

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «14» июня 2018 г. № 95

ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины «Порцилис AR-T DF»
(Вакцина против атрофического ринита свиней инактивированная).

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Порцилис AR-T DF (Porcilis AR-T DF) - инактивированная вакцина против атрофического ринита свиней.
- 1.2 Вакцина изготовлена из белка dO (нетоксичное производное с делецией дермонекротического токсина *Pasteurella multocida*) и инактивированных клеток *Bordetella bronchiseptica*, штамм «Bb7».
- 1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой суспензию белого цвета.
- 1.4 Вакцина расфасована по 20, 50, 100 и 250 мл в стеклянные или полиэтиленовые флаконы, укупоренные резиновыми пробками, обкатанные алюминиевыми колпачками и упакованные в картонные коробки.
- 1.5 Флаконы с вакциной без этикеток, с нарушенной укупоркой, имеющие трещины, подвергшиеся замораживанию, а также не использованные в течение 10-ти часов после вскрытия, выбраковывают и утилизируют кипячением в течение 10 минут.
- 1.6 Вакцину транспортируют и хранят в защищенном от света месте при температуре от плюс 2°C до плюс 8°C. Не замораживать. Порцилис AR-T DF следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.7 Срок годности препарата – 5 лет от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки. Запрещается применять Порцилис AR-T DF по истечении срока годности.
- 1.8 Порцилис AR-T DF отпускают без рецепта ветеринарного врача.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Вакцина вызывает выработку специфических антител против дермонекротических штаммов *Pasteurella multocida* и *Bordetella bronchiseptica*, вызывающих прогрессивный атрофический ринит у свиней.
- 2.2 Одна иммунизирующая доза в объеме 2,0 мл содержит:
 - не менее 6,2 log₂ титр нейтрализации (средний титр токсин-нейтрализующих антител, полученный после повторной вакцинации половиной дозы у кроликов) белка dO (нетоксичное производное с делецией дермонекротического токсина *Pasteurella multocida*);
 - не менее 5,5 log₂ титра агглютинации (средний титр агглютинации, полученный после однократной вакцинации половиной дозы у кроликов) инактивированной клетки *Bordetella bronchiseptica*.
- 150 мг водного адъюванта на основе dl-α-токоферил ацетата.
- 2.3 Вакцина безвредна и слабореактогенна.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Вакцину применяют с профилактической целью для активной иммунизации свиней и создания колострального иммунитета у поросят против атрофического ринита. Вакцинируют только здоровых животных.
- 3.2 Перед применением вакцину следует нагреть естественным путем до комнатной температуры (+15 - +25°C). Перед применением и во время проведения иммунизации флакон с вакциной периодически встряхивают для получения однородной суспензии.
- 3.3 Препарат вводят свиньям в возрасте 18 недель и старше внутримышечно в область ушной раковины в объеме 2,0 мл (1 доза).
- 3.4 Супоросных свиноматок и молодых свинок, ранее не вакцинированных вакциной «Порцилис AR-T DF», вакцинируют двукратно с интервалом 4 недели. Первая вакцинация должна быть проведена не позднее 6 недель до ожидаемого опороса.
- Ревакцинацию проводят путем однократной инъекции 2,0 мл (1 доза) вакцины за 2-4 недели до каждого последующего опороса.
- 3.5 Порцилис AR-T DF разрешена к применению в период супоростности и не предназначена для применения в период лактации.
- 3.6 Вакцину после вскрытия флакона используют в течение десяти часов.

3.7 После применения вакцины у некоторых животных может отмечаться незначительное, кратковременное повышение температуры и припухлость на месте инъекции, проходящие без медикаментозного лечения.

3.8 Не смешивать с другими вакцинами и иммунологическими продуктами.

3.9 Убой животных на мясо разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При проведении вакцинации следует соблюдать меры личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными биопрепаратами.

4.2 При случайной инъекции вакцины человеку необходимо обратиться в медицинское учреждение и показать врачу инструкцию.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают, потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата 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, 19а) для подтверждения на соответствие требованиям нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Intervet International B.V.), Вим Де Кёрверстраат 35, 5831 AN Боксmeer, Нидерланды.

Инструкция подготовлена главным специалистом по регистрации ветеринарных препаратов СООО «Агросайт» Терешко А.А. и заведующим кафедрой микробиологии и вирусологии УО ВГАВМ Вербицким А.А.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«14. июня 2018 г.» протокол № 95	