Вакцина Ингельвак® АРРХ

Инструкция

по применению вакцины Ингельвак® АРРХ против актинобациллёзной плевропневмонии свиней инактивированной (Организация-разработчик: фирма "Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH", Germany /«Бёрингер Ингельхайм Ветмедика ГмбХ», Германия)

Общие сведения

Торговое наименование: Ингельвак® APPX (Ingelvac® APPX).

Международное непатентованное наименование: вакцина Ингельвак* АРРХ против актинобациллёзной плевропневмонии свиней инактивированная

инактивированная. Лекарственная форма: суспензия для инъекций. Вакцина изготовлена из культур штаммов Actinobacillus pleuropneumoniae серотипов 1, 2, 3, 4, 5, 7 с токсоидами АРХ 1, APX 2, APX 3, инактивированных формалином (0,2% по объему), с добавлением гидроокиси алюминия (0,5% по объему) и изотонического раствора хлорида натрия (до 2 мл). По внешнему виду вакцина представляет собой суспензию светло-коричневого цвета. При хранении вакцины допускается выпадение осадка, который легко ресуспендируется при взбалтывании. Вакцина расфасована по 20 мл (10 доз), 50 мл (25 доз), 100 мл (50 доз), 200 мл (100 доз), 500 мл (250 доз) в полиэтиленовые флаконы соответствующей вместимости. Флаконы герметично укупорены резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы с вакциной упакованы в картонные коробки. В каждую коробку с вакциной вложена инструкция по ее

применению. Срок годности вакцины - 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения



и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

Вакцину хранят и транспортируют в сухом темном месте при температуре от 2 °C до 8 °C. Вакцину следует хранить в местах, недоступных для детей

недоступных для детей. Вакцину во флаконах без маркировки, с нарушением целостности и/или герметичности укупорки, с измененным внешним видом, подвергшуюся замораживанию, с истекшим сроком годности, не использованную в течение 5 часов после вскрытия флакона, бракуют, обеззараживают путем кипячения в течение 30 минут или 2% раствором щелочи, или 5% раствором хлорамина (1:1) в течение 30 минут и утилизируют. Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

Биологические свойства вакцины

Вакцина Ингельвак® АРРХ вызывает формирование иммунного ответа у свиней к возбудителю актинобациллёзной плевропневмонии через 2 недели после повторного введения продолжительностью 12 месяцев.

В одной иммунизирующей дозе вакцины (2 мл) содержится не менее 1,0 х 10⁷ КОЕ (колониеобразующих единиц) штаммов *Actinobacillus pleuropneumoniae* серотипов 1, 2, 3, 4, 5 и 7.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

Порядок применения вакцины

Вакцина предназначена для профилактики актинобациллёзной инфекции у свиней в неблагополучных и угрожаемых по данной болезни хозяйствах.

Запрещено вакцинировать клинически больных и/или ослабленных животных. Вакцинации подлежат поросята и маточное поголовье свиней.

Вакцину вводят животным с двухнедельного возраста двукратно внутримышечно в область шеи за ухом с интервалом 14-21 день в дозе: поросятам массой до 40 кг – 2 мл, ремонтным свинкам и свиноматкам – 4 мл.

В неблагополучных хозяйствах животных вакцинируют двукратно с интервалом 14-21 день. Супоросных свиноматок иммунизируют не позднее 2-3 недель до предполагаемой даты опороса.

Животных ревакцинируют через каждые 12

месяцев. Вакцину перед применением выдерживают в течение 3 часов при комнатной температуре (18-25 °C) и взбалтывают. Шприцы и иглы стерилизуют кипячением. При вакцинации для каждого животного используют отдельную стерильную иглу. Поверхность кожи на месте введения вакцины дезинфицируют 70%-ным этиловым спиртом.

Симптомов проявления актинобациллёзной плевропневмонии или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено. Особенностей поствакцинальной реакции при первом и последующих введениях вакцины не установлено.

Следует избегать нарушений схемы (сроков) проведения вакцинации. поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики актинобациллёзной плевропневмонии у свиней. В случае пропуска очередного введения вакцины необходимо провести иммунизацию как можно скорее. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. У отдельных животных возможен отек плотной консистенции в месте инъекции, который исчезает в течение 1-2 дней без медикаментозного вмешательства. При проявлении у животных анафилактических реакций проводят симптоматическое лечение антигистаминными препаратами. Запрещается применение вакцины Ингельвак® APPX одновременно с другими иммунобиологическими препаратами, а также в течение 7 дней до и после применения других вакцин. Продукты убоя вакцинированных животных реализуют без ограничения через 14 дней после вакцинации. В случае убоя животных раньше указанного срока

место введения вакцины иссекают.

Меры личной профилактики

При работе с вакциной следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами для ветеринарного применения. Все лица, участвующие в проведении вакцинации, должны быть обеспечены спецодеждой (резиновые сапоги, халат, брюки, головной убор, резиновые перчатки). В местах работы должна быть аптечка первой доврачебной помощи. При попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки их рекомендуется промыть большим количеством чистой воды.

При случайном введении препарата человеку место введения необходимо обработать 70% раствором этилового спирта, обратиться в медицинское учреждение и сообщить об этом врачу.

Организация-производитель: фирма «Бёрингер Ингельхайм Ветмедика» (адрес: Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Binger Strasse 173, D-55216 Ingelheim/Rhein,Germany). Место производства лекарственного препарата:

Boehringer Ingelheim Vetmedica, S.A. de C.V., Calle 30 No.2614 Zona Industrial, C.P. 44940, Guadalajara, Jalisco, Mexico/Бёрингер Ингельхайм Ветмедика, С.А. де С.В. Кайе 30 № 2614 Зона Индустриал, С.П.44940, Гвадалахара, Халиско, Мексика.

Инструкция разработана Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH (Binger Strasse 173, D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany) совместно с ООО «БиоМедВетСервис» (г. Москва. 111402. Рассветная аллея. д.5).

С утверждением настоящей Инструкции отменяется Инструкция по применению вакцины Ингельвак* АРРХ против актинобациллёзной плевропневмонии свиней инактивированной, утвержденная Россельхознадзором 30 сентября 2011 года.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».