

ГОСТ 28086—89

М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й С Т А Н Д А Р Т

---

# ВАКЦИНА ПРОТИВ МИКСОМАТОЗА КРОЛИКОВ

## ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ И МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ

Издание официальное

Б3 1—2005



Москва  
Стандартинформ  
2007

**ВАКЦИНА ПРОТИВ МИКСОМАТОЗА КРОЛИКОВ****Технические требования и методы контроля**

Vaccine for myxomatose of rabbits.

Technical requirements and  
methods of control**ГОСТ  
28086—89**МКС 11.220  
ОКСТУ 9382**Дата введения 01.01.90**

Настоящий стандарт распространяется на сухую вакцину против миксоматоза кроликов, содержащую живой аттенуированный вирус миксомы, предназначенную для профилактической иммунизации кроликов против миксоматоза.

**1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ****1.1. Характеристики**

1.1.1. Вакцину приготовляют из аттенуированного генетически стабильного вакцинного штамма, который не обладает остаточной вирулентностью при внутримышечном и внутрикожном введении животным, не обуславливает вирусоносительство и вирусовыделение, а также не обладает реверсибельностью.

1.1.2. Вакцина по физико-химическим и биологическим свойствам должна соответствовать требованиям и нормам, указанным в таблице.

Наименование показателя	Характеристика и норма
1. Внешний вид	Пористая сухая масса
2. Цвет	Желтовато-белый
3. Наличие посторонней примеси, плесени, изменения консистенции, трещин ампул (флаконов)	Не допускается
4. Массовая доля влаги, %	1—3
5. Растворимость	При добавлении растворителя в объеме, равном объему вакцины до высушивания, сухая масса должна раствориться в течение 1—2 мин без хлопьев и осадка
6. Наличие вакуума в ампулах	Фиолетово-синее свечение в ампулах при испытании
7. Контаминация бактериальной и грибковой микрофлорой	В посевах из вакцины на питательные среды не должно быть роста микрофлоры

## С. 2 ГОСТ 28086—89

Продолжение

Наименование показателя	Характеристика и норма
8. Безвредность	<p>Введение вакцины кроликам внутримышечно в дозе 103,0 ИД<sub>50/см<sup>3</sup></sub> по 5 см<sup>3</sup> и внутрикожно в 12 точек по 0,25 см<sup>3</sup> в течение срока наблюдения (28 сут) не должно вызывать заболевания миксоматозом или другими инфекционными заболеваниями, а также локальных изменений в месте введения вакцины внутримышечным методом</p> <p>При внутрикожной инъекции в месте введения вакцины образуются фибромы, которые исчезают в течение срока наблюдения. У одного кролика из привитых могут появиться ринит, конъюнктивит, узелки на веках и ушах, которые исчезают в течение 28 сут наблюдения</p>
9. Биологическая активность вакцины по титру инфекционности для кроликов (ИД <sub>50/см<sup>3</sup></sub> ), не менее	$10^4$
10. Иммуногенная активность	<p>Вакцинация восьми кроликов внутримышечно по 1 см<sup>3</sup> или проколом уха по 0,015—0,02 см<sup>3</sup> должна предохранить от заболевания миксоматозом не менее шести животных после заражения их через 9 сут вирулентным вирусом в дозе 1000 ИД<sub>50/см<sup>3</sup></sub> подкожно и по одной капле в оба конъюнктивальных мешка.</p> <p>Два невакцинированных кролика, зараженных одновременно с вакцинированными, должны заболеть клинически миксоматозом в течение 21 сут наблюдения.</p> <p>При внутрикожном титровании вакцинного вируса на четырех кроликах на девятые сутки после вакцинации титр его должен быть ниже не менее чем на 3 lg по сравнению с титром вируса на невакцинированных кроликах</p>

## 2. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ

### 2.1. Отбор проб

2.1.1. Для проверки качества вакцины против миксоматоза кроликов из разных мест каждой серии отбирают 20 флаконов, из которых 10 используют для проведения испытаний, а 10 хранят в архиве государственного контроля в пределах срока годности препарата.

2.1.2. Предназначенные для хранения в архиве государственного контроля ампулы (флаконы) с вакциной опечатывают и снабжают документом с указанием:

наименования препарата;  
даты изготовления;  
номера серии;  
номера контроля;  
даты отбора пробы;  
объема серии;  
должности и подписи лица, отобравшего пробу;  
срока годности;  
обозначения настоящего стандарта.

### 2.2. Определение внешнего вида

Определение внешнего вида, цвета, наличия посторонней примеси, плесени, изменения консистенции, трещин ампул (флаконов) проводят визуально, просматривая каждую ампулу (флакон) с вакциной. Одновременно проверяют плотность укупорки флаконов, запайку ампул и правильность этикетирования.

