

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

07.08.2020

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Вакдерм-Ф.
(организация-разработчик: ООО фирма «НПВиЗЦ «ВЕТЗВЕРОЦЕНТР»
141290, Московская область, г. Красноармейск, ул. Академика Янгеля, д. 51,
литера 1 Б, пом. 3)

Номер регистрационного удостоверения: 77-1-8.12-3661№ПВР-1-1.0/00315

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование – Вакдерм-Ф.

Международное непатентованное наименование - вакцина против дерматофитозов кошек.

2. Лекарственная форма – суспензия для инъекций (инактивированная вакцина). Вакцина Вакдерм-Ф изготовлена из грибных клеток производственных штаммов культур дерматофитов *Trichophyton mentagrophytes*, *Microsporum canis* и *Microsporum gypsum*, выращенных на селективных питательных средах с последующей инактивацией формалином.

3. По внешнему виду вакцина представляет собой взвесь клеток дерматофитов желтовато-коричневого цвета различной интенсивности. В процессе хранения возможно образование осадка в виде хлопьев, которые легко разбиваются при встряхивании и нагревании до температуры тела. Срок годности вакцины 18 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования.

По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

4. Вакцина расфасована во флаконы или ампулы вместимостью 3 см³ по 1; 2 коммерческие дозы, во флаконы вместимостью 10 см³ по 10 коммерческих доз. Одна коммерческая доза – 1см³. Флаконы герметично укупорены резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Ампулы герметично запаяны. Флаконы

(ампулы) с вакциной упакованы в коробки. Каждую коробку с вакциной снабжают инструкцией по применению.

Коробки с вакциной упакованы в ящики или другую транспортную тару.

5. Вакцину хранят и транспортируют в темном месте при температуре от 2° до 10°С.

6. Вакцину хранят в местах, недоступных для детей.

7. Флаконы (ампулы) с вакциной без маркировки, с истекшим сроком годности, с нарушением целостности и/или герметичности укупорки, подвергшиеся замораживанию, с измененным цветом и/или консистенцией содержимого, с наличием посторонних примесей или не разбивающимся при встряхивании осадком, а также остатки вакцины, не использованные в течение 30 минут после вскрытия флакона (ампулы), подлежат выбраковке и обезвреживанию кипячением в течение 15 минут с последующей утилизацией.

Утилизация обезвреженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

8. Вакцина отпускается без рецепта врача.

II. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

9. Фармакотерапевтическая группа: - иммунобиологический лекарственный препарат.

10. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у кошек к дерматофитозам через 25-30 суток после двукратного введения. Напряженность поствакцинального иммунитета сохраняется не менее 12 месяцев.

В одной коммерческой дозе (1см³) вакцины содержится 50-80 млн. элементов грибов *Microsporum canis*, *Microsporum gypsum* и *Trichophyton mentagrophytes*.

Вакцина безвредна, ареактогенна, обладает терапевтическими свойствами, которые выражаются в ускорении процесса выздоровления и восстановления шерстного покрова у больных дерматофитозами животных.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

11. Вакцина предназначена для профилактики и лечения дерматофитозов кошек.

12. Вакцинации не подлежат животные с повышенной температурой тела, во второй половине беременности, а также больные инвазионными, инфекционными и неинфекционными болезнями. Ослабленных и больных животных предварительно лечат

от имеющегося заболевания, а после выздоровления иммунизируют против дерматофитозов.

13. При работе с вакциной следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами ветеринарного назначения. Специалисты во время вакцинации собак должны быть одеты в спецодежду (халат, головной убор, перчатки), в местах работы должна быть аптечка первой доврачебной помощи. При попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки их рекомендуется промыть большим количеством водопроводной воды. В случае разлива вакцины, участок пола обрабатывают 5% раствором хлорамина или другим дезинфицирующим средством.

14. С осторожностью вакцинируют животных в первой половине беременности и в период лактации в случае заболевания или угрозы заражения. Вакцинацию потомства следует проводить согласно п.15 настоящей инструкции

15. Вакцину вводят внутримышечно двукратно. Инъекции проводят в разные конечности в область бедра с интервалом 10-14 суток в следующих дозах:

- кошкам в возрасте 1-3 месяца по 0,5 см³;
- кошкам старше 3 месяцев по 1,0 см³.

Последующие профилактические ревакцинации животных проводят ежегодно, двукратно с интервалом 10-14 суток, в дозах, указанных выше.

За 10 суток до вакцинации необходимо провести дегельминтизацию животного. При проведении вакцинации соблюдают общие правила асептики и антисептики. Иглы и шприцы стерилизуют кипячением, либо используют стерильные одноразовые шприцы, для каждого животного - отдельную иглу. Место инъекции обрабатывают 70 % спиртом. Перед использованием ампулу или флакон с вакциной подогревают до температуры тела и встряхивают для обеспечения равномерности взвеси.

Иммунизация животных, находящихся в инкубационном периоде заболевания дерматофитозами, может провоцировать ускоренное проявление клинических признаков в местах локализации возбудителя (на коже животного появляются единичные или множественные микотические очаги). В таком случае через 10-14 суток необходимо повторить двукратное введение вакцины в тех же дозах и с тем же интервалом, как указано выше.

16. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений не отмечается.

17. При передозировке вакцины, а также в случае применения холодной вакцины или не стерильных шприцев и игл, у некоторых кошек, на месте введения может проявиться индивидуальная поствакцинальная реакция в виде образования уплотнений и воспаленных участков, а также возможно появление сонливости, которая проходит через 2-3 суток. При появлении поствакцинальных реакций животному необходимо обеспечить покой, место введения вакцины обработать 5%-ным раствором йода и лечить как воспаление.

18. Запрещено применение вакцины Вакдерм – F совместно с другими лекарственными средствами, способными угнетать иммунную систему организма животного.

19. Особенности при первом применении вакцины не установлено.

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

21. Сроки возможного использования продукции животного происхождения после введения вакцины Вакдерм-F не устанавливаются.

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

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

Федеральное казенное предприятие «Курская биофабрика – фирма БИОК», 305004, г. Курск, ул. Разина, дом. 5
ООО фирма «Научно-производственный ветеринарный и звероводческий центр» («ВЕТЗВЕРОЦЕНТР»), 141290, Московская область, г. Красноармейск, ул. Академика Янгеля, д. 51, литера 1 Б, пом. 3
ООО фирма «Научно-производственный ветеринарный и звероводческий центр» («ВЕТЗВЕРОЦЕНТР»), 141290, Московская область, г. Красноармейск, ул. Академика Янгеля, д. 51, литера 1 Б, пом. 3