на одну дозу вакцины. Растворенная указанным способом вакцина готова к применению.

3.4 Флакон с растворенной вакциной подогревают до температуры 36-37 °C. Вакцину используют в течение 3 часов после вскрытия флакона. Остатки вакцины во вскрытом флаконе обеззараживают кипячением в течение 60 минут.

3.5 Растворенную вакцину вводят подкожно в дозах, указанных в таблице.

Таблица 1

Возраст животного	Объем вакцины в см ³	
	Первичная вакцинация	Повторная вакцинация
Поросята 2-3 недели	0,5	1,0
Поросята 1-4 месяца	1,0	1,5
Подсвинки	2,0	3,0
Свиноматки за 1-1,5 месяца до опороса	4,0	-

3.6 За животными, которым вводили вакцину, ведут наблюдение в течение 10 суток после вакцинации. У животных возможна местная реакция в виде небольшого отека, который рассасывается в течение двух суток, и общая реакция – в форме слабого угнетения и кратковременного повышения температуры тела.

3.7 Запрещается применение антибиотиков за 7 суток до и после введения вакцины.

3.8 Запрещается вакцинировать истощенных животных, с повышенной температурой тела, а также при наличии в хозяйстве остро протекающих инфекций.

3.9 Убой животных на мясо разрешается через 7 суток после вакцинации. При вынужденном убое в более ранние сроки продукты убоя используют в соответствии с правилами ветеринарно-санитарной экспертизы мяса и мясопродуктов.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При вакцинации следует избегать попадания вакцины на кожу и слизистые оболочки. При попадании вакцины на кожу следует немедленно обработать спиртовым ватно-марлевым тампоном и тщательно вымыть водой с мылом, при попадании на слизистые – обильно промыть водой.

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 которой он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению вакцины 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»
211309, д. Должа, ул. Советская д. 26А, Витебский р-н и обл., Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Ю.А.Шашкова, С.Л.Голубей), сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им.С.Н. Вышелесского» (В.В.Зайцев) и сотрудниками УО ВГАВМ (Г.Э.Дремач, А.В.Зайцева).

