

ИНСТРУКЦИЯ **по применению вакцины сухой против рожи свиней**

1 ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

- 1.1 Вакцина сухая против рожи свиней – *Suis arida vaccinum adversus erysipelas*.
- 1.2 Вакцину изготавливают из вакцинного штамма *Erysipelothrix rhusiopathiae* ВР-2, высушенного в специальной сахарозо-пептон-желатиновой среде.
- 1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой однородную сухую мелкопористую массу в виде таблетки от светло-серого до светло-желтого цвета.
- 1.4 Вакцину упаковывают по 5 см³ в стерильные стеклянные флаконы.
- 1.5 Вакцину хранят в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 до плюс 10 °С.
- 1.6 Срок годности вакцины при соблюдении условий хранения и транспортирования - 12 месяцев с даты изготовления.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Вакцина вызывает у свиней выработку специфических антител против возбудителя рожи.
- 2.2 В 1 дозе лиофилизированной вакцины содержится не менее 200 млн. живых микробных клеток. Вакцина безвредная и ареактогенная.
- 2.3 Иммунитет наступает на 5-8 сутки после вакцинации или ревакцинации и сохраняется в течение 6-6,5 месяцев.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ВАКЦИНЫ

- 3.1 Вакцину применяют для профилактической иммунизации свиней против рожи в возрасте от 2 месяцев и старше.
- 3.2 Перед применением одну дозу вакцины растворяют в 1 см³ раствора натрия хлорида изотонического. Флакон с растворенной вакциной встряхивают до образования однородной взвеси, в холодное время года растворитель подогревают на водяной бане до температуры (36-37)°С. Вакцину используют в течение 3 ч после растворения, неиспользованные остатки обеззараживают путем кипячения в течение 30 мин.
- 3.3 Вакцинацию проводят с соблюдением установленных правил асептики и антисептики.
- 3.4 Вакцинируют клинически здоровых животных. Вакцину вводят внутримышечно в область шеи (ближе к основанию ушной раковины) или в область бедра (пороссятам) в следующих дозах:
 - пороссятам с двухмесячного возраста - двукратно с интервалом 25-30 суток в дозе 1 см³, ревакцинируют через 5 месяцев в той же дозе однократно;
 - свиньям старше 4-х месяцев - однократно в дозе 1 см³ и ревакцинируют через 5 месяцев в той же дозе;
 - свиноматкам – однократно не позднее 15-20 суток до случки (осеменения) в дозе 1 см³.
- 3.5 Животным, которых планируется вакцинировать, запрещается применение антибиотиков за 7 суток до и после вакцинации.
- 3.6 За животными, которым вводили вакцину, ведут наблюдение в течение 10 суток после вакцинации. У отдельных животных может отмечаться угнетение, отказ от корма и повышение температуры тела до (40,2-40,5)°С в течение 1-2 суток.
- 3.7 В случае обнаружения, среди иммунизированного поголовья, животных больных рожей, их изолируют и подвергают лечению сывороткой против рожи свиней и антибиотиками. После выздоровления их вновь ревакцинируют не ранее, чем через 12-14 суток после введения сыворотки и антибиотиков.
- 3.8 Вакцинированных животных из неблагополучных по роже свиней хозяйств, разрешается передавать в другие хозяйства через 21 сутки после вакцинации.
- 3.9 Убой животных на мясо после применения вакцины разрешается не ранее чем через 7 суток.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с вакциной следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными лекарственными средствами.

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

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Ю.А.Шашкова), сотрудниками УО ВГАВМ (Г.Э.Дремач, О.Р.Билецкий).

