

ИНСТРУКЦИЯ
по применению вакцины Фелоцел CVR для профилактики вирусного
ринотрахеита,
калицивирусной инфекции и панлейкопении кошек с растворителем

(организация-разработчик: «Zoetis Inc.», США)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование: Фелоцел CVR (Felocell CVR).

Международное непатентованное название: вакцина для профилактики вирусного ринотрахеита, калицивирусной инфекции и панлейкопении кошек с растворителем.

2. Лекарственная форма: лиофилизированная масса и раствор для инъекций.

Вакцина изготовлена из аттенуированных вирусов ринотрахеита (штамм FVR_m), калицивирусной инфекции (штамм F-9) и панлейкопении кошек (штамм Snow Leopard) с добавлением гентамицина в качестве консерванта, и стабилизатора (в состав которого входят: казеин, желатин, сахароза).

Лиофилизованный компонент по внешнему виду представляет собой однородную пористую массу от белого до бледно-желтого цвета, жидкий компонент – бесцветная прозрачная жидкость.

Вакцина расфасована в пластиковые флаконы по 1,0 см³ (1 иммунизирующяя доза), укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Растворитель расфасован в пластиковые флаконы по 1,0 см³, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

3. Флаконы упакованы в коробки из прозрачного пластика. В каждой коробке содержится 25 флаконов с вакциной (по 1 иммунизирующей дозе) и 25 с растворителем. В каждую коробку с вакциной вложена инструкция по ее применению.

Срок годности вакцины 18 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

4. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2 °C до 7 °C.

5. Вакцину следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Вакцину во флаконах без маркировки, с нарушением целостности и/или герметичности укупорки, с измененным внешним видом, подвергшуюся замораживанию, с истекшим сроком годности, не использованную в течение 30 минут после вскрытия флакона бракуют, обеззараживают кипячением или 2% раствором щелочи или 5% раствором хлорамина (1:1) в течение 30 минут и утилизируют.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

II. Биологические свойства

7. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у вакцинированных кошек к ринотрахеиту, калицивирусной инфекции и панлейкопении через 21 день после завершения вакцинации продолжительностью не менее 12 месяцев.

В одной иммунизирующей дозе вакцины Фелоцел CVR содержится не менее: $10^{5.7}$ ЭИД₅₀ вириуса ринотрахеита, $10^{6.2}$ ЭИД₅₀ калицивируса, $10^{3.0}$ ЭИД₅₀ вириуса панлейкопении кошек.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

III. Порядок применения

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

9. Запрещается вакцинировать клинически больных и/или ослабленных животных.

10. Вакцинации подлежат домашние кошки с 8-недельного возраста.

Котят вакцинируют с 8-ми недельного возраста с интервалом 3 или 4 недели:

При вакцинации котят с интервалом 3 недели, вакцинируют трехкратно в 8, 11 и 14 недель, а при вакцинации с интервалом 4 недели – вакцинируют двукратно в 8 и 12 недель.

Перед иммунизацией во флакон с вакциной с помощью стерильного шприца вносят содержимое 1 флакона растворителя и тщательно встряхивают.

Вакцину вводят подкожно или внутримышечно в дозе 1 мл с соблюдением правил асептики и антисептики.

Ревакцинируют животных ежегодно, однократно, одной дозой вакцины.

11. Симптомов проявления ринотрахеита, калицивирусной инфекции, и панлейкопении кошек или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

12. Особеностей постvakцинальной реакции при первом и последующих введениях вакцины не установлено.

13. Следует избегать нарушений схемы вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики ринотрахеита, калицивирусной инфекции, и панлейкопении кошек. В случае пропуска очередного введения вакцины необходимо провести иммунизацию как можно скорее.

14. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. В редких случаях

возможно проявление анафилаксии, при этом проводят симптоматическую терапию.

Иммунный ответ может быть снижен у животных перенесших воздействие стресса (транспортировка, перегруппировка и т.д.), животных, находящихся в неблагоприятных экологических условиях, при неправильном кормлении, а также при несоблюдении инструкции по применению вакцины.

15. Взаимодействие вакцины с другими лекарственными препаратами не установлено.

16. Сроки возможного использования продукции животного происхождения после введения вакцины Фелоцел CVR не устанавливаются.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с вакциной следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами ветеринарного назначения.

18. Все лица, участвующие в проведении вакцинации должны быть обеспечены спецодеждой.

19. При случайном попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки, их необходимо промыть большим количеством чистой воды.

При случайном введении препарата человеку, место инъекции необходимо обработать 70 % раствором этилового спирта, обратиться в медицинское учреждение.

20. Организация-производитель: Zoetis LLC 601 W. Cornhusker Highway, Lincoln, NE, 68521, USA

Инструкция разработана компанией «Zoetis Inc.» (США) совместно с ООО «Зоэтис»

Адрес Представительства компании ООО «Зоэтис»: 123317, Москва, Пресненская набережная, д. 10.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Фелоцела 3, утверждённая Россельхознадзором 11 сентября 2013 г.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ»

Номер регистрационного удостоверения: