

PROSPECT

Vaccin antirabic inactivat "BELRAB", tulpina "71 BelNIEV-VGNKI"

1.DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

SRL "BelVitunifarm" 211309, sat. Dolja,
str. Sovetskaia, 26A, raionul Vitebsk,
regiunea Vitebsk, Republica Belarus.

2.DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Vaccin antirabic inactivat "BELRAB", tulpina "71 BelNIEV-VGNKI"

3.DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

O doză de vaccin (2ml) conține:

Substanța activă:

- virusul rabic inactivat, tulpina "71 BelNIEV-VGNKI", cultivat pe culturi celulare renale de hamster sirian (VNK-21) sau celule renale de maimuță, linia (Vero)
- concentrația virusului într-un ml (o doză) -1,0 UI.

Adjuvanți: hidroxid de aluminiu,

Excipienți: formaldehidă, bisulfat de sodiu - q.s. pentru neutralizarea rezidului de formol;
soluție salină - q.s.

4. INDICAȚIE TERAPEUTICE

Vaccinul antirabic inactivat "BELRAB", este recomandat pentru vaccinarea ovinelor, caprinelor, bovinelor, cabalinelor, cămilelor, porcinelor, câinilor și pisicilor în scop profilactic contra rabiei în zonele nefavorabile și cu risc sporit de contaminare.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se vaccinează animalele cu semne clinice de boală sau suspecte.

6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc. Foarte rar în urma administrării animalul poate manifesta reacție de hipersensibilitate, în astfel de cazuri se injectează adrenalină subcutanat.

7. SPECII ȚINTĂ

Ovine, caprine, bovine, cabaline, cămile, porcine, câini și pisici.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Vaccinare pre-expunere

Vaccinării sunt supuse animalele de fermă clinic sănătoase începând cu vârsta de trei luni, câinii și pisicile - începând cu vârsta de două luni.

Vaccinarea primară se va face cu rapel peste 20-30 de zile. Animalelor imunizate anterior împotriva rabiei vaccinul se administrează o singură dată. Revaccinarea se efectuează peste 1 an. Se va injecta subcutanat, în regiunea gâtului sau intramuscular în regiunea coapsei. Înainte de administrare flaconul cu vaccin se agită pînă la omogenizare. Vaccinul se administrează printr-o inoculare în doze precum urmează:

- căței de la două luni, câini de race mici și pisici – 1ml;
- câinii de rase mari cu o greutate de peste 10 kg - 1,5 ml;
- ovine, caprine și porcine - 1,5 ml,

- bovine, cabaline, camile și alte animale de talie mare- 3,0 ml.

Vaccinare post-expunere

Se va vaccina animalul la cel târziu la 72 ore interval după posibila infectare. Se vor administra 4 doze de vaccin dintre care , trei doze corespunzător timp de trei zile consecutiv și a 4 doză la interval de 16 zile. Animalele imunizate vor fi monitorizate timp de o lună.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Vaccinarea de necesitate se efectuează nu mai târziu de 72 ore după o posibilă infectare a animalului. Vaccinul se administrează acestor animale în patru reprize, conform dozelor sus indicate timp de trei zile consecutive începând cu a 16 zi de la începerea imunizării. Animalelor cu semne clinice sau suspecte de rabie nu li se permite administrarea vaccinului. Animalele imunizate sunt monitorizate timp de o luna. Vaccinarea se efectuează de către un medic veterinar sau felcer respectând regulile de aseptică și antiseptică. Locul injectării se va prelucra cu o soluție de alcool de 70% sau cu un alt dezinfectant pentru uz extern.

10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne și lapte - 0 zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemîna copiilor.

A se păstra la frigider (+2°C+8°C)

A nu se congela.

Se va utiliza timp de 8 ore după deschiderea ambalajului primar.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Se va administra numai la speciile indicate în prospect așa cum se menționează la secțiunea dozare și administrare.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

A nu se fuma sau mânca pe durata manipulării produsului. A se spăla mâinile după utilizarea produsului. A se evita contactul cu ochii sau pielea. Dacă acest lucru se întâmplă, clățiți imediat zona afectată cu apă. În caz de auto injectare sau ingerare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Utilizare în perioada de gestație sau de lactație

Poate fi administrată femelelor gestante.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu au fost cazuri înregistrate.

Incompatibilități majore

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Flacoanele deschise și neutilizate timp de 8 ore se decontaminează prin fierbere timp de 15 minute.

Vaccinul sau flacoanele de sub vaccin nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă, datorită pericolului pentru pești și alte organisme acvatice.

14. ACTE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

Formularul de evaluare, reglementare biologică - veterinară și de licență.

15. ALTE INFORMAȚII

Pentru orice informații referitoare la acest vaccin de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare:

SRL "ZooFarmAgro", MD-2001, Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Camenița, 4a
tel.: (022) 855 073; tel.:(022) 355 240; gsm.: 069 827 427
e-mail: zoofarmagro@mail.ru; www.zoofarmagro.md;