

МИНИСТЕРСТВО СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА И ПРОДОВОЛЬСТВИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
ДЕПАРТАМЕНТ ВЕТЕРИНАРНОГО И ПРОДОВОЛЬСТВЕННОГО НАДЗОРА

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ СВИДЕТЕЛЬСТВО
ВЕТЕРИНАРНОГО ПРЕПАРАТА**

№ 7173-10-20 ЗВВИЖ

Дата государственной регистрации «29» мая 2020 г.

Заявитель: компания Комифарм Интернешнл Ко ЛТД 17, Кёндже-ро, Сихын, Кёнгидо, 15094, Южная Корея (KOMIPHARM INTERNATIONAL CO.,LTD, 17, Gyeongje-Ro, Siheung-Si, Gyeonggi-Do, SOUTH KOREA)

Производитель : компания Комифарм Интернешнл Ко ЛТД 17, Кёндже-ро, Сихын, Кёнгидо, 15094, Южная Корея (KOMIPHARM INTERNATIONAL CO.,LTD, 17, Gyeongje-Ro, Siheung-Si, Gyeonggi-Do, SOUTH KOREA)

Торговое название ветеринарного препарата: **Про-Вак Циркомастер-М**

Международное непатентованное наименование или химическое наименование ветеринарного препарата: вакцина против цирковиральной и микоплазменной инфекции свиней инактивированная, в состав которой входит протеин антиген цирковируса свиней второго типа (PCV2), инактивированный бактериальный антиген микоплазмы пневмонии (M. hyopneumoniae)

Лекарственная форма суспензия

Назначение: для профилактики цирковиральной инфекции и микоплазменной пневмонии у свиней

Регистрационное свидетельство выдано до «29» мая 2025 г.

Заместитель Министра
директор Департамента



Смильгинь И.И.

№ 001589

ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины

Про-Вак Циркомастер-М

(вакцина против цирковирусной и микоплазменной инфекции свиней инактивированная)

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Про-Вак Циркомастер-М (PRO-VACTM CIRCOMASTER-M).

Международное непатентованное наименование: Вакцина против цирковирусной и микоплазменной инфекции свиней инактивированная.

1.2 В 1 мл (1 доза) содержится протеин антиген цирковируса свиней второго типа (PCV2) (Porcine Circovirus type 2) не менее 100 единиц, инактивированный бактериальный антиген микоплазмы пневмонии (*Mycoplasma hyopneumoniae*) 10×10^8 CCU, монтанид гель, формалин.

1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой однородную суспензию светло-желтого цвета. При хранении допускается выпадение осадка, который легко ресуспендируется при встряхивании..

1.4 Вакцина расфасована по 10 мл (10 доз), 20 мл (20 доз), 50 мл (50 доз), 100 мл (100 доз), 200 мл (200 доз) во флаконы из полипропилена, герметично закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

1.5 Вакцину хранят и транспортируют в сухом темном месте при температуре от 2°C до 8°C. Замораживание вакцины не допускается.

1.6 Срок годности вакцины 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

1.7 Вакцину необходимо использовать в течении 8 часов после вскрытия флакона.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Вакцина вызывает формирование иммунного ответа к цирковирусной инфекции и микоплазменной пневмонии у свиней через 14 сутки после первой прививки, который сохраняется не менее 16 недель.

2.2 Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Вакцина предназначена для профилактики цирковирусной инфекции, вызванной вирусом PCV2 (цирковируса свиней второго типа), в том числе для профилактики микоплазменной пневмонии у свиней.

3.2 Вакцину вводят с соблюдением общепринятых правил асептики и антисептики. Вакцину вводят свиньям внутримышечно двукратно с 2 - недельным интервалом в дозе 1 мл, в возрасте 3 недель и вторая вакцинация в возрасте 5 недель, в область шеи за ухом.

3.3 Перед применением вакцины следует дождаться пока её температура не достигнет комнатной (от плюс 15°C до плюс 25°C). Во время проведения вакцинации флаконы с вакциной периодически взбалтывают для восстановления однородности суспензии.

3.4 При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. После вакцинации у отдельных животных может наблюдаться анорексия, рвота, кожная сыпь, судороги или другие признаки гиперчувствительности. В месте введения вакцины может быть образование незначительной припухлости, самопроизвольно исчезающей в течение 2-3 суток.

3.5 Для вакцинации используют стерильные шприцы и иглы. Место инъекции обрабатывают 70%-ным этиловым спиртом или другим дезинфицирующим раствором. Обязательно используйте новый шприц для каждой инъекции.

3.6 Вакцину не следует применять при наличии высокой температуры или заболеваний пищеварительной системы, инфекционных заболеваниях, паразитарных инфекциях или стрессе, ослабленном иммунитете из-за бактериального токсина (афлатоксина или токсина, продуцируемого *Escherichia coli* и *Salmonella spp.*), повышенной чувствительности к компонентам входящих в состав вакцины. Запрещено использовать вакцину для других животных, в период беременности и лактации.

3.7 Данные по безопасности и эффективности одновременного использования вакцины с другими иммунобиологическими препаратами отсутствуют.

3.8 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, подвергшееся замораживанию, а также остатки вакцины не использованные в течение 8 часов после вскрытия флаконов, следует стерилизовать, браковать и утилизировать.

3.9 Мясо и продукты убоя от вакцинированных животных реализуют без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с вакциной следует выполнять общие требования по технике безопасности и соблюдать меры личной гигиены.

4.2 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.

4.3 При попадании вакцины на кожу или на слизистые оболочки, немедленно промойте их водой. При появлении необычных симптомов, немедленно обратитесь к врачу.

4.4 При случайном введении препарата человеку, место введения не обходимо обработать 70% раствором этилового спирта и обратиться в медицинское учреждение, при себе иметь инструкцию по применению или этикетку..

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения вакцины её использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, к которому относится территория, где используется вакцина. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению вакцины в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия вакцины 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» (г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Комифарм Интернешнл Ко ЛТД (KOMIPHARM INTERNATIONAL CO., LTD) 17, Gyeongje-Ro, Shiheung-Si, Gyeonggi-Do, Южная Корея.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками Комифарм Интернешнл Ко ЛТД, Южная Корея (В. Вердиш) и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им.С.Н.Вышелесского» (Насонов И. В., Ананчиков М. А.)