

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Вангард В Oral – вакцина жива ліофілізована проти *Bordetella bronchiseptica* у собак.

Склад

Вакцина складається з ліофілізованого та рідкого компонентів.

Ліофілізований компонент містить:

жива атенуйована бактерія *Bordetella bronchiseptica*, штам 92В

5,84x10⁸ – 8,9x10⁹ КУО;

*КУО – колонієутворююча одиниця

Допоміжні речовини

стабілізатор

25% кінцевої концентрації

середовище МЕМ

у кількості, достатній для доведення до кінцевого об'єму

Рідкий компонент містить:

Очищена вода

Фармацевтична форма

Ліофілізат та розчинник для оральної суспензії.

Імунобіологічні властивості

Застосування вакцини за рекомендованою схемою забезпечує формування активного імунітету тривалістю 12 місяців.

Вид тварин

Собаки.

Показання до застосування

Для вакцинації клінічно здорових собак віком 8 тижнів або старше для профілактики інфекційного трахеобронхіту собак ("розплідникового кашлю"), спричиненого *Bordetella bronchiseptica*.

Протипоказання

Цей препарат може бути застосований тільки для імунізації здорових тварин. Захисна імунна відповідь не може бути отримана у тварин, які:

- знаходяться в інкубаційному періоді інфекційних захворювань;
- знаходяться у стані виснаження;
- уражені гельмінтами;
- перебувають у стресовому стані, викликаному транспортуванням, впливом зовнішнього середовища, або у іншому імуносупресивному стані.

Напружений імунітет може бути не вироблений також у випадках, коли вакцина була застосована не відповідно до листівки-вкладки.

Застереження при застосуванні

Цей препарат призначений лише для перорального застосування з використанням вкладеного аплікатора. Парентеральне введення може викликати абсцеси та целюліт.

Вакциновані собаки можуть виділяти вакцинний штам *Bordetella bronchiseptica* до 35 днів ороназально та щонайменше 70 днів із фекаліями.

Через ослаблену природу вакцинного штаму немає необхідності тримати невакцинованих собак окремо від вакцинованих тварин, однак протягом цього часу рекомендується, щоб будь-які собаки з ослабленим імунітетом уникали контакту з вакцинованими собаками.

Безпека вакцинного штаму бактерій не вивчалася на інших видах тварин.

Застосовуючи вакцину потрібно використовувати стерильні шприці та голки. Продезінфікувати руки після застосування вакцини.

Так само як і при застосуванні інших вакцин, може виникати реакція у вигляді анафілаксії. У цьому випадку тварині негайно вводять адреналін або його аналоги і надалі проводять симптоматичну терапію.

Взаємодія з іншими засобами

Не використовуйте імуносупресивні засоби протягом 1 місяця після вакцинації продуктом.

Не застосовувати антибіотики протягом 14 днів після щеплення.

Немає інформації про безпеку та ефективність цієї вакцини при застосуванні з будь-яким іншим ветеринарним лікарським засобом. Тому рішення про використання цієї вакцини до або після будь-якого іншого ветеринарного лікарського засобу має прийматися в кожному конкретному випадку.

Особливі вказівки при застосуванні в період продуктивності

Слід уникати вакцинації вагітних самок.

Спосіб застосування та дози

Загальні вказівки: зніміть відривну пломбу та гумову пробку з флакону, що містить ліофілізований компонент. Зніміть пластиковий наконечник з аплікатора, влийте стерильний розчинник у флакон і обережно перемішайте, злегка обертаючи. Перенесіть вміст назад в аплікатор і введіть перорально дозу 1,0 мл у простір між щогою та яснами.

Первинна вакцинація: 1 доза (1 мл) клінічно здоровим собакам віком від 8-ти тижнів і старшим.

Ревакцинація: рекомендується щорічна ревакцинація однією дозою.

Побічні ефекти

Рідко (від 1 до 10 тварин із 10 000 тварин, які отримували лікування) після вакцинації можуть виникати незначні виділення з очей.

Дуже рідко (<1 тварина на 10 000 тварин, які отримували лікування, включно із окремими повідомленнями) можлива легка транзиторна діарея, блювання, виділення з носа, кашель, млявість протягом 14 днів після вакцинації; можливі також реакції гіперчутливості (наприклад, анафілаксія, задишка та/або тахіпное, набряк морди, кропив'янка), у разі чого слід без зволікань застосувати відповідне лікування.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВП

Обов'язково продезінфікувати руки після застосування вакцини.

У разі випадкової самоін'єкції під час розчинення вакцини, негайно звернутися до лікаря та показати лікарю листівку-вкладку або етикетку.

Особи, які застосовують вакцину собакам, повинні знати, що повторний вплив продукту може призвести до рідкісних реакцій гіперчутливості.

Особам з ослабленим імунітетом рекомендується уникати контакту з вакциною та щепленими собаками під час періоду виділення збудника через ротову порожнину.

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

Залишки невикористаного препарату та флакони знешкоджують відповідно до законодавства України.

Термін придатності

24 місяці. Весь вміст флакону необхідно використати одразу після розчинення.

Умови зберігання і транспортування

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 2 до 8 °С. Тривалий вплив високої температури та/або прямих сонячних променів може негативно вплинути на дію препарату. Не заморозувати!

Упаковка

Щільноукрупнені однодозові скляні флакони, що вміщують ліофілізовану фракцію Вангард В Oral та однодозові пластикові аплікатори, що вміщують рідку фракцію вакцини. В одній пластиковій упаковці міститься 25 доз вакцини (25 флаконів та 25 аплікаторів).

Правила відпуску

За рецептом.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

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

Назва та місцезнаходження виробника

Зоетіс Інк., 2000 Рокфорд Роад, Чарльз Сіті, Айова 50616, США.

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-дослідний інститут з лабораторної діагностики та ветеринарно-санітарної експертизи (ДНДІЛДВСЕ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНДІЛДВСЕ 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, ДНДІЛДВСЕ.