ВАКЦИНА ПРОТИВ БОТУЛИЗМА НОРОК

ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ И МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ

Издание официальное

 $B3\ 1-2005$





МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

ВАКЦИНА ПРОТИВ БОТУЛИЗМА НОРОК

Технические требования и методы контроля

ΓΟCT 28087-89

Vaccine for mink botulism: Technical requirements and methods of control

MKC 11.220 OKCTY 9382

Дата введения 01.01.90

Настоящий стандарт распространяется на вакцину против ботулизма норок, изготовленную из культуры штамма Cl. botulinum типа С-альфа, инактивированную формалином и осажденную алюмокалиевыми квасцами и предназначенную для профилактической иммунизации норок.

1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

По физико-химическим и иммунобиологическим свойствам вакцина должна соответствовать требованиям и нормам, указанным в табл. 1.

Таблица. 1

Наименование показателя	Характеристика и норма
1. Внешний вид	Суспензия серовато-белого цвета, после отстаивания на дне флакона выпадает рыхлый осадок светло-серого цвета, легко разбивающийся при встряхивании в гомогенную взвесь. Не допускается наличие примесей, плесени, неразбившихся хлопьев, трещин флаконов
2. Концентрация водородных ионов (рН)	7,0—7,2
3. Типичность микрофлоры	В мазках, окрашенных по Граму, крупные (4,6 × 0,8—1,2 мкм) трампо- ложительные палочки с закругленными концами, овальные споры или палочки со спорой, имеющие характерную форму теннисной ракетки
4. Стерильность	В посевах из вакцины на питательных средах не должно быть роста бактериальной и грибковой микрофлоры
5. Безвредность	Подкожное введение вакцины белым мышам в дозе 1 см ³ и морским свинкам в дозе 2 см ³ не должно вызывать их заболевания и гибели в течение 10 сут наблюдения
6. Иммуногенная активность	Доза вакцины в количестве 0,071—0,21 см ³ предохраняет от гибели 50 % белых мышей при введении им через 21 сут 10 ДЛМ ботулического токсина типа С, при гибели 60 %—100 % невакцинированных (контрольных) животных, которым вводят токсин в дозе 1,0 ДЛМ

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

© Издательство стандартов, 1989 © Стандартинформ, 2007



2. МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЙ

2.1. Отбор проб

- 2.1.1. Для проверки качества вакцины против ботулизма норок из разных мест каждой серии отбирают 20 флаконов, из которых 10 используют для проведения испытания, а 10 хранят в архиве государственного контролера в пределах срока годности препарата.
- 2.1.2. Пробы, направляемые в архив, опечатывают и снабжают документом установленной формы с указанием:

наименования биопрепарата;

даты изготовления:

номера серии;

номера контроля;

даты отбора проб;

объема серии;

срока годности;

обозначения настоящего стандарта;

должности и подписи лица, отобравшего пробу.

2.2. Определение внешнего вида

Внешний вид определяют визуально. Каждый флакон с вакциной встряхивают, просматривают в проходящем свете и одновременно проверяют герметичность укупорки, наличие трещин и правильность этикетирования.

2.3. Определение концентрации водородных ионов (рН)

Для проведения испытания используют два флакона с вакциной.

Концентрацию водородных ионов вакцины определяют электрометрическим методом, применяя потенциометры. Порядок определения — в соответствии с правилами, приложенными к прибору.

2.4. Определение типичности микрофлоры

Сущность метода заключается в определении типичности микрофлоры при микроскопическом исследовании окрашенных мазков из вакцины.

2.4.1. Аппаратура и материалы

Микроскоп биологический с иммерсионной системой по НТД.

Стекла предметные по ГОСТ 9284.

Масло иммерсионное по ГОСТ 13739.

Набор бактериологических красок.

2.4.2. Проведение испытания

Мазки готовят на предметных стеклах из 3 флаконов с вакциной. Мазки окрашивают по Граму и просматривают под иммерсионной системой микроскопа.

2.4.3. Обработка результатов

Наличие грамположительных палочек с закругленными концами, овальных спор или палочек со спорой в форме теннисной ракетки свидетельствует о типичности данной микрофлоры.

