

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «11» апреля 2018 г. № 94

ИНСТРУКЦИЯ
по применению вакцины «Порцилис ColiClos» (Porcilis® ColiClos)
(Инактивированная вакцина против колибактериоза (эшерихиоза) и клостридиоза (анаэробной энтеротоксемии, вызываемой Clostridium perfringens) свиней).

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Порцилис ColiClos (Porcilis® ColiClos) - инактивированная вакцина против колибактериоза (эшерихиоза) и клостридиоза (анаэробной энтеротоксемии) свиней.

1.2 Вакцина изготовлена из инактивированных адгезивных штаммов *Escherichia coli*, содержащих антигены F4ab (K88ab), F4ac (K88ac), F5 (K99), F6 (987P), токсоид (LT) и *Clostridium perfringens* тип C с добавлением dl- α -токоферил ацетат в качестве адьюванта.

1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой водную суспензию белого цвета.

1.4 Вакцина расфасована по 20, 50, 100, 200 и 250 мл в стеклянные или полистиленовые флаконы.

1.5 Флаконы с вакциной без этикеток, с нарушенной укупоркой, имеющие трещины, подвергшиеся замораживанию, а также не использованные в течение 10-ти часов, выбраковывают и утилизируют кипячением в течение 10 минут.

1.6 Вакцину транспортируют и хранят в защищенном от света месте при температуре от +2 до +8°C. Не замораживать. Порцилис ColiClos следует хранить в недоступном для детей месте.

1.7 Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки. Запрещается применять Порцилис ColiClos по истечении срока годности.

1.8 Порцилис ColiClos отпускают без рецепта ветеринарного врача.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Одна иммунизирующая доза (2,0 мл) вакцины содержит:

Компоненты *E. Coli*, определяемые ИФА:

- | | |
|-------------------------------------|---------------------------------|
| - Фимбриальный адгезин F4ab (K88ab) | Титр антител $\geq 9,3 \log_2$ |
| - Фимбриальный адгезин F4ac (K88ac) | Титр антител $\geq 6,5 \log_2$ |
| - Фимбриальный адгезин F5 (K99) | Титр антител $\geq 7,5 \log_2$ |
| - Фимбриальный адгезин F6 (987P) | Титр антител $\geq 7,4 \log_2$ |
| - Термолабильный токсин (LT) | Титр антител $\geq 10,5 \log_2$ |

Компонент *Cl. perfringens*:

- | | |
|------------------|--------------|
| - Антиген типа С | ≥ 20 МЕ |
|------------------|--------------|

2.2 Вакцина безвредна и ареактогенна.

2.3 Входящий в состав вакцины штамм 578 *Cl. perfringens* типа С обладает эффективностью в отношении инфекций, вызванных типами А и С.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Вакцина применяется супоросным свиноматкам для защиты новорождённых поросят от колибактериоза и клостридиоза (анаэробной энтеротоксемии), вызываемого возбудителями *Cl. perfringens* типов С и А.

3.2 Перед применением вакцину нагревают до комнатной температуры (+15 - +25°C). При проведении иммунизации флакон с вакциной периодически встряхивают для получения однородной суспензии.

3.3 Вакцинируют только здоровых животных. Препарат вводят свиноматкам и ремонтным свинкам внутримышечно в шею за ухом в объёме 2,0 мл (1 доза).

3.4 Супоросных свиноматок и ремонтных свинок, ранее не вакцинированных вакциной Порцилис ColiClos, вакцинируют двукратно с интервалом 4 недели. Первая вакцинация должна быть проведена за 6-8 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 Вакцина не предназначена для применения в период лактации.

3.6 После вскрытия флакона вакцину используют в течение десяти часов.

3.7 После применения вакцины у свиней может отмечаться незначительное, кратковременное повышение температуры и припухлость на месте инъекции, которые проходят без медикаментозного лечения.

3.8 Не смешивать с другими вакцинами и иммунологическими продуктами.

3.9 Мясо от вакцинированных животных используют 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 После проведения вакцинации необходимо вымыть и продезинфицировать руки, а оборудование подвергнуть стерилизации.

4.3 При вакцинации следует избегать попадания вакцины оператору в результате случайных уколов. При случайной инъекции вакцины человеку необходимо обратиться в медицинское учреждение и показать врачу инструкцию по применению.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата его 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 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.

