

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
КАНВАК R

(Организация-разработчик: ООО «ДИНТЕК» 41155, г. Терезин, ул. Пражская, д.328, Чешская Республика / Dyntec spol. s.r.o. Pražská 328, 411 55 Terežín, Czech Republic)

Номер регистрационного удостоверения в Республике Армения: 00371

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: КАНВАК R (CANVAC R).
Международное непатентованное наименование: вакцина для профилактики бешенства у собак, кошек и пушных зверей.
ATC vet code: QI07AA02.
2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.
Вакцина изготовлена из суспензии перевиваемой культуры клеток BSR-13 инфицированной вирусом бешенства (штамм Pasteur) инактивированного бета- пропиолактоном, с добавлением адьюванта - геля гидроксида алюминия и консерванта тиомерсала.
Одна иммунизирующая доза (1 мл) содержит не менее 2 МЕ протективного антигена инактивированного вируса бешенства.
3. По внешнему виду вакцина представляет собой белую или розовую жидкость с легко разбиваемым осадком.
Срок годности вакцины – 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. Срок хранения после открытия для фасовки по 10, 20 и 50 мл - 10 часов
- Вакцину, расфасованную по 1 мл необходимо использовать немедленно, хранению не подлежит. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.
4. Вакцина расфасована по 1 мл (1 доза) во флаконы объемом 3 мл и упакована по 12 и по 60 штук , по 10 мл (10 доз) и упакована по 5 штук и, по 20 мл (20 доз) и упакована по индивидуально и по 5 штук, по 50 (50 доз) мл упакованные индивидуально.
- Флаконы изготовлены стекла или пластика высокой плотности (ПЭВП) соответствующей вместимости, герметично, закупоренные резиновыми пробками укрепленными алюминиевыми колпачками.
- Флаконы с вакциной по 1 мл (1 доза) , упакованные по 12 флаконов помещают в картонные коробки, упакованные по 60 флаконов помещают в пластиковые коробки, флаконы с вакциной по 10, 20 и 50 мл , упакованные индивидуально и по 5 флаконов помещают в картонные коробки. В коробки с вакциной вкладывают инструкцию по применению на русском языке.
5. Вакцину хранят и транспортируют в закрытой упаковке производителя, в защищенном от света месте при температуре от 2 до 8 °С. Не допускается замораживание вакцины.
6. Вакцину следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Флаконы с вакциной без этикеток, с нарушением целостности и/или герметичности упаковки, подвергшиеся замораживанию, с измененным цветом и/или консистенцией содержимого, с наличием посторонних примесей, с истекшим сроком годности а также остатки вакцины, не использованные в течение 2 часов после вскрытия флаконов, подлежат выбраковке и утилизации в соответствии с требованиями законодательства (путем кипячения, погружения или обработки соответствующими дезинфицирующими средствами)
- Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.
8. Вакцина отпускается без рецепта ветеринарного врача.

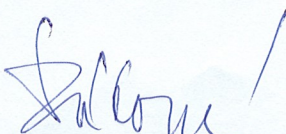
II. Биологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: вакцины, сыворотки, анатоксины.
10. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у животных к возбудителю бешенства через 21 день после однократной иммунизации, продолжительность иммунитета не менее 1 года.
Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

III. Порядок применения

11. Вакцина предназначена для профилактики бешенства у собак, кошек и пушных зверей.
12. Запрещается вакцинировать клинически больных и/или ослабленных животных. Не применять у беременных сук при последнем сроке беременности и сразу после родов, а также щенкам менее 6 – недельного возраста.
13. При работе с вакциной Канвак R следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами ветеринарного назначения.
Все лица, участвующие в проведении вакцинации, должны соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами для ветеринарного применения. В местах работы должна быть аптечка первой доврачебной помощи.
Случайное введение вакцины человеку может привести к тяжелой боли и припухлости, особенно, если введено в сустав или палец. Место случайного введения необходимо обработать 70 % раствором этилового спирта, обратиться в медицинское учреждение, где предоставить этикетку.
14. Допускается вакцинация щенных сук в раннем и среднем сроке беременности, а также во время лактации.
15. Вакцину вводят в объеме 1 мл (1 прививочная доза), независимо от вида, возраста, пола и веса животного, подкожно (п/к), лучше всего в область за лопаткой. Первую вакцинацию собак, кошек, пушных зверей проводят в возрасте 12 недель и старше. Повторную дозу вакцины вводят животным через 2-3 недели после первичной, если вакцинация проводилась животным в возрасте 6 недель.
- Перед вакцинацией проводят полный клинический осмотр животного. Перед вакцинацией желательно избегать контакта с невакцинированными животными. После иммунизации животных целесообразно оставить на 2-3 дня взрослых и на 7 дней молодых в спокойных условиях. В частности, нельзя дрессировать собак, использовать их для охоты или других тяжелых занятий. Также не рекомендуется перемещать животных и помещать их в стрессовые условия.
- Для поддержания стойкого иммунитета целесообразна регулярная ежегодная ревакцинация.
- Не смешивать с другими ветеринарными препаратами, за исключением лиофилизированных частей вакцин серии КАНВАК, предназначенных для собак.
- В процессе вакцинации следует использовать стерильные материалы.
- Целесообразно иммунизировать дегельминтизированных животных.
16. В редких случаях (более 1, но менее 10 животных на 10 000 животных) введение вакцины может вызвать небольшое субфебрильное повышение температуры и преходящее отсутствие аппетита. Начало этой побочной реакции обычно возникает сразу после применения с симптомами, типичными для аллергической или анафилактической реакции. Для купирования общих реакций целесообразно симптоматическое лечение. В месте нанесения вакцины может появиться небольшая видимая припухлость размером с горошину, место может быть болезненным. В большинстве случаев эти местные реакции в месте инъекции исчезают и рассасываются без лечения в течение 14 дней
17. Симптомы бешенства и проявления других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.
18. Допускается использование совместно с вакциной КАНВАК 8 DHPPiL .
- Запрещается применение вакцины совместно с другими иммунобиологическими препаратами и антибиотиками.
19. Особенности поствакцинальной реакции при иммунизации не установлено.
20. Следует избегать нарушений сроков (схемы) введения вакцины, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики бешенства у животных.
21. Вакцина КАНВАК R не предназначена для применения продуктивным животным.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.	ООО «ДИНТЕК» 41155, г. Терезин, ул. Пражская, д.328, Чешская Республика, / Dyntec spol. s.r.o. Pražská 328, 411 55 Terežín, Czech Republic
Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.	ООО «БИОВЕТ-К», Российская Федерация, 123557, г. Москва, Б. Тишинский пер., д.43, к. Цоколь, пом. 2


DYNTEC Ltd. company
Pražská 328, 411 55 Terežín
Czech Republic, Europe
Controlled by QP