

ИНСТРУКЦИЯ



по ветеринарному применению
лекарственного препарата

СДВак Респи

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: СДВак Респи (CDVac Respiratory).

Международное непатентованное наименование: вакцина против респираторно-синцитиальной инфекции, вирусной диареи, инфекционного ринотрахеита, парагриппа-3, гистофилеза, пастереллеза крупного рогатого скота инактивированная.

2. Лекарственная форма: эмульсия для инъекций.

Вакцина изготовлена из инактивированных вирусов инфекционного ринотрахеита крупного рогатого скота типа 1 (штамм Мендоса/2004), диареи крупного рогатого скота типа 1 (штамм М3-М5), респираторно-синцитиальной инфекции (штамм RC98), парагриппа-3 (штамм Аргентина/2004) и инактивированных бактерий *Histophilus somni* (штамм Аргентина/2005), *Mannheimia haemolytica* (штамм Аргентина/2005), *Pasteurella multocida* тип А (штамм Аргентина/2005) с добавлением в качестве адъюванта минерального масла (Marcol 52) и вспомогательных веществ: тиомерсал 5% раствор, формальдегид 37% раствор, Спан 80, Твин 80, фосфатно-солевой буферный раствор (ФСБ).

3. По внешнему виду вакцина представляет собой эмульсию от белого до розового цвета.

Срок годности вакцины в закрытой упаковке производителя – 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортировки. Вакцина после вскрытия флакона используется сразу и хранению не подлежит. Не применять по истечении срока годности.

4. Вакцина расфасована по 125 мл (25 доз) или 250 мл (50 доз) в полимерные флаконы соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждая упаковка снабжается инструкцией по применению вакцины на русском языке.

5. Вакцину хранить в защищенном от света месте при температуре от 2°C до 8 °C. Не замораживать.

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

7. 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, а также остатки вакцины подлежат выбраковке и обезвреживанию путём кипячения в течение 30 минут или обработки 2% раствором щёлочи

или 5% раствором хлорамина (1:1) в течение 30 минут. Утилизация обезвреженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

9. Фармакотерапевтическая группа: иммунобиологическое лекарственное средство.

10. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа к респираторно-синцитиальной инфекции, вирусной диарее, инфекционному ринотрахеиту, парагриппу-3, гистофилезу, пастереллезу крупного рогатого скота через 14 дней после двукратной вакцинации, продолжительностью до 12 месяцев.

Одна доза вакцины (5 мл) содержит действующие вещества: инаktivированные вирусы инфекционного ринотрахеита крупного рогатого скота не менее 2×10^7 ЦПД₅₀, диареи крупного рогатого скота не менее 6×10^6 ЦПД₅₀, респираторно-синцитиальной инфекции не менее 1×10^4 ЦПД₅₀, парагриппа-3 не менее 1×10^8 ЦПД₅₀ и инаktivированные бактерии *Histophilus somni* не менее 1×10^8 бактерий, *Mannheimia haemolytica* не менее 1×10^8 бактерий, *Pasteurella multocida* не менее 1×10^9 бактерий.

В рекомендованных дозах вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

11. Вакцина предназначена для профилактики респираторно-синцитиальной инфекции, вирусной диареи, инфекционного ринотрахеита, парагриппа-3, гистофилеза, пастереллеза у крупного рогатого скота.

12. Запрещено вакцинировать клинически больных и/или ослабленных животных.

13. При работе с вакциной следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами для ветеринарного применения.

Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу.

При попадании вакцины на кожу или слизистые оболочки их необходимо промыть большим количеством проточной воды.

При случайном попадании препарата в организм человека, следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению лекарственного препарата или этикетку).

14. Вакцину можно применять во время стельности.

15. Перед применением флакон с вакциной тщательно взбалтывают. При проведении вакцинации соблюдают общепринятые правила асептики и антисептики, используя стерильные шприцы и иглы.

При первичной вакцинации вакцину вводят подкожно в области шеи двукратно с интервалом 20-30 дней в объёме 5 мл. Двукратная вакцинация обеспечивает формирование иммунного ответа через 14 дней после введения

второй дозы вакцины продолжительностью до 1 года. Иммунизацию телят рекомендуется начинать с двухнедельного возраста при достижении уровня материнских антител ниже нейтрализующего.

Ревакцинируют животных ежегодно, однократно, одной дозой вакцины.

16. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. У некоторых животных после вакцинации в месте инъекции может возникать временный локальный отёк, может отмечаться незначительное повышение температуры, проходящее в течение нескольких дней. В случаях возникновения аллергических реакций и/или анафилаксии назначают симптоматическое лечение.

17. При передозировке вакцины могут возникать нежелательные реакции, описанные в п.16.

18. Запрещается применять совместно с другими лекарственными препаратами.

19. Особенности поствакцинальной реакции при первичном и последующем введениях не выявлены.

20. Следует избегать нарушения срока вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики инфекционного ринотрахеита крупного рогатого скота, диареи крупного рогатого скота, респираторно-синцитиальной инфекции, парагриппа-3, гистофилеза, пастереллеза у крупного рогатого скота. В случае пропуска очередного введения вакцины необходимо провести иммунизацию как можно быстрее.

21. Продукты убоя и молоко от вакцинированных животных используют без ограничения независимо от срока вакцинации.

22. Производитель: Centro Diagnostico Veterinario S.A. (Аргентина).

Организация, уполномоченная владельцем или держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата:
ООО «Рациовет».