



ИНСТРУКЦИЯ
по применению вакцины Фелиген® CRP/R для профилактики калицивироза,
ринотрахеита, панлейкопении и бешенства кошек.

(организация – разработчик: «Virbac S.A.» / «Вирбак С.А.»,
1ere avenue 2065 M – L.I.D., Carros, 06516, Франция)

1. Торговое наименование: Фелиген® CRP/R (Feligen® CRP/R).

Международное непатентованное наименование: вакцина для профилактики калицивироза, ринотрахеита, панлейкопении и бешенства кошек.

2. Лекарственная форма: сухой компонент (Фелиген® CRP) - лиофилизат для приготовления суспензии для инъекций (живая аттенуированная вакцина) и жидкий компонент (Фелиген® R) - суспензия для инъекций (инактивированная вакцина).

Сухой компонент (Фелиген® CRP) изготовлен из репродуцированных на культуре клеток легкого кошки (AKD) аттенуированных штаммов: вируса панлейкопении (штамм LR 72), калицивируса (штамм F9) и вируса ринотрахеита кошек (штамм F-2), с добавлением вспомогательных веществ: калия дигидрофосфат и лактоза моногидрат.

Жидкий компонент (Фелиген® R) изготовлен из инактивированного β-пропиолактоном вируса бешенства (штамм VP-12), культивированного на линии клеток BSR, с добавлением вспомогательных веществ: гидрат окиси алюминия, вода для инъекций до 1 мл.

3. Сухой компонент (Фелиген® CRP) по внешнему виду представляет собой однородную сухую пористую массу белого цвета, жидкий компонент (Фелиген® R) по внешнему виду представляет собой суспензию бледно-розового цвета с осадком, при взбалтывании легко разбивающимся в гомогенную взвесь.

Срок годности вакцины 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

4. Фелиген® CRP расфасован по 1 см³ (1 иммунизирующая доза), Фелиген® R по 1 мл (1 иммунизирующая доза) в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками и запечатанными пластиковыми пломбами.

Флаконы с сухим (Фелиген® CRP) и жидким (Фелиген® R) компонентами упакованы в пластиковые коробки по 10 флаконов каждого компонента (10 доз). В каждую коробку с вакциной вкладывают инструкцию по ее применению.

5. Вакцину хранят и транспортируют в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от света и недоступном для посторонних лиц месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 2°C до 8°C. Не допускается замораживание вакцины.

6. Вакцину хранят в местах, недоступных для детей.

7. Флаконы с вакциной без этикеток, с нарушением целостности и герметичности укупорки, подвергшиеся замораживанию, с измененным цветом, консистенцией, содержащие посторонние примеси, по истечении срока годности, а

также неиспользованные в течение 2 ч после растворения, подлежат выбраковке и обеззараживанию кипчением в течение 15 минут.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует специальных мер предосторожности.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Биологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа – иммунобиологическое средство.

10. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у вакцинированных кошек к ринотрахеиту, калицивирусной инфекции, панлейкопении и бешенства на 28 сутки после применения, продолжительностью не менее 12 месяцев.

В одной иммунизирующей дозе вакцины Фелиген® CRP/R содержится не менее $10^{5,0}$ - $10^{6,6}$ ТЦД₅₀ вируса ринотрахеита (штамм F-2), $10^{4,6}$ - $10^{6,1}$ ТЦД₅₀ калицивируса (штамм F9), $10^{5,7}$ - $10^{4,5}$ ТЦД₅₀ вируса панлейкопении (штамм LR 72) кошек, инактивированного вируса бешенства (штамм VP-12) не менее 1 МЕ.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

III. Порядок применения

11. Вакцина предназначена для профилактики ринотрахеита, калицивирусной инфекции, панлейкопении и бешенства кошек.

12. Запрещено прививать клинически больных и/или ослабленных животных. За 10 суток до вакцинации рекомендуется провести профилактическую дегельминтизацию.

13. Вакцину вводят подкожно, в область лопатки, в объеме 1 мл (1 иммунизирующую дозу), независимо от массы и породы кошки. Первичную вакцинацию проводят вакциной Фелиген® CRP с 8-недельного возраста, ревакцинацию проводят через 3-4 недели вакциной Фелиген® CRP/R (но не ранее 12-ти недельного возраста). В дальнейшем кошек вакцинируют ежегодно, однократно, одной дозой вакцины Фелиген® CRP/R. Перед применением во флакон с сухим компонентом (Фелиген® CRP) с помощью стерильного шприца вносят жидкий компонент (Фелиген® R) и тщательно перемешивают до полного растворения сухого компонента. Все манипуляции проводят с соблюдением правил асептики. Эффективность иммунизации может быть снижена в случае вакцинации животных, перенесших воздействие стресса.

14. Симптомов проявления ринотрахеита, калицивирусной инфекции, панлейкопении и бешенства кошек или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено. В редких случаях у отдельных животных вакцина может вызвать аллергическую реакцию. В этом случае использование препарата прекращают и проводят симптоматическое лечение.

15. Особенностей поствакцинальной реакции при первичной, повторной и/или ревакцинации не установлено.

16. Противопоказано применять кошкам в период беременности и лактации.

17. Следует избегать нарушения схемы (сроков) введения вакцины, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики ринотрахеита, калицивирусной инфекции, панлейкопении и бешенства кошек. В случае пропуска очередного введения вакцины необходимо провести иммунизацию как можно скорее.

18. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. В исключительных случаях возможна анафилактическая реакция, в этом случае проводят симптоматическое лечение.

19. Запрещается применять вакцину Фелиген® CRP/R совместно с другими иммунобиологическими лекарственными средствами, а также противовирусными препаратами и кортикоステроидами. Применение препаратов данных групп разрешается не ранее чем через 14 суток до или после введения вакцины Фелиген® CRP/R.

20. Сроки возможного использования продукции животного происхождения после введения вакцины Фелиген® CRP/R не устанавливаются.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с вакциной Фелиген® CRP/R следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

22. Все лица, участвующие в проведении вакцинации, должны быть в спецодежде и обеспечены индивидуальными средствами защиты. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с вакциной Фелиген® CRP/R. В местах работы должна быть аптечка первой доврачебной помощи.

23. При попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки, их необходимо промыть большим количеством чистой воды. В случае разлива вакцины загрязненные поверхности подлежат обработке 2% раствором щелочи или 5% раствором хлорамина. При случайном введении препарата человеку, место инъекции необходимо немедленно обработать 70% раствором этилового спирта, обратиться в медицинское учреждение и сообщить об этом врачу.

Наименование и адрес производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

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

« Virbac S.A.». 1ere avenue 2065 M – L.I.D., Carros, France 06516.

Представительство Акционерного общества с правлением и наблюдательным советом «Вирбак» (Франция) г. Москва, адрес: 127018, г. Москва, ул. Сущевский Вал, д. 5, стр.2

Номер регистрационного удостоверения 250-1-5715-2953 N 1734-1-5715/04576