

174615-00

Ингельвак® HP-1



Инструкция

по применению вакцины Ингельвак® HP-1 против гемофильного полисерозита свиней (болезни Глессера) инактивированной

Организация-разработчик - фирма "Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH", Germany/«Бёрингер Ингельхайм Ветмедика ГмбХ», Германия

Общие сведения

Торговое наименование - Ингельвак® HP-1 (Ingelvac® HP-1).

Международное непатентованное наименование - вакцина против гемофильного полисерозита свиней (болезни Глессера) инактивированная.

Лекарственная форма - эмульсия для инъекций. Вакцина изготовлена из культуры бактерий *Haemophilus parasuis* (штамм Z-1517), инактивированной формалином (0,5% по объему), с добавлением монтанида ISA 206 (45-55% по объему) и изотонического раствора хлорида натрия до 2 мл.

По внешнему виду вакцина представляет собой эмульсию белого цвета. Вакцина расфасована по 100 мл (50 доз) и 500 мл (250 доз) в полистироловые флаконы соответствующей вместимости. Флаконы герметично закупорены резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

Флаконы с вакциной упакованы в картонные коробки. В каждую коробку с вакциной вложена инструкция по ее применению. Коробки с вакциной упакованы в ящики.

Срок годности вакцины 36 месяцев 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 °С до 8 °С.

Вакцину следует хранить в местах, недоступных для детей.

Вакцину во флаконах без маркировки, с нарушением целостности и/или герметичности упаковки, с измененным внешним видом, подвергнушуюся 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 вызывает формирование иммунного ответа у свиней к гемофильному полисерозиту (болезни Глессера) через 2-3 недели после однократного введения продолжительностью 6 месяцев.

В одной иммунизирующей дозе вакцины (2 мл) содержится не менее $1,5 \times 10^9$ бактериальных клеток *Haemophilus parasuis*.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

Порядок применения вакцины

Вакцина предназначена для профилактики гемофильного полисерозита свиней (болезни Глессера) в неблагополучных и угрожаемых по данной болезни хозяйствах.

Запрещено прививать клинически больных и/или ослабленных животных.

Вакцинации подлежат поросята и маточное поголовье свиней.

Вакцину вводят животным, начиная с трёхнедельного возраста, однократно внутримышечно в область шеи за ухом в дозе 2 мл.

Маточное поголовье ревакцинируют через каждые 6 месяцев, но не позднее 2-3 недель до предполагаемой даты опороса.

Вакцину перед применением выдерживают в течение 3 часов при комнатной температуре (18-25 °С) 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 гемофильного полисерозита (болезни Глессера) или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

Особенностей поствакцинальной реакции при первом и последующих введениях вакцины не установлено.

Следует избегать нарушений схемы проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики гемофильного полисерозита у свиней (болезни Глессера). 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® HP-1 одновременно с другими иммунобиологическими препаратами, а также в течение 14 суток до и после применения других вакцин.

Продукты убоя от вакцинированных животных реализуют без ограничения через 60 суток 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 ветеринарного назначения.

Все лица, участвующие в проведении вакцинации, должны быть обеспечены спецодеждой (резиновые сапоги, халат, брюки, головной убор, резиновые перчатки) и индивидуальными средствами защиты - очками закрытого типа. 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, Inc.", USA/«Бёрингер Ингельхайм Ветмедика, Инк.», США (Boehringer Ingelheim Vetmedica, Inc., 2621 North Belt Highway, Saint Joseph, Missouri, U.S.A. 64506).

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

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения:
276-1-17.11-0440N°ПВИ-1-17.11/03534