



**ИНСТРУКЦИЯ**  
по применению вакцины Парворувакс  
против парвовируса и рожи свиней инактивированная

(организация – разработчик: компания «Merial», Франция)

**I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1. Торговое наименование – Парворувакс (Parvovax).

Международное непатентованное наименование – Вакцина против парвовируса и рожи свиней инактивированная.

2. Лекарственная форма – суспензия для инъекций.

Вакцина изготовлена из культуральной жидкости линии клеток ST, инфицированных парвовирусом свиней Porcine Parvovirus (штамм K22), инактивированной этиленгликолем, и лизированных раствором гидроксида натрия бактерий рожи свиней (*Erysipelothrix rhusiopathiae*, серотип 2), выращенных в жидкой питательной среде, с добавлением алюминия гидроксида – 2,1 мг/мл, тиомерсала - 0,1 мг/мл, и раствора натрия хлорида до 1 мл.

По внешнему виду вакцина представляет собой однородную суспензию молочно-белого цвета.

Вакцина расфасована по 5 прививных доз (10 мл), 25 прививных доз (50 мл), 50 прививных доз (100 мл) и 100 прививных доз (200 мл) в стеклянные или пластиковые флаконы соответствующей вместимости, герметично закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

3. Флаконы с вакциной упакованы в коробки. В каждую коробку с вакциной вкладывают инструкцию по применению на русском языке. Коробки с вакциной упакованы в ящики (или другую вторичную упаковку).

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

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

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

6. Флаконы с вакциной без этикеток, с истекшим сроком годности, с нарушением целостности и/или герметичности упаковки, с измененным цветом и/или консистенцией содержимого, с наличием посторонней 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 2% раствором щелочи или 5% раствором хлорамина (1:1) в течение 30 минут.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

**II. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

7. Вакцина вызывает формирование иммунитета у свиней против парвовируса и рожи через 14-21 суток после двукратного применения продолжительностью 6 месяцев.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

### III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

8. Вакцина предназначена для профилактики парвовируса и рожи свиней в неблагополучных и угрожаемых по данным болезням хозяйствах.

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

10. Вакцинации подлежат основные и ремонтные свиноматки. Допускается вакцинация хряков-производителей.

Вакцинацию проводят двукратно с интервалом 21-28 суток за 1,5 месяца до осеменения.

Вакцину вводят внутримышечно за ухом, в дозе 2 мл.

Ревакцинируют животных каждые 6 месяцев в той же дозе, свиноматок - в течение недели до отъема поросят.

Вакцину перед применением выдерживают в течении 3 часов при комнатной температуре 18-25°C и взбалтывают.

Шприцы и иглы стерилизуют кипячением. Для иммунизации каждого животного используют отдельную стерильную иглу. Поверхность кожи в месте введения вакцины дезинфицируют 70%-ным этиловым спиртом.

Не рекомендуется вакцинировать свиноматок за неделю до и в течение 3 недель после осеменения и использовать хряков-производителей для воспроизводства в течение 3 недель после вакцинации.

11. Симптомов проявления парвовируса и рожи свиней или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

12. Особенности поствакцинальной реакции при первичной и последующих введениях вакцины не установлено.

13. Следует избегать нарушений схемы проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики парвовируса и рожи свиней. В случае пропуска очередного введения вакцины необходимо провести иммунизацию как можно скорее.

14. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. У отдельных животных в месте инъекции возможно образование припухлости диаметром до 3 см, самопроизвольно исчезающей в течении 7 суток.

У некоторых животных, сенсibilизированных инфекцией возбудителя рожи, возможно возникновение аллергических реакций. В таких случаях проводят симптоматическое лечение.

15. Данные о возможности одновременного использования вакцины Парворувакс с другими иммунобиологическими препаратами отсутствуют.

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

### IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

18. 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.

19. 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.

20. Организация-производитель: компания «Merial», 29 av. Tony Garnier, 69007, Lyon, France.

Адрес места производства «Merial», Laboratoire Porte des Alpes, 69800 Saint Priest, France.

Инструкция разработана компанией разработана компанией «Merial» (Франция) и Бизнес-подразделением «Мериал» (г. Москва).

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Парворувакс, утвержденная Россельхознадзором 11 июля 2011 г.

Рекомендован к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».  
Номер регистрационного удостоверения