

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Дефенсор[®] 3, Defensor[®] 3 – вакцина інактивована проти сказу тварин

Склад

Кожна доза (1 мл) містить:

Діюча речовина:

інактивований вірус сказу,
штам PV-Paris/BHK/purif. Pass 3, SVR-289

≥ 1 МО

Допоміжні речовини:

гентаміцин

≤ 30 мкг/мл;

мертіюлят

≤ 0,01 % W/V

Ад'ювант:

алюмінію гідроксид 2% Al₂O₃

10±1% V/V

Фармацевтична форма

Суспензія.

Імунобіологічні властивості

Після застосування вакцини на 14 день утворюється імунітет проти сказу, який триває не менше 1 року.

Вид тварин

Собаки, коти, тхори, велика рогата худоба, вівці.

Показання до застосування

Для активної імунізації клінічно здорових собак, котів, тхорів, великої рогатої худоби та овець з 12-ти тижневого віку і старших проти сказу.

Протипоказання

Цей препарат може бути застосований тільки для імунізації клінічно здорових тварин. Захисна імунна відповідь може бути не отримана у тварин які: знаходяться у інкубаційному періоді інфекційних захворювань, виснажених або уражених гельмінтами, які перебувають у стресовому стані, викликаному транспортуванням або впливом зовнішнього середовища, або у іншому імуносупресивному стані, або у випадках, коли вакцина була застосована не відповідно до листівки-вкладки.

Застереження при застосуванні

Застосовуючи вакцину потрібно використовувати стерильні шприці та голки. Так само як і при застосуванні інших вакцин, можливий розвиток анафілаксії. У цьому випадку тварині негайно вводять адреналін або його аналоги і надалі проводять адекватну симптоматичну терапію.

Взаємодія з іншими засобами

Не відомо.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Не рекомендується вакцинувати в період вагітності.

Спосіб застосування та дози

Собаки та коти:

Загальні вказівки: добре струсити. Асептично ввести 1 мл підшкірно. Собак можна вакцинувати внутрішньом'язово або підшкірно.

Первинна вакцинація: собакам і котам з 12-ти тижневого віку і старшим вводять 1 мл. Повторюють вакцинацію через рік.

Ревакцинація: рекомендується використання однієї дози вакцини кожні 3 роки. Можлива щорічна ревакцинація в залежності від епізоотичної ситуації на території або законодавства держави.

Тхори

Загальні вказівки: добре струсити. Асептично ввести 1 мл підшкірно.

Первинна вакцинація: здоровим тхорам з 12-ти тижневого віку і старшим вводять 1 мл.

Повторюють вакцинацію через рік.

Ревакцинація: рекомендується використання однієї дози вакцини кожен рік.

Велика рогата худоба та вівці:

Загальні вказівки: добре струсити. Асептично ввести 2 мл внутрішньом'язово.

Первинна вакцинація: велику рогату худобу та овець вакцинують з 12-ти тижневого віку і старше одноразово вводячи дозу 2 мл.

Ревакцинація: рекомендується щорічне використання однієї дози (2 мл) вакцини.

Побічні ефекти

При застосуванні вакцини за призначенням не було виявлено жодних побічних ефектів.

Період виведення (каренції)

Нуль діб.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВП

У разі випадкового введення людині необхідно негайно звернутись до лікаря.

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВП, способи його знешкодження і утилізації

Залишки невикористаного препарату та флакони знешкоджують спалюванням або занурюванням у розчин дезінфектанту.

Термін придатності

18 місяців. Вміст флакону необхідно використати одразу після відкриття.

Умови зберігання і транспортування

Сухе, темне місце при температурі від 2 °С до 7 °С. При тривалому впливі більш високих температур може знижуватись ефективність вакцини. Не заморожувати!

Упаковка

Пластикові HDPE флакони по 1, 10, 25 доз закриті гумовою пробкою та герметизовані алюмінієвою кришкою у коробках по 1x50 флаконів, 10x1 флаконі, 25x1 флаконі.

Правила відпуску

За рецептом.

Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності власника реєстраційного посвідчення

Зоетіс Інк., 10 Сільван Вей, Парсіппані, Нью Джерсі 07054, США.

Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності виробника

Зоетіс Інк., 601 Вест Хорнхаскер Хайвей, Лінкольн, Небраска, 68521, США;

Зоетіс Інк., Іст Лінкольн Роад, Уайт Хол, Іллінойс, 62092, США.

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-контрольний інститут біотехнології і штамів мікроорганізмів (ДНКІБШМ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНКІБШМ направляють, відповідно до "Вказівки про порядок пред'явлення рекламаций на біологічні препарати, що призначені для застосування у ветеринарній медицині" від 03.06.98 № 2 три нерозкриті флакони цієї серії препарату за адресою 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНКІБШМ.