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 адъюванта.
- 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.Т 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 см 3 .
- 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 гечение 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 находитея.

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 пабораторных 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.

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

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продопольственного надгора МСХиП РБ

О Д О Б РЕ Н О

Председатель
Секретарь
Эксперт Прецо В Регульная В Руска В