

Instrucțiune

pentru administrarea vaccinului contra rabiei, pestei canine, parvovirozei, hepatitei
infecțioase, adenovirozei și leptospirozei
(Dipentavac)

I. Informații generale

1. Denumirea comercială – Dipentavac.

Denumirea nepatentată: Vaccin contra rabiei, pestei canine, parvovirozei, hepatitei
infecțioase, adenovirozei și leptospirozei - Dipentavac.

2. Forma medicamentoasă: partea uscată „ Divac” – masă liofilizată, partea lichidă
„ Pentavac” - suspensie injectabilă (diluant pentru partea uscată).

Parte uscată – „ Divac” este obținută din virusul viu atenuat a pestei canine, tulpina
„Rokborn” și virus inactivat cu raze UV a virusului rabic tulpina „Vnucovo – 32”
liofilizați cu adaos în calitate de stabilizator a amestecului de jelatină și zaharoză
de 4% din volumul total.

Partea lichidă – „ Pentavac” este obținut din parvovirusul canin tulpina „D-I”,
adenovirusul de serotipul doi tulpina „LT” și leptospire din serotipul
Icterohaemorrhagiae (tulpina „VGNKI -2”) și *Canicola* (tulpina „ VGNKI-3”),
inactivați cu formalină(cu concentrația 0,3%) și adaos în calitate de adjuvant(3%)
gel de hidroxid de aluminiu (de 10%). Formaldehidul nu posedă acțiune
inhibitoare față de virusul viu a pestei.

Se prezintă partea uscată a vaccinului ca o masă amorfă de culoare pal- gălbuie cu
nuanță roz; partea lichidă – suspensie omogenă de culoare roză, care în timpul
păstrării

formează sediment ușor de culoare gri-deschis, care ușor dispăre la agitare.

Partea uscată „Divac” se ambalează câte 1 doză (1,5ml) în flacoane sterile
(fiole termosudate) de volum corespunzător, umplute cu gaz inert, ermetic închise
cu dopuri de cauciuc și capace din aluminiu.

Partea lichidă a vaccinului „ Pentavac” este ambalată câte 1 doză (2,2 ml) în
flacoane sterile (fiole termosudate) de volum corespunzător, umplute cu gaz inert,
închise cu dopuri de cauciuc și capace din aluminiu.

3. Flacoanele cu vaccin sunt ambalate în cutii a câte 5 doze (10 flacoane). În fiecare
cutie este instrucțiune pentru administrare.

Cutiile cu vaccin sunt ambalate în lăzi din carton care asigură integritatea,

Păstrarea și transportarea vaccinului. Termenul de valabilitate - 18 luni din data
producerii cu

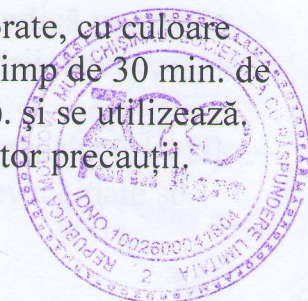
respectarea condițiilor de păstrare. Vaccinul cu termenul expirat se interzice spre
administrare.

4. Vaccinul se păstrează și transportează la loc uscat, ferit de lumină, la $T^{+2+10^{\circ}\text{C}}$.

5. A se păstra în loc inaccesibil pentru copii.

6. Conținutul flacoanelor fără etichetă, cu termenul expirat, deteriorate, cu culoare
sau consistență schimbată, cu impurități, ca și vaccinul nefolosit timp de 30 min. de
la deschidere se rebutează, decontaminează prin fierbere (5 min.). și se utilizează.

Utilizarea vaccinului decontaminat nu necesită respectarea anumitor precauții.



II. Particularități biologice

7. Vaccinul induce imunitate la câini contra rabiei, pestei canine, parvovirozei, hepatitei infecțioase, adenovirozei și leptospirozei timp de 12 luni, de la administrarea repetată la căței sau o singură dată la câinii adulți.