### 2.3. Определение массовой доли влаги — по ГОСТ 24061.

### 2.4. Определение растворимости

Сущность метода заключается в определении времени, достаточного для полного растворения сухой вакцины в растворителе.

#### 2.4.1. Аппаратура и материалы

Секундомер.

Пипетки мерные по НТД.

Растворитель для сухой вакцины.

#### 2.4.2. Проведение испытания

В три ампулы (флакона) вносят растворитель в объеме, соответствующем объему вакцины до высушивания. После этого ампулы (флаконы) встряхивают и по секундомеру определяют время полного растворения вакцины.

#### 2.4.3. Оценка результатов

Вакцина должна полностью раствориться в течение 1—2 мин без хлопьев и осадка.

2.5. Определение вакуума в ампулах — по ГОСТ 28083.

2.6. Определение контаминации бактериальной и грибковой микрофлорой — по ГОСТ 28085.

#### 2.7. Определение безвредности

Сущность метода заключается в определении реакции кроликов на введение тест-дозы вакцины.

##### 2.7.1. Аппаратура и материалы

Шприцы инъекционные по ГОСТ 22967.

Иглы инъекционные для внутримышечных и внутрикожных введений по ГОСТ 25377.\*

Ножницы.

Растворитель для сухой вакцины.

##### 2.7.2. Подготовка к испытанию

Вакцину из трех ампул (флаконов) растворяют в растворителе, объединяют в общую пробу и разводят до титра  $10^3$  ИД<sub>50/cm<sup>3</sup></sub>.

##### 2.7.3. Проведение испытания

Пяти кроликам вводят по 5 см<sup>3</sup> растворенной вакцины внутримышечно в области бедра. Пяти другим кроликам вакцину вводят внутрикожно в 12 точек по 0,25 см<sup>3</sup> в выстриженные участки кожи спины и боков.

##### 2.7.4. Оценка результатов

Вакцину считают безвредной, если в течение 28 сут после введения вакцины кролики не заболевают миксоматозом или другими инфекционными заболеваниями, а также не будет выявлено локальных изменений в месте внутримышечного введения вакцины. При внутрикожной инъекции в месте введения вакцины образуются фибромы, которые исчезают в течение срока наблюдения. У одного из привитых кроликов могут появиться узелки на веках, ушах, конъюнктивит и ринит, которые исчезают к 28-м суткам наблюдения.

#### 2.8. Определение биологической активности вакцины по титру инфекционности для кроликов (ИД<sub>50/cm<sup>3</sup></sub>)

2.8.1. Сущность метода заключается в определении наибольшего разведения вируса, которое вызывает изменение кожи кролика.

##### 2.8.2. Аппаратура и материалы

Шприцы инъекционные по ГОСТ 22967.

Иглы инъекционные для внутрикожного введения по ГОСТ 25377.

Ножницы.

Кутиметр.

Пипетки вместимостью 1 и 5 см<sup>3</sup>.

Флаконы вместимостью 10 и 20 см<sup>3</sup>.

Растворитель для вакцины.

##### 2.8.3. Подготовка к испытанию

Вакцины в трех ампулах (флаконах) растворяют в растворителе, взятом в объеме, соответствующем объему вакцины перед высушиванием, объединяют в общую пробу, из которой готовят десятикратные разведения вакцины от  $10^{-1}$  до  $10^{-6}$ , применяя тот же растворитель.

##### 2.8.4. Проведение испытания

Биологическую активность вакцины определяют путем титрования препарата внутрикожным заражением. Для заражения используют двух кроликов, клинически здоровых, живой массой 2—2,5 кг. Вакцину, начиная с разведения  $10^{-6}$  до  $10^{-2}$ , вводят внутрикожно в направлении от хвоста к голове в четыре точки по 0,25 см<sup>3</sup> по линиям, перпендикулярным к позвоночнику, по две инъекции с каждой стороны. Следующее разведение вводят на расстоянии 3—4 см от предыдущего и т. д. Таким образом, в кожу спины и боков каждого кролика делают 20 инъекций.

\* ГОСТ 25377—82 действует только на территории Российской Федерации (здесь и далее).

## **С. 4 ГОСТ 28086—89**

Активность вируса определяют по наличию и размеру фибром, образующихся у кроликов на 6—10-е сутки на месте введения вакцины. При визуальном определении учитывают фибромы размером с гречневое зерно, горошину, боб и крупнее. При измерении кутиметром кожа на месте фибромы должна быть толще нормальной не менее чем на 3 мм.

### **2.8.5. Оценка результатов**

Инфекционный титр для кроликов рассчитывают по методу Рида и Менча и выражают в ИД<sub>50/см<sup>3</sup></sub>. Для пересчета результата на 1 см<sup>3</sup> к полученному результату прибавляют коэффициент 0,6 lg. Инфекционная активность должна быть не ниже 10<sup>4,0</sup> ИД<sub>50/см<sup>3</sup></sub>.

