



**ИНСТРУКЦИЯ**  
по применению вакцины Прогрессис против репродуктивно-респираторного синдрома  
свиней инактивированной эмульгированной

(Организация-разработчик: Сева Санте Анималь, 10 авеню де ла Балластьер, 33500,  
Либурн, Франция/ Ceva Sante Animale 10 avenue de la Ballastiere, 33500, Libourne, France  
Франция)

**I. Общие сведения**

1. Торговое наименование: Прогрессис (Progressis).

Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование лекарственного препарата: вакцина против репродуктивно-респираторного синдрома свиней инактивированная эмульгированная.

2. Лекарственная форма - эмульсия для инъекций.

Вакцина изготовлена из культуральной жидкости клеток линии MA104, инфицированных вирусом репродуктивно-респираторного синдрома свиней (штамм P120), инактивированной бетапропиолактоном, с добавлением масляного адьюванта (гидрогенизованный полисобутен) до 2 мл.

3. По внешнему виду вакцина представляет собой однородную эмульсию белого цвета.

Срок годности вакцины 18 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

4. Вакцина расфасована по 5 прививочных доз (10 мл) или по 25 прививочных доз (50 мл) во флаконы соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

Флаконы с вакциной упакованы в коробки. В каждую коробку с вакциной вкладывают инструкцией по ее применению на русском языке.

5. Вакцину хранят и транспортируют в сухом темном месте при температуре от 2°C до 8°C.

6. Вакцину следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Флаконы с вакциной без этикеток, с истекшим сроком годности, с нарушением целостности и/или герметичности укупорки, с измененным цветом и/или консистенцией содержимого, с наличием посторонних примесей, а также остатки вакцины, не использованные в течение 3 часов после вскрытия флаконов, подлежат выбраковке и обеззараживанию путем кипячения в течение 30 минут или обработки раствором щелочи 2% или раствором хлорамина 5% (1:1) в течение 30 минут.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

8. Вакцина отпускается без рецепта ветеринарного врача.

**II. Биологические свойства**

9. Фармакотерапевтическая группа лекарственного препарата для ветеринарного применения: иммунобиологический лекарственный препарат.

10. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у свиней к вирусу репродуктивно-респираторного синдрома свиней через 21 сутки после двукратного введения продолжительностью 6 месяцев.

В одной иммунизирующей дозе вакцины содержится не менее 2,5 lg иммунофлуоресцирующих единиц.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

### III. Порядок применения

11. Вакцина предназначена для профилактики репродуктивно-респираторного синдрома свиней в неблагополучных и угрожаемых по данной болезни хозяйствах.

12. Запрещено прививать клинически больных и/или ослабленных животных.

13. Вакцину вводят внутримышечно в области шеи за ухом в дозе 2 мл независимо от возраста и массы животного, с соблюдением общепринятых правил асептики и антисептики по следующей схеме:

для супоросных свиноматок и ремонтных свинок вакцину применяют двукратно в дозе 2 мл с интервалом 21-28 суток с таким расчетом, чтобы вторая вакцинация была проведена не позднее 3 недель до случки или опороса;

ревакцинация свиноматок проводится однократно на 60-70 сутки супоросности в дозе 2 мл.

Вакцину перед применением выдерживают в течение 3 часов при комнатной температуре (15-25°C) и непосредственно перед введением тщательно встряхивают.

Шприцы и иглы стерилизуют кипячением, для каждого животного используют отдельную стерильную иглу.

14. Симптомов проявления репродуктивно-респираторного синдрома свиней или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

15. Особеностей постvakцинальной реакции при первичной, повторной и/или ревакцинации не установлено.

16. Вакцина предназначена для применения супоросным свиноматкам.

17. Следует избегать нарушений схемы проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики репродуктивно-респираторного синдрома свиней. В случае пропуска очередного введения вакцины необходимо провести иммунизацию как можно скорее.

18. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией у некоторых животных в месте инъекции возможно образование припухлости диаметром 3-7 см, самопроизвольно исчезающей в течение 7 суток.

19. Допускается одновременное введение в разные точки вакцины Прогрессис и инактивированных вакцин против парвовируза, гриппа и болезни Ауески.

20. Продукты убоя и мясо от вакцинированных животных реализуют без ограничения независимо от сроков вакцинации.

### IV. Меры личной профилактики

21. При работе с вакциной следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами ветеринарного назначения.

22. Все лица, участвующие в проведении вакцинации должны быть одеты в спецодежду (резиновые сапоги, халат, брюки, головной убор, резиновые перчатки) и обеспечены индивидуальными средствами защиты: очками закрытого типа. В местах работы должна быть аптечка первой доврачебной помощи.

23. При попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки их рекомендуется промыть большим количеством водопроводной воды.

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

Наименования производственных производителя препарата для применения. и адреса площадок лекарственного ветеринарного

Merial, Laboratoire Porte des Alpes, Rue de l'Aviation, 69800 Saint-Priest, France/  
Мериал, Лаборатория Порт дез Альп, 69800 Сен-Прист, Франция

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

ООО «Сева Санте Анималь», Россия, 109428, г. Москва, Рязанский проспект, д. 16., тел.: (495) 729-59-90.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению вакцины Прогрессис, утвержденная заместителем Руководителя Россельхознадзора 21 июля 2014 г.

Номер регистрационного удостоверения: 280-1-614-3733N1784-1-1.3/01351