Într-un dozaj de vaccin se conține nu mai puțin de 1 UI/ml de virus rabic, nu mai puțin de $10^{3.5}$ TCD₅₀ de virus a pestei canine, nu mai puțin de $10^{3.0}$ GAE de parvovirus, nu mai puțin de $10^{3.0}$ GAE de adenovirus, leptospire inactivate din grupele serice *Icterohaemorrhagiae* și *Canicola* nu mai puțin de $1,5 \cdot 10^{8.0}$ de celule microbiene din fiecare grup seric.

Vaccinul e inofensiv, nu posedă acțiune terapeutică.

III. Mod de administrare

8. Vaccinul „Dipentavac” se indică pentru imunizarea câinilor contra rabiei, pestei canine, parvovirozei, hepatitei infecțioase, adenovirozei și leptospirozei.
9. Se interzice administrarea la animale clinic bolnave, iepuizate, cu temperatura corpului ridicată, cățeilor mai mici de 60 zile, căței în perioada schimbării dinților sau în a doua jumătate a gestației.

Cu 10 zile înainte de vaccinare se face dehelmintizare.

10. Câinii se vaccinează de la vârsta de 60 zile. Se administrează s/cutan sau i/muscular, de două ori, cu interval de 2-3 săptămâni.

Înainte de administrare, flaconul cu partea lichidă se agită și se extrage 1,2 ml pentru un animal de până la 5 kg și 2,2 ml pentru un câine mai mare de 5 kg și se adaogă în flaconul cu liofilizat, se agită minuțios până la diluarea totală. Pentru vaccinare se folosesc seringi și ace sterile. Locul inoculării nu se prelucrează.

Următoare vaccinare va fi efectuată după schimbarea dinților în același dozaj. Revaccinarea se face anual, o singură dată, în aceeași doză.

11. Simptome de rabie, pestă canină, parvoviroză, hepatită infecțioasă, adenoviroză, leptospiroză sau alte manifestări patologice în caz de supradozare nu au fost înregistrate.
12. Reacții postvaccinale eșite din comun, în urma primei vaccinări sau a următoarelor vaccinări nu au fost observate.
13. E important să nu fie încălcată schema de vaccinare, deoarece asta poate duce la diminuarea eficienței contra rabiei, pestei canine, parvovirozei, hepatitei infecțioase, adenovirozei și leptospirozei. În caz de omitere a unui dozaj e important ca el să fie administrat cât de repede posibil.
14. La administrarea vaccinului conform instrucțiunii, reacții adverse sau complicații nu apar. În cazul apariției reacțiilor alergice la unele animale, se indică preparate antihistaminice. Posibil apariția unei umflături în urma administrării, apatie, lipsa poftei de mâncare, care nu necesită implicare.
15. Administrarea serurilor specifice sau a imunoglobulinelor se stopează cu 14 zile înainte de vaccinare. La expirarea termenului limită, animalele nevaccinate se vaccinează.



În perioada formării imunității se evită plimbarea câinilor în locuri frecventate de alte animale.

16. Termen de așteptare pentru produsele de origine animală nu se stabilesc.

IV. Regulile de igienă personală

17. În timpul lucrului cu vaccinul, e important să fie respectate regulile de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu preparatele de uz veterinar.
18. Persoanele ocupate în vaccinarea câinilor trebuie să poarte haine de protecție (halat, bonetă, mănuși), locul de muncă să fie dotat cu trusă medicală.
19. În cazul nimeririi accidentale a vaccinului pe suprafața pielii sau a tunicilor, mucoase se recomandă de spălat din abundență cu apă. În caz de revărsare a vaccinului, suprafața dată se prelucrează cu cloramină de 5% sau alt dezinfectant. În cazul administrării vaccinului omului, locul inoculării se prelucrează cu alcool de 70% și se adresează în instituție medicală.
20. Unitatea-productoare: ZAO „Vetzerotentr”, 129337, Moscova, Hibinskii pr.2
21. Importator în R. Moldova: SRL „Zoofarmagro”, m. Chișinău, str. Camenița 2A
Tel/fax +373022855-071; +373022855-073