### **2.9. Определение иммуногенной активности**

**2.9.1. Определение иммуногенной активности с использованием вирулентного вируса миксомы**

Сущность метода заключается в определении устойчивости здоровых вакцинированных кроликов против заражения вирулентным вирусом миксомы в стандартной дозе.

#### **2.9.1.1. Аппаратура и материалы**

Шприцы инъекционные вместимостью 1—2 см<sup>3</sup> по ГОСТ 22967.

Иглы инъекционные по ГОСТ 25377.

Двухигольный инъектор для прокалывания уха и введения вакцины в объеме 0,015—0,02 см<sup>3</sup>. Пипетка глазная.

Растворитель для вакцины.

#### **2.9.1.2. Проведение испытания**

Вводят восьми клинически здоровым, невакцинированным кроликам живой массой 2—2,5 кг по 1 см<sup>3</sup> разбавленной вакцины внутримышечно в область бедра или по 0,015—0,02 см<sup>3</sup> прокалыванием уха двухигольным инъектором. Ухо прокалывают на уровне верхней трети на внутренней стороне так, чтобы отверстия игл проникали через ушную поверхность, но не повреждали бы крупных кровеносных сосудов. Через 9 сут восемь вакцинированных и двух контрольных, невакцинированных кроликов заражают вирулентным штаммом вируса миксомы подкожно по 1,0 см<sup>3</sup> в область лопатки в дозе 1000 ИД<sub>50/см<sup>3</sup></sub>. Из этой дозы по одной капле вирулентной суспензии закапывают в коньюнктивальный мешок обоих глаз. За животными ведут наблюдение 21 сут.

#### **2.9.1.3. Оценка результатов**

Вакцину считают иммуногенной, если из восьми вакцинированных кроликов остаются здоровыми не менее шести, а два невакцинированных (контрольных) кролика заболевают в течение срока наблюдения с характерными клиническими симптомами миксоматоза.

#### **2.9.2. Определение иммуногенной активности с использованием вакцинного вируса миксомы**

Сущность метода заключается в определении устойчивости здоровых вакцинированных кроликов против внутрикожного заражения вакцинным вирусом миксомы в разных дозах для определения его индекса нейтрализации.

#### **2.9.2.1. Аппаратура и материалы — по п. 2.9.1.1.**

#### **2.9.2.2. Проведение испытания**

На восьми кроликах, вакцинированных по п. 2.9.1.2, и двух невакцинированных (контрольных) кроликах проводят титрование культурального вакцинного штамма. Для этого внутрикожно кроликам вводят вирус в разведениях, начиная с 10<sup>-6</sup> до 10<sup>-1</sup> по 0,25 см<sup>3</sup> в четыре точки бесшерстного участка кожи. Через 7 сут учитывают результаты заражения кроликов, обращая внимание на местную реакцию — образование фибром в местах введения вируса в разведениях.

#### **2.9.2.3. Оценка результатов**

В каждой группе (вакцинированной и контрольной) рассчитывают инфекционный титр вируса и выражают его в ИД<sub>50/см<sup>3</sup></sub> по п. 2.8.4.

Титр вакцинного вируса миксомы должен быть не менее чем на шести из восьми вакцинированных кроликах ниже не менее чем на 3 lg по сравнению с титром на контрольных животных.

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

- 1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Госагропромом СССР**
- 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 31.03.89 № 915**
- 3. Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 6281—88**
- 4. ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ**
- 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

Определение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта
ГОСТ 22967—90	2.7.1; 2.8.1; 2.9.1.1
ГОСТ 24061—89	2.3
ГОСТ 25377—82	2.7.1; 2.8.1; 2.9.1.1
ГОСТ 28083—89	2.5
ГОСТ 28085—89	2.6

- 6. Ограничение срока действия снято по протоколу № 4—93 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 4—94)**
- 7. ПЕРЕИЗДАНИЕ. Май 2007 г.**

Редактор *М.И. Максимова*  
Технический редактор *Н.С. Гришанова*  
Корректор *Е.М. Капустина*  
Компьютерная верстка *В.И. Грищенко*

Сдано в набор 05.06.2007. Подписано в печать 25.06.2007. Формат 60×84<sup>1</sup>/<sub>8</sub>. Бумага офсетная. Гарнитура Таймс. Печать офсетная. Усл. печ. л. 0,93. Уч.-изд. л. 0,60. Тираж 42 экз. Зак. 506.

---

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.  
[www.gostinfo.ru](http://www.gostinfo.ru) [info@gostinfo.ru](mailto:info@gostinfo.ru)

Набрано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» на ПЭВМ.

Отпечатано в филиале ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» — тип. «Московский печатник», 105062 Москва, Лялин пер., 6