

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Vaccin LTF-130

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați 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 DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

*Numele și adresa: S.A "FARMAVET", str. Petricani 198
Telefon: 022—31-72—67; 31-72-70; fax: 022-31-72-68;
email: farmavet2017@gmail.com*

Organizația producătoare: Întreprinderea Federală de Stat „Fabrica Biologică din Stavropol”, 355019, or. Stavropol, str. Biologhiceskaia, 18.
*Tel/fax (8652)28-76-43
E- mail: info@stavbio.ru*

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

Denumirea internațională nebrețetată: Vaccin viu liofilizat pentru prevenirea și tratamentul tricofitiei la bovine.

Forma farmaceutică: liofilizat pentru prepararea suspensiei injectabile. Vaccin viu. Vaccinul este obținut din cultura atenuată a ciupercii *Trichophyton*



verrucosum TF-130 L VGNKI, supusă uscării prin sublimare cu mediu protector compus din zaharoză și gelatină, conținând 10% zaharoză și 2% gelatină.

Aspectul normal al vaccinului este o masă poroasă uscată de culoare gri până la bej. Se dizolvă ușor în soluție fiziologică, formând o suspensie omogenă.

Excipienți: 10% zaharoză și 2% gelatină.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE: Vaccinul este indicat pentru prevenirea și tratamentul tricofitiei la bovine.

4. CONTRAINDICAȚII: Se interzice vaccinarea animalelor cu temperatura ridicată a corpului, slăbite, lihnite și bolnave.

5. REACȚII ADVERSE: Rareori se poate constata o reacție de hipersensibilizare, la locul inoculării poate apărea o reacție locală, alopecie sau formare de cruste – până la 2 cm în diametru, care descresc ușor după 3 săptămâni.

Vaccinul este inofensiv, areactogen, are proprietăți terapeutice care se manifestă prin subțierea și căderea crustelor tricofitice la animalele bolnave. Imunizarea animalelor aflate în perioada de incubatie a bolii (fără semne clinice de boală) poate duce la formarea focarelor de tricofitie, uneori multiple

6. SPECII ȚINTĂ: Bovine

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

Înainte de administrare vaccinul trebuie resuspendat cu un diluant pentru vaccinurile contra dermatofitozei la animale sau cu soluție fiziologică sterilă sau cu apă fiartă răcită în raport de 1 doză de vaccin – 1,0 cm³ de diluant.

Vaccinul se administrează intramuscular în regiunea mușchilor fesieri. Părul la locul injectării se taie preventiv, iar pielea se dezinfectează cu alcool etilic de 70°. Vaccinul se administrează de două ori cu un interval de 10-14 zile în următoarele doze:

Vârsta bovinelor (luni)	Doza profilactică (cm ³)		Doza terapeutică (cm ³)	
	prima vaccinare	a doua vaccinare	prima vaccinare	a doua vaccinare
1-4	1,0	1,0	2,0	2,0
5-8	1,5	1,5	3,0	3,0
mai mare de 8	2,0	2,0	4,0	4,0



La 10-15 zile după cea de-a doua injecție la locul de injectare a vaccinului se formează o crustă la suprafața pielii cu un diametru de până la 20 mm, care cade singură în mod spontan peste 20-25 zile fără prelucrare suplimentară.

În gospodăriile unde se depistează animale bolnave de tricofitiei, tot efectivul de animale se imunizează cu vaccin în doze terapeutice. Efectul terapeutic apare peste 20-30 de zile după cea de-a doua administrare a vaccinului și se manifestă prin subțierea și căderea crustelor tricofitice și apariția semnelor de creștere a unor noi fire de păr.

Pentru a accelera procesul de cădere a crustelor tricofitice se recomandă tratarea zonelor afectate cu soluții emoliente – untură de pește, vaselină, etc.

La animalele cu pielea grav afectată vaccinul se administrează a treia oară în aceleași doze.

Acele de seringă și seringile pentru vaccinare se sterilizează prin fierbere timp de 30 de minute. Se utilizează un ac de seringă separat pentru fiecare animal.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE: zero - zile

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE:

Vaccinul se depozitează și se transportă într-un loc uscat, întunecos, la o temperatură cuprinsă între 2°C și 8°C. Se admite transportarea vaccinului la temperaturi de până la 25°C timp de 15 zile. Vaccinul nu trebuie păstrat la îndemâna copiilor. Reziduurile de vaccin neutilizate în decurs de 2 ore de la deschiderea flaconului și reconstituirea vaccinului se supun rebutării

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR: Reciclarea vaccinului decontaminat nu necesită respectarea unor măsuri speciale de precauție.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE: injectarea accidentală este periculoasă – a se citi prospectul înainte de utilizare

12. PERIOADA DE VALABILITATE:

Termenul de valabilitate al vaccinului este de 18 luni de la data fabricației, în condiții de depozitare și transportare corespunzătoare. După expirarea termenului de valabilitate al vaccinului acesta este inutilizabil.

A nu se utiliza după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj

13. STATUT LEGAL

- se eliberează în baza prescripției veterinare.



14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Vaccinul este ambalat în flacoane cu o capacitate de 10 cm³ a câte 2 cm³ (2 și 5 doze), 2,5 cm³ (10 doze), 5 cm³ (20 doze) și în flacoane cu o capacitate de 20 cm³ a câte 10 cm³ (40 doze). Flacoanele sunt umplute cu gaz inert sau cu aer uscat steril, etanșate cu dopuri din cauciuc, consolidate cu capace metalice.

Flacoanele sunt ambalate în cutii de carton cu pereți despărțitori, care asigură integritatea flacoanelor. Fiecare cutie cu vaccin este prevăzută cu Instrucțiune pentru administrare.

Cutiile cu vaccin sunt ambalate în lăzi.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

21 noiembrie 2013

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