2.5. Определение стерильности

Сущность метода заключается в определении отсутствия роста бактериальной и грибковой микрофлоры в посевах из вакцины на питательные среды.

Аппаратура, материалы и реактивы — по ГОСТ 28085.

2.5.2. Проведение испытания

Для определения стерильности используют 10 флаконов с вакциной. Перед проведением испытания флаконы с вакциной встряхивают до получения гомогенной взвеси.

Испытание проводят путем посева из каждого флакона по 1,0 см³ вакцины в 3 пробирки с МПБ, МПА, МППБ под вазелиновым маслом, агаром Сабуро или Чапека и по 2,0 см³ в два флакона с МПБ и МППБ под вазелиновым маслом.

Через 20 сут инкубирования из посевов во флаконах проводят пересев на все вышеуказанные среды.

2.5.3. Обработка результатов

Отсутствие роста бактериальной и грибковой микрофлоры в посевах вакцины на питательных средах после их выдерживания в термостате в течение 35 сут и в пересевах в течение 15 сут при температуре (37 \pm 0,5) °C, для среды Сабуро или Чапека при (22 \pm 1) °C, свидетельствует о стерильности вакцины.



2.6. Определение безвредности

Сущность метода заключается в определении реакции у лабораторных животных на введение вакцины в тест-дозе.

2.6.1. Аппаратура и материалы

Шприцы вместимостью 2 и 5 см³ по ГОСТ 22967.

Иглы инъекционные по ГОСТ 25377*.

Флаконы стеклянные вместимостью 200 см³.

Пипетки стеклянные мерные вместимостью 1, 5 и 10 см3.

2.6.2. Подготовка к испытанию

Для проведения испытания используют 10 флаконов с вакциной. Из каждого флакона после тщательного встряхивания отбирают по $5-10\,$ см 3 вакцины в стерильной флакон, объединяя пробы.

2.6.3. Проведение испытания

Для определения безвредности вакцины используют белых мышей живой массой 18—20 г и морских свинок живой массой 350—400 г. Десяти белым мышам вакцину вводят подкожно в области спины по 1 см³ и пяти морским свинкам подкожно в области живота по 2 см³.

2.6.4. Обработка результатов

Вакцину считают безвредной, если в течение 10 сут после ее введения не наступает гибель или заболевание животных. Допускается на месте введения вакцины образование припухлости.

2.7. Определение иммуногенной активности

Сущность метода заключается в определении специфической активности вакцины в сравнении с референс-препаратом.

2.7.1. Аппаратура и реактивы

Шприцы вместимостью 1 см³ по ГОСТ 22967.

Иглы инъекционные по ГОСТ 25377.

Флаконы стеклянные вместимостью 100 см3.

Пипетки стеклянные мерные вместимостью 5 и 10 см3.

Референс-препарат сухой.

Токсин ботулический типа С.

2.7.2. Подготовка к испытанию

Для определения иммуногенной активности вакцины используют 10 флаконов с вакциной. Объединенную пробу вакцины для испытания готовят по п. 2.6.2.

2.7.3. Проведение испытания

Иммуногенную активность вакцины определяют на белых мышах живой массой 18—20 г в параллельном опыте в сравнении с референс-препаратом.

Референс-препарат представляет собой сухую вакцину против ботулизма норок, фасованную в ампулы по 2 см³, с определенной иммуногенностью.

Вакцину и референс-препарат вводят однократно подкожно двум группам белых мышей по 40 голов в каждой группе. Одну группу белых мышей вакцинируют испытуемой вакциной, а вторую группу референс-препаратом. Мышей обеих групп иммунизируют дозами 0,05; 0,1; 0,2 и 0,4 см³, используя по 10 белых мышей на каждую дозу испытуемой вакцины и референс-препарата.

Через 21 сут после вакцинации животным обеих групп вводят подкожно ботулический токсин типа С в дозе 10 ДЛМ. Одновременно токсин вводят 5 контрольным белым мышам такой же живой массой в дозе по 1 ДЛМ, которым не вводилась испытуемая вакцина и референс-препарат. Результаты учитывают в течение 120 ч с момента введения токсина.

