

Инструкция рассмотрена и одобрена
на заседании Совета по ветеринарным препаратам
20.12.2017
Протокол № 93

ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины «ХИОГЕН» против энзоотической пневмонии свиней, вызываемой
Mycoplasma hyopneumoniae инаktivированной

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 «ХИОГЕН» (HYOGEN).

1.2 Вакцина изготовлена из инаktivированной этиленимином культуры *Mycoplasma hyopneumoniae*, штамм «2940» (мин. 2,75 ELISA Ед./мл) с добавлением масляного адьюванта, адьюванта липополисахарида J5 *E. coli*, консерванта тиомерсала и фосфатного буфера.

1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой однородную эмульсию белого цвета. При хранении допускается расслоение эмульсии, однородность которой легко восстанавливается при взбалтывании.

1.4 Вакцина расфасована по 50 мл (25-50 прививных доз), 100 мл (50-100 прививных доз), 200 мл (100-200 доз), 250 мл (125-250 прививных доз) в пластиковые флаконы соответствующей вместимости, герметично закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы с вакциной упакованы в картонные коробки.

1.5 Вакцину хранят и транспортируют в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 8 °С. Срок годности вакцины - 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия флакона вакцину использовать в течение 8 часов.

2. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Вакцина вызывает формирование активного иммунитета у свиней к возбудителю энзоотической пневмонии через 17 суток после вакцинации. Напряженный иммунитет сохраняется в течение 6 месяцев.

2.2 Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Вакцина предназначена для профилактики энзоотической пневмонии свиней, вызываемой *Mycoplasma hyopneumoniae* в благополучных, угрожаемых и неблагополучных по данной болезни товарных свиноводческих хозяйствах.

3.2 Вакцинации подлежат поросята 21-дневного возраста и старше. Вакцину вводят однократно в объеме 2,0 мл внутримышечно в области шеи за ухом.

В случае раннего проявления инфекции в хозяйстве поросят вакцинируют в возрасте 7-20 дней двукратно с интервалом 2-3 недели в объеме 1,0 мл. При двукратном введении вакцины место инъекции чередуют.

Перед применением вакцину выдерживают в течение 6-8 часов при температуре плюс 15-25°С. Перед применением и во время использования содержимое флакона с вакциной тщательно взбалтывают для восстановления однородности эмульсии.

Для вакцинации используют одноразовые шприцы или многоразовые шприцы и иглы, которые стерилизуют кипячением в дистиллированной воде в течение 15-20 минут или используют другое автоматическое оборудование, предназначенное для вакцинации свиней. Не допускается применение для стерилизации инструментов химических дезинфицирующих средств.

3.3 При передозировке вакцины симптомов проявления энзоотической пневмонии или других патологических признаков не установлено. В некоторых случаях на месте инъекции могут наблюдаться покраснение и отек кожи, самопроизвольно исчезающие через 4-5 дней.

3.4 Особенности поствакцинальной реакции при однократном и двукратном введении препарата не установлены.

3.5 Запрещается прививать клинически больных и/или ослабленных животных. Вакцина не предназначена для вакцинации свиноматок во время супоросности и лактации.

3.6 Следует избегать нарушений схемы проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики энзоотической пневмонии. В случае пропуска очередного введения иммунизацию необходимо провести как можно скорее.

3.7 При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается.

3.8 Не разрешается смешивать в одном шприце вакцину с другими лекарственными препаратами.

3.9 Мясо от привитых животных используют без ограничений.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

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

При случайном введении вакцины человеку место введения необходимо обработать раствором этилового спирта 70% и обратиться в медицинское учреждение.

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 которой он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится 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 нормативным документам.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Сева-Филаксия Ветеринари Биолоджикалз Компани, 1107 Будапешт, Сзаллас, 5, Венгрия.

Инструкция по применению вакцины «Хиоген» подготовлена ветеринарным врачом Свиловичем В.В. представительства АО «Ceva Sante Animale» в РБ (Франция), 220035, Минск, ул. Чехова 3, помещение 1Н, тел./факс (+375 17) 306-40-14 и заведующим кафедрой микробиологии и вирусологии УО ВГАВМ Вербицким А.А.

