

ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины ассоциированной против трансмиссивного гастроэнтерита и ротавирусной болезни свиней

1 ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1.1 Вакцина ассоциированная против трансмиссивного гастроэнтерита и ротавирусной болезни свиней (Vaccine associated against porcine transmissible gastroenteritis and rotaviral disease).

1.2 Вакцина изготовлена из авирулентных инактивированных формальдегидом штаммов возбудителей трансмиссивного гастроэнтерита, ротавируса свиней и масляного адьюванта.

1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой жидкость - гомогенную эмульсию белого, бело-розового или кремового цвета без посторонних примесей и плесени, при хранении которой допускается образование прозрачного слоя, легко разбивающегося в гомогенную эмульсию, при встряхивании вакцины.

1.4 Вакцину упаковывают номинальным объемом по 10,0; 20,0; 50,0; 100,0; 200,0 и 400,0 см³ в стерильные стеклянные флаконы.

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

1.6 Вакцину хранят и транспортируют всеми видами транспорта при температуре от плюс 4 до плюс 8 °С в темном сухом месте. Замораживание вакцины не допускается.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Вакцина способствует выработке иммунитета к вирусу трансмиссивного гастроэнтерита и ротавирусу у свиней и новорожденных поросят. Иммунитет у новорожденных поросят формируется путем передачи специфических антител через молозиво и молоко иммунизированных матерей.

2.2 Иммунитет у вакцинированных свиней формируется через 3 недели после иммунизации и сохраняется в течение 4-5 месяцев, у новорожденных поросят иммунитет сохраняется в течение 1,0-1,5 месяцев.

2.3 Вакцина безопасна для свиней всех возрастных групп, лечебными свойствами не обладает.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ВАКЦИНЫ

3.1 Вакцину применяют для иммунизации супоросных свиноматок против трансмиссивного гастроэнтерита и ротавирусной болезни в свиноводческих хозяйствах, неблагополучных и угрожаемых по данным заболеваниям. Вакцинируют только клинически здоровых животных.

3.2 Вакцину вводят основным и проверяемым свиноматкам внутримышечно в область шеи (ближе к основанию ушной раковины) за 6 недель до опроса двукратно с интервалом 21 сутки в дозе 3,0 см³.

3.3 Перед применением и в процессе применения флаконы с вакциной необходимо встряхивать. Вакцину используют в день вскрытия флакона. Остатки вакцины во вскрытом флаконе обеззараживают кипячением в течение 30 минут.

3.5 После введения вакцины у животных может наблюдаться общая и местная реакция. Общая реакция выражается в кратковременном повышении температуры тела и снижении аппетита. Эти явления исчезают через 24-48 часов. Местная реакция выражается в образовании незначительной припухлости в месте введения вакцины, которая исчезает через 5-7 дней и не представляет опасности для здоровья привитых животных.

3.6 За состоянием вакцинированных животных ведут клиническое наблюдение в течение 7-10 суток.

3.7 Не допускается проведение дегельминтизации животных за 14 суток до и 10-12 суток после вакцинации.

3.8 Убой животных на мясо для пищевых целей после применения вакцины разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При проведении вакцинации ветеринарным специалистам следует избегать попадания вакцины на кожу и слизистые оболочки. При попадании вакцины на кожу её следует немедленно обработать 70 %-ным этиловым спиртом и тщательно вымыть водой с мылом, при попадании на слизистые - обильно промыть водой.

4.2 После проведения вакцинации необходимо вымыть и продезинфицировать руки, а инструменты подвергнуть стерилизации путем кипячения в течение 30 мин.

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 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, 26А, Витебский р-н и обл., Республика Беларусь.

Инструкция разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (А.С. Ястребов, П.А. Красочко, Н.А.Ковалев, Д.С. Борисовец).

