

Одобрено на заседании
Ветбиофармсовета
Минсельхозпрода Республики Беларусь
Протокол № 61 от «24» января 2012.

ИНСТРУКЦИЯ

по применению 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), токсин (LT) и *Clostridium perfringens* тип С с добавлением dl- α -токоферола (Дилувак Форте) в качестве адьюванта.

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

1.4. Вакцина расфасована по 20, 50, 100, 200 и 250 мл в стеклянные или полиэтиленовые 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 сухом темном месте при температуре от +2 до +8°C.

1.7. Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки.

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	$\geq 20 \text{ ME}$
------------------	----------------------

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), вызываемых бактериями *Cl. Perfringens* типов С и А.

3.2. Перед применением, вакцину нагревают естественным путем, оставляя в помещении либо на водяной бане до комнатной температуры (+20-+25°C). Во время проведения иммунизации, флакон с вакциной необходимо периодически встряхивать.

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. После вскрытия флакона, вакцину используют в течение десяти часов.

3.6. После применения вакцины у свиней может отмечаться незначительное, кратковременное повышение температуры и припухлость на месте инъекции, которая проходит без медикаментозного лечения.

3.7. Не смешивать с другими вакцинами и иммунологическими продуктами, кроме тех, у которых в качестве разбавителя используется Дилувак Форте (Порцилис APP, Порцилис ERY, Порцилис Begonia, Порцилис ERY+PARVO, Порцилис Glasser, Порцилис PRRS, Порцилис Стрепсуис, Порцилис Porcoli DF, Порцилис PCV, Порцилис AR-T DF и др.)

3.8. Мясо от вакцинированных животных используют без ограничений.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

4.2. При вакцинации следует избегать попадания вакцины в результате случайных уколов. В случае попадания препарата необходимо обратиться в медицинское учреждение.

4.3. Вакцинацию необходимо осуществлять с использованием спецодежды и средств индивидуальной защиты (халат, головной убор, резиновые перчатки, респираторные или ватно-марлевые повязки).

5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1. В случае возникновения осложнений после применения вакцины, её использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1. «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Intervet International B.V.), Wim de Körverstraat 35, 5830 AA, Вохмеер, Нидерланды.

Инструкция подготовлена Представительством «Интервет Интернэшнл Б.В.» в РБ

