



PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Vacderm

Vaccin contra dermatofitozelor la animale

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru

Dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect, s-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
 - Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
 - Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
 - Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect.
- Suplimentar pentru medicamentul de uz veterinar disponibil numai cu prescripție veterinară:*
- Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

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

OOO firma "VETZVEROCENTR",
129337, or. Moscova, pasaj Hibinskii 2

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

Vacderm - suspensie injectabilă (vaccin inactivat) obținut din celule de dermatofizi din tulpinile *Microsporium canis*, *Microsporium gypseum* și *Trichophyton mentagrophytes* crescuți pe medii nutritive selective și inactivați cu formalină.
1 doză comercială (1 cm³) conține 30-50 mln. de elemente fungice.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Vaccinul Vacderm se indică în profilaxia și tratamentul dermatofitozelor la pisici, câini, animale de blană și iepuri.

4. CONTRAINDICAȚII

Imunizarea animalelor bolnave sau slăbite, cu temperatura corpului ridicată, femele gestante în simestrul doi. Se interzice administrarea vaccinului Vacderm concomitent cu medicamente imunosupresive.



5. REACȚII ADVERSE

La administrarea conform instrucțiunii date, reacții adverse și complicații nu apar. În caz de imunizare în perioada de incubație a dermatofitozelor, provoacă apariția accelerată a semnelor clinice de micoză în locurile de localizare a fungilor (pe piele apar focare unice sau multiple).

În caz de supradozare, a administrării vaccinului rece sau folosirea instrumentarului nesteril, unele animale în locul inoculării pot manifesta reacție postvaccinală locală sub formă de tumefiere sau inflamație. Pisicile pot deveni somnolente, stare care dispare peste 2-3 zile. În caz de reacții postvaccinale, animalului i se oferă liniște, locul inoculării se prelucrează cu tinctură de iod (5%) și se tratează ca o inflamație.

6. SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici, animale de blană, iepuri.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Vaccinul Vacderm se administrează i/muscular, cu rapel. Injectarea se efectuează în mușchii membrului posterior, (preferabil ca vaccinarea să fie făcută pe o parte a corpului pentru ca revaccinarea să fie efectuată pe partea opusă) cu interval de 10-14 zile în următoarele doze:

- Pisici 1-3 luni - 0,5 cm³;
- Pisici mai mari de 3 luni-1,0 cm;
- Câini de la 2 luni, cu greutatea sub 5 kg-0,5cm³;
- Câini de la 2 luni, cu greutatea mai mare de 5 kg-1,0 cm³;
- Iepuri pînă la 50 zile-0,5 cm³;
- Iepuri mai mari de 50 zile-1,0 cm³;
- animale de blană de la 30 la 50 zile-0,5 cm³;
- animale de blană mai mari de 50 zile-1,0 cm³.

Revaccinările de profilaxie se efectuează anual, cu rapel la 10-14 zile, în dozele indicate mai sus.

Cu 10 zile în prealabil, animalul se dehelmintizează. Pentru vaccinare se folosește instrumentar steril, ac individual la fiecare animal, locul injectării se dezinfectează cu alcool de 70%. Flaconul cu vaccină se încălzește pînă la temperatura corpului și se agită pentru a fi omogenizat.

În cazul inumizării animalelor în perioada de incubație a dermatofitozelor și apariția focarelor, se recurge la vaccinare cu rapel la 10-14 zile în aceeași doze, conform aceeași scheme.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta separat de produse alimentare și furaje, la $T^{\circ}C+2+10^{\circ}C$.

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

Medicamentul din flacoane fără etichete, cu termen expirat, cu incluziuni, consistență sau culoare schimbată, nefolosit timp de 30 minute după deschidere se rebutează și se decontaminează prin fierbere timp de 15 minute apoi se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare.

Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele D-ră.

Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot folosi greșit.

Imunizarea animalelor în primul trimestru al gestației și în perioada lactației se face cu precauție sub supravegherea medicului veterinar.

Animalele slăbite sau bolnave (cu excepția dermatofitozelor) mai întâi se tratează și apoi se vaccinează.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

18 luni din data producerii cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacoane sau fiole din sticlă a câte 1-2 doze comerciale, flacoane din sticlă a câte 10, 20, 50, 100, 200 și 450 doze. O doză comercială - 1 cm³. Flacoane ermetic închise cu dop din cauciuc și capace din aluminiu.

15. DATA ULTIMII REVIZUIRI A TEXTULUI

10.04.2020

16. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL” Zoofarmagro”, m. Chișinău, str. Camenița 4a

tel/fax +373 022 855-071;

tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

