



REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Vacderm-F- vaccin contra dermatofitozelor la pisici.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

2.1 Descrierea generală

Vacderm-F - suspensie injectabilă (vaccin inactivat) obținut din celule de dermatofiți din tulpinile *Microsporum canis*, *Microsporum gypseum* și *Trichophyton mentagrophytes* crescuți pe medii nutritive selective și inactivați cu formalină.

Se prezintă ca o suspensie de dermatofiți de culoare galben-marou de diferită intensitate. În procesul păstrării poate forma sediment sub formă de fulgi care dispar după agitare și încălzirea până la temperatura corpului.

2.2 Compoziția calitativă și cantitativă

1 doză comercială (1 cm³) conține 50-80 mln. de elemente fungice.

2.2.1 Substanța activă:

Dermatofiți din tulpinile *Microsporum canis*, *Microsporum gypseum* și *Trichophyton mentagrophytes*.

2.2.2 Excipienți:

Fără excipienți.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă:

Pisici de la 1 lună.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Vaccinul Vacderm se indică în profilaxia și tratamentul dermatofitozelor la pisici.

4.3 Contraindicații:

Nu se vaccinează pisicile bolnave de boli infecțioase sau parazitare, cele slăbite, cu temperatura corpului ridicată, femelele gestante în trimestrul doi. Se interzice administrarea vaccinului Vacderm-F concomitent cu medicamente imunosupresive.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu sunt.



4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

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

4.5.2 Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

În timpul lucrului cu medicamentul Vacderm-F, e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

Specialiștii care efectuează vaccinarea e necesar să poarte echipament de protecție (halat, mănuși). Locul de lucru trebuie dotat cu trusă de prim ajutor. În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase se recomandă a fi spălate din abundență cu apă.

În caz că vaccinul s-a revărsat, suprafața de podea se prelucrează cu soluție de 5% de cloramină sau alt dezinfectant.

4.6 Reacții adverse:

La administrarea conform instrucțiunii date, reacții adverse și complicații nu apar. În caz de imunizare în perioada de incubare a dermatofitozelor, provoacă apariția accelerată a semnelor clinice de micoză în locurile de localizare a fungilor (pe piele apar focare unice sau multiple). În cazul administrării vaccinului rece sau folosirea instrumentarului nesteril, unele animale în locul inoculării pot manifesta reactive 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.

4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

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

4.8 Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

A nu se administra concomitent cu medicamente imunosupresive.

4.9 Doza și calea de administrare

4.9.1 Doze:

- Pisici 1-3 luni - 0,5 cm³;
- Pisici mai mari de 3 luni-1,0 cm.

4.9.2 Mod de administrare:

Vaccinul Vacderm-F 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. 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.

4.10 Supradozare

În caz de supradozare, unele animale în locul inoculării pot manifesta reacție postvaccinală locală sub formă de tumefiere sau inflamație. 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.

4.11 Perioada de așteptare:

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: imunobiologice pentru animale.

Codul ATC: QI06AQ01

5.1.2 Mecanism de acțiune

În urma administrării vaccinului se formează imunitate la dermatofitoze peste 25 - 30 zile după rapel și se menține timp de 12 luni.

5.1.3 Efecte farmacodinamice

Particularități deosebite la prima administrare nu au fost înregistrate.

5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică:

Se recomandă respectarea termenilor și dozelor pentru o imunoprofilaxie și imunoterapie sigură. În caz de omitere a unui dozaj, vaccinarea se preea cît de repede posibil.

5.2 Proprietăți farmacocinetice:

Vaccinul este inofensiv, posedă acțiune terapeutică care se manifestă prin accelerarea preceselor de vindecare și restabilirea blăni.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Fără excipienți.

6.2 Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs nu trebuie amestecat cu alte medicament.





6.3 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.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, inaccesibil copiilor, la $T^{\circ}C + 2 + 10^{\circ}C$.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:

Flacoane sau fiole din sticlă a câte 1 - 5 doze comerciale, flacoane din sticlă a câte 10 doze. O doză comercială - 1 cm³. Flacoane ermetic închise cu dop din cauciuc și capace din aluminiu.

6.6 Măsurile speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

Medicamentul nefolosit se utilizează conform reglementării locale, ambalajele se utilizează cu deșeurile menajere.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

OOO firma "VETZVEROTENTR",

129337, or. Moscova, pasaj Hibinskii 2

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

200118

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

(sau data reînnoirii certificatului de înregistrare)

24.11.2020

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

15.04.2020

