

**ИНСТРУКЦИЯ**  
по применению вакцины Вангард 7  
для профилактики чумы, инфекционного гепатита, аденовирусной инфекции,  
парагриппа, парвовирусного энтерита и лептоспироза собак

(Организация-разработчик: «Зоэтис Инк.», 100 Кампус Драйв, Флорэм Парк, Нью-Джерси, 07932, США / «Zoetis Inc.», 100 Campus Drive, Florham Park, New Jersey, 07932 USA)

**I. Общие сведения**

1. Торговое наименование: Вангард 7 («Vanguard 7»).

Международное непатентованное наименование: Вакцина против чумы, инфекционного гепатита, аденовирусной инфекции, парагриппа, парвовирусного энтерита (типов 2, 2a, 2b и 2c) и лептоспироза собак.

2. Лекарственная форма: первый компонент – лиофилизат для приготовления суспензии для инъекций; второй компонент – суспензия для инъекций.

Ллиофилизированный компонент – Вангард DA<sub>2</sub>Pi – изготовлен из аттенуированных возбудителей чумы плотоядных (штамм Snyder-Hill), аденовирусной инфекции собак (серотип II штамм Manhattan), парагриппа плотоядных (штамм CPI5), с добавлением стабилизатора L2 и среды Игла.

Жидкий компонент – Вангард CPV-L – изготовлен из лептоспир серогрупп *Canicola* (штамм C51) и *Icterohaemorrhagiae* (штамм NADL 11403), инактивированных тиомерсалом, и аттенуированного парвовируса собак (штамм NL-35-D) с добавлением среды Игла.

3. По внешнему виду лиофилизированный компонент представляет собой однородную сухую пористую массу желто-белого цвета, а жидкий – розовую прозрачную жидкость.

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

4. Компоненты вакцины расфасованы по 1 см<sup>3</sup> (1 доза) в стерильные пластиковые или стеклянные флаконы соответствующей вместимости, герметично закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

Флаконы с вакциной упакованы в пластиковые коробки по 25 доз (50 флаконов). В каждую коробку с вакциной вложена инструкция по применению.

5. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2 °С до 8 °С

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

7. Вакцину во флаконах без этикеток, с истекшим сроком годности, с нарушением целостности и/или герметичности закупорки, с измененным внешним видом, подвергавшуюся замораживанию, а также остатки вакцины, не использованные в течение 30 минут после вскрытия флаконов бракуют и обеззараживают кипячением или обрабатывают 2% раствором щелочи или 5% раствором хлорамина (1:1) в течение 30 минут.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Биологические свойства

9. Вакцина относится к группе иммунобиологических препаратов.

10. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у вакцинированных собак к возбудителям чумы плотоядных, инфекционного гепатита плотоядных, аденовирусной инфекции собак, парагриппа плотоядных, парвовирусного энтерита собак (типов 2, 2а, 2b и 2с) и лептоспироза собак через 21 сутки после повторного введения, продолжительностью 12 месяцев.

В одной иммунизирующей дозе компонента «Вангард DA<sub>2</sub>Pi» содержится не менее: 10<sup>3.0</sup> CCID<sub>50</sub> вируса чумы плотоядных, 10<sup>3.2</sup> CCID<sub>50</sub> аденовируса типа II, 10<sup>6.0</sup> CCID<sub>50</sub> вируса парагриппа плотоядных.

В одной иммунизирующей дозе компонента «Вангард CPV-L» содержится инактивированная культура *Leptospira canicola* (300 NU) и *Leptospira icterohaemorrhagiae* (300 NU) и аттенуированный парвовирус в титре не менее 10<sup>7.0</sup> CCID<sub>50</sub>.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.



### III. Порядок применения

11. Вакцина предназначена для профилактики чумы, инфекционного гепатита, аденовирусной инфекции, парагриппа, парвовирусного энтерита (типов 2, 2а, 2в и 2с) и лептоспироза собак.

12. Запрещается вакцинировать клинически больных животных и щенных сук.

13. Вакцинации подлежат собаки, начиная с 8 недельного возраста.

Вакцину вводят животным подкожно в объеме 1,0 мл (одна иммунизирующая доза).

Вакцинируют животных двукратно в возрасте 8 и 12 недель. Допускается трехкратная вакцинация собак в возрасте 5, 8 и 12 недель.

Ревакцинируют собак 1 раз в год однократно одной дозой вакцины. Взрослых, ранее не иммунизированных собак вакцинируют двукратно с интервалом 2-3 недели.

Перед применением содержимое флакона с компонентом «Вангард CPV-L» взбалтывают и вносят во флакон с компонентом «Вангард DA<sub>2</sub>Pi», и встряхивают до полного растворения сухого компонента. Для введения вакцины используют стерильные шприцы и иглы. Поверхность кожи в месте инъекции обрабатывают 70 % раствором этилового спирта.

14. Симптомов проявления чумы плотоядных, инфекционного гепатита плотоядных, аденовирусной инфекции собак, парагриппа плотоядных, парвовирусного энтерита собак и лептоспироза собак или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

15. Особенности поствакцинальной реакции при первичной иммунизации не установлено.

16. Запрещается вакцинировать щенных сук.

17. Следует избегать нарушения схемы (сроков) проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики чумы, инфекционного гепатита, аденовирусной инфекции, парагриппа, парвовирусного энтерита и лептоспироза собак. 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 редких случаях возможно возникновение анафилактики, при этом проводят симптоматическую терапию.

19. Взаимодействия вакцины Вангард 7 с другими лекарственными препаратами не выявлено.

20. Сроки возможного использования продукции животного происхождения после введения вакцины Вангард 7 не устанавливаются.

#### IV. Меры личной профилактики

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

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

23. 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 и сообщить об этом врачу.

Наименование и адрес  
производственной площадки  
производителя лекарственного  
препарата для ветеринарного  
применения (вакцина).

Зоэтис Бельджиум Эс. Эй., Rue Лейд  
Бурниат 1-1348, Лувейн-Ла-Нев, Бельгия/  
Zoetis Belgium S.A., Rue Laid Burniat 1-1348  
Louvain-La-Neuve, Belgium.

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

ООО «Зоэтис»: 123317, РФ, Москва,  
Пресненская набережная, д. 10.

Инструкция разработана компанией «Zoetis Inc.» (100 Campus Drive, Florham Park, New Jersey, 07932 USA) совместно с ООО «Зоэтис».

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению вакцины Вангард 7, утвержденная Россельхознадзором 13 декабря 2013 года.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ ВГНКИ.

Номер регистрационного удостоверения: 840-1-31.13-3223 №17/2011-1-1.31/01329