2.7.4. Обработка результатов

Подсчитывают по каждой дозе в группе животных, вакцинируемых испытуемой серией вакцины, и группе животных, привитых референс-препаратом, отношение количества выживших животных к их числу, взятому для опыта.

Значения отношений суммируют по каждой группе отдельно.

По сумме отношений по табл. 2 находят дозу испытуемой серии вакцины и дозу референс-препарата, предохраняющих от гибели 50 % вакционированных белых мышей, а также прививочную дозу для норок.



^{*} ГОСТ 25377-82 действует только на территории Российской Федерации (здесь и далее).

Сумма отношений	Доза вакцины, предохраняющая от гибеля 50 % вакцинированных белых мышей, см ³ (расчет по методу Кербера-Ашмарина)	Доза вакцины для норок, см ³
1,4 1,5 1,6	0,21 0,20 0,18	2,0
1,7 1,8: 1,9: 2,0 2,1	0,17 0,16 0,15 0,14 0,13	1,5
2,2 2,3 2,4 2,5 2,6 2,7 2,8 2,9 3,0	0,12 0,11 0,1 0,1 0,093 0,087 0,082 0,075 0,071	1,0

Результат контроля считают достоверным, если сумма отношений, полученная в группе животных, вакционированных референс-препаратом, находится в пределах 2,3—2,7. Если эта сумма отношений не соответствует указанным пределам, проводят контроль испытуемой серии вакцины на таком же количестве белых мышей.

Вакцину считают активной, если однократная ИД $_{50}$ для белых мышей составляет 0,071—0,21 см 3 при гибели 60 % —100 % контрольных животных. Указанные дозы вакцин соответствуют прививочным дозам вакцин для норок в количестве от 1 до 2 см 3 .

Пример определения иммуногенной активности вакцины приведен в приложении.

ПРИЛОЖЕНИЕ Справочное

В табл. 3 и 4 приведены данные по учету результатов опыта по группам животных, вакцинируемых испытуемой серией вакцины, и животных, привитых референс-препаратом.

Таблица 3

Доза испытуемой серии вакцины, см ³	Количество мышей в опыте	Количество мышей, пыживших после заражения	Отношение выжиниих мышей к числу взятых в опыт	Сумма отношений
0,05	10	.3	0.5	2,8
0,1	10	6	0.6	
0,2	10	7	0.7	
0,4	10	.10	1,0	

Таблица 4

Доза референс-препарата, см³	Количество мышей в опыте	Количество мышей, выживших после заражения	Отношение выживших мышей к числу взятых в опыт	Сумма отношений
0,05	10	1	0,1	2,4
0,1	10	3	0,3	
0,2	10	10	1,0	
0,4	10	10	1,0	

Используя сумму отношений числа выживших животных к числу животных, взятых для опыта по каждой группе, по табл. 2 определяют значение дозы испытуемой серии вакцины и референс-препарата.

В данном примере референс-препарат защищает 50 % иммунизированных животных в дозе 0,1 см³, а испытуемая серия вакцины — в дозе 0,082 см³. В приведенном примере доза испытуемой вакцины для норок будет составлять 1 см³.

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

- 1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Госагропромом СССР
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 31.03.89 № 916
- 3. Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 6282-88
- 4. ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ
- 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

. Обозначение НТД; на который дана семлка	Номер пункта
FOCT 9284-75	2.4.1
FOCT 13739-78	2.4.1
FOCT 22967-90	2.6.1, 2.7.1
FOCT 25377-82	2.6.1, 2.7.1
FOCT 28085-89	2.5.1

- 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.Н. Максимова
Технический редактор Н.С. Гришанова
Корректор Е.М. Капустина
Компьютерная верстка И.А. Налейкиной

Сдано в набор 05.06.2007. Подписано в нечать 25.06.2007. Формат 60 × 84 ¹/₈. Бумага офсетная. Гарнятура Таймс. Печать офсетная. Усл. печ. л. 0,93. Уч.-изд. л. 0,60. Тираж 41 экз. Зак. 508.

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4. www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru Набрано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» на ПЭВМ

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

