



СОГЛАСОВАНО:  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора

Н. А. В Л А С О В

29.10.2019

ИНСТРУКЦИЯ  
по ветеринарному применению лекарственного препарата  
«Кэмел-ПРО Р.С.»

(Организация-разработчик: ФКП «Ставропольская биофабрика», 355019, Ставропольский край,  
г. Ставрополь, ул. Биологическая, д.18)

Номер регистрационного удостоверения:

05-1-12.14-2447 N17BP-1-12.14/03093

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата: «Кэмел-ПРО Р.С.»  
Международное непатентованное наименование: Вакцина против чумы верблюдов живая сухая.
2. Лекарственная форма – лиофилизат для приготовления суспензии для инъекций.  
Вакцина изготовлена из живой культуры *Yersinia pestis* «EV» линии НИИЭГ с добавлением стабилизатора, состоящего из 10 % сахарозы, 1 % желатина и 1 % тиомочевины.
3. По внешнему виду вакцина представляет собой сухую пористую массу светло-серого или желто-белого цвета. Срок годности вакцины 24 месяца с даты выпуска, при соблюдении условий хранения и транспортирования. Остатки вакцины, не использованные в течение 3 часов после вскрытия ампул, подлежат выбраковке. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.
4. Вакцина расфасована в ампулы по 1 см<sup>3</sup> (5-11 доз) и 2 см<sup>3</sup> (10-22 доз) или по 1 см<sup>3</sup> (5-11 доз), 2 см<sup>3</sup> (10-22 доз), 5 см<sup>3</sup> (25-55 доз) и 10 см<sup>3</sup> (50-111 доз) в стеклянные флаконы. Ампулы запаяны под вакуумом, флаконы заполнены инертным газом (азотом или аргоном), герметично укупорены резиновыми пробками, укреплены алюминиевыми колпачками.  
Флаконы (ампулы) с вакциной упакованы в коробки. В каждую коробку с вакциной вложена инструкция по применению. Коробки с вакциной упакованы в ящики.
5. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2 °С до 8 °С. Допускается транспортировка вакцины при температуре до 25 °С в течение 15 суток.
6. Вакцину следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Вакцину во флаконах (ампулах) без маркировки, с истекшим сроком годности, с нарушением целостности и/или герметичности укупорки, с измененным внешним видом, с наличием посторонних примесей, не использованную в течение 3-х часов после вскрытия флаконов (ампул) и растворения лиофилизата, бракуют, обеззараживают путем кипячения в

16. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. У отдельных животных после вакцинации может наблюдаться кратковременное повышение температуры тела на 0,5-1,0 °С. На месте инъекции возможно образование незначительной припухлости, самопроизвольно исчезающей через 2-5 суток.

17. Симптомов проявления чумы или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

18. Запрещается применение вакцины одновременно с другими иммунобиологическими препаратами. Не допускается применение антибиотиков, антигельминтиков в течение 10 дней до и 10 дней после вакцинации.

19. Особенности поствакцинальной реакции при первичной или повторной иммунизации не установлено.

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

21. Продукты убоя и мясо от вакцинированных животных разрешается использовать через 14 дней после вакцинации. Молоко от вакцинированных животных используют без ограничений не зависимо от сроков вакцинации.

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ФКП «Ставропольская биофабрика»,  
355019, Российская Федерация,  
Ставропольский край, г. Ставрополь,  
ул. Биологическая, д.18

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

ФКП «Ставропольская биофабрика»,  
355019, Российская Федерация,  
Ставропольский край, г. Ставрополь,  
ул. Биологическая, д.18