

ИНСТРУКЦИЯ **по применению вакцины живой против болезни Ауески свиней**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Вакцина живая против болезни Ауески свиней - *Vivamus suis vaccinum adversus morbus Aujeszky*.
- 1.2 Вакцина изготовлена из авирулентного штамма «КМИЭВ V-106» вируса болезни Ауески, выращенного на перевиваемой клеточной линии ВНК-21 или РК-15.
- 1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой сухую пористую массу в виде таблетки от светло-серого до коричневого цвета
- 1.4 Вакцину упаковывают по 2,0 см³ (50 доз) или 4,0 см³ (100 доз) в стерильные стеклянные флаконы вместимостью 10,0 см³. Флаконы укупоривают резиновыми пробками и обкатывают алюминиевыми колпачками.
- 1.5 Вакцину хранят в упаковке изготовителя при температуре от плюс 5 до плюс 10°C в защищенном от света месте.
- 1.6 Срок годности вакцины 12 месяцев с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.
- 1.7 Флаконы с вакциной, имеющие трещины, содержащие плесень, не имеющие маркировки, с нарушенной укупоркой и не использованные в течение 2 часов после разведения, подлежат выбраковке и обеззараживанию методом автоклавирования или кипячения в течение 20 минут.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Вакцина вызывает выработку специфических антител к вирусу болезни Ауески у свиней. Штамм «КМИЭВ V-106» генетически стабилен и не персистирует в организме животных.
- 2.2 Иммунитет у животных после первой вакцинации формируется через 7-10 суток. У двукратно вакцинированных животных продолжительность иммунитета сохраняется в течение 12 месяцев, за исключением поросят-сосунов, которых подвергают ревакцинации.
- 2.3 Вакцина безвредная и слабореактогенная, лечебными свойствами не обладает.
- 2.4 Профилактическая доза вакцины для свиней старше 15 суток содержит не менее 5,5 lg ТЦД₅₀ вируса болезни Ауески штамма «КМИЭВ V-106».

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Вакцину применяют для профилактической иммунизации свиней в угрожаемых и для вынужденной иммунизации – в неблагополучных по болезни Ауески хозяйствах (фермах). Вакцинируют только клинически здоровых свиней.
- 3.2 Перед применением одну дозу вакцины растворяют в 2 см³ раствора натрия хлорида изотонического. Вакцина должна быть использована в течение 2 ч с момента ее растворения.
- 3.3 В неблагополучных по болезни Ауески хозяйствах животных прививают с двухдневного возраста двукратно с интервалом 10-15 суток. Поросятам в возрасте 2-15 суток при первой иммунизации вакцину вводят подкожно в объеме 1,0 см³, второй – внутримышечно. Поросятам старше 20 суточного возраста и взрослым особям вакцину вводят внутримышечно в объеме по 2,0 см³ на каждую инъекцию. Поросят-сосунов, привитых в 2-15 суточном возрасте, ревакцинируют после второй прививки через 2 месяца однократно в дозе по 2 см³.
- 3.4 В угрожаемых по болезни Ауески хозяйствах свиней вакцинируют с 15-20 суточного возраста двукратно с интервалом 10-15 суток, ревакцинацию после второй прививки проводят через 4 месяца.
- Супоросных свиноматок в угрожаемых по болезни Ауески хозяйствах вакцинируют не позднее чем за месяц, а в неблагополучных хозяйствах – за 7-10 суток до опороса в объеме по 4,0 см³.

Поросят, полученных от вакцинированных свиноматок, прививают дважды: первый раз в 45-60 суточном возрасте, повторно через 10-15 суток в объеме 2,0 см³ на каждую инъекцию.

3.5 Взрослых свиней и подсвинков в неблагополучных и угрожаемых по болезни Аujeszki хозяйствах после двукратной их вакцинации ревакцинируют через 12 месяцев однократно в объеме 4,0 см³.

3.6 За привитыми животными в течение 15 суток ведут наблюдение. При этом у отдельных поросят может отмечаться в течение 2-3 суток повышение температуры тела на 1,0°C без изменения общего состояния.

3.7 Убой животных на мясо разрешается через 3 суток после проведения вакцинации.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 После проведения вакцинации необходимо вымыть и продезинфицировать руки, а оборудование подвергнуть стерилизации (кипячению).

4.2 При проведении вакцинации люди должны быть обеспечены респираторами или ватно-марлевыми повязками.

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

Инструкция разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Г.А.Объедков, И.И. Стрельченя, Т.А.Глушенкова).

