

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 прививная 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 переходящее 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 .

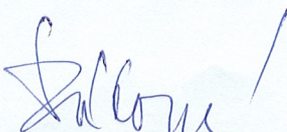
Запрещается применение вакцины совместно с другими иммунобиологическими препаратами и антибиотиками.

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