



Е.А. НЕПОКЛОНОВ

19 МАР 2014

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины Пиродог с растворителем для профилактики бабезиоза собак

(организация – разработчик: «Merial», Франция)

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Пиродог (Pirodog).  
Международное непатентованное наименование: Вакцина для профилактики бабезиоза собак с растворителем.

2. Лекарственная форма: вакцина - лиофилизированная масса; растворитель - раствор для инъекций.

Вакцина изготовлена из эритроцитов СПФ-собак, зараженных *Babesia canis* (штамм «BC15-19») и обработанных гамма-лучами. Растворитель состоит из сапонина - 6 НУ (гемолитических единиц) и воды для инъекций - до 1 мл.

По внешнему виду вакцина представляет собой сухую однородную массу темно-розового цвета; растворитель - прозрачную бесцветную жидкость.

Вакцина расфасована по 1 иммунизирующей дозе (1 см<sup>3</sup>) в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками; а растворитель по 1 мл в шприцы.

3. Флаконы с вакциной и шприцы с растворителем по 10 штук упакованы в коробки. В каждую коробку вкладывают инструкцию по применению вакцины на русском языке.

4. Вакцину хранят и транспортируют в сухом темном месте при температуре от 2°C до 8°C. Замораживание вакцины не допускается.

Срок годности вакцины при соблюдении условий хранения и транспортирования 24 месяца с даты выпуска. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

5. Вакцину следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Флаконы с вакциной и растворитель без этикеток, с истекшим сроком годности, с нарушением целостности и/или герметичности укупорки, с измененным цветом и/или консистенцией содержимого, с наличием посторонней примеси, подвергшиеся замораживанию, с осадком, не восстанавливающим однородность при встряхивании, не использованные сразу после вскрытия подлежат выбраковке и обеззараживанию путем кипячения в течение 30 минут с последующей утилизацией.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

### II. Биологические свойства

7. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у собак к возбудителю бабезиоза через 14 суток после двукратного введения, продолжительностью не менее 12 месяцев.

Флакон с одной дозой вакцины содержит лиофилизированную массу инактивированной культуры *Babesia canis* для получения у вакцинированных собак титра антител не менее 2,2 log<sub>10</sub>.

Вакцина не обладает лечебными свойствами; при применении в рекомендованных дозах не вызывает повышения температуры тела, изменения морфологических показателей крови.

### III. Порядок применения

8. Вакцина предназначена для профилактики бабезиоза собак.

9. Запрещено вакцинировать клинически больных и/или ослабленных животных, а также щенных сук. За 10 дней до вакцинации необходимо провести дегельминтизацию собак.

10. Вакцинации подлежат собаки с 5-месячного возраста.

Перед применением растворитель вводят во флакон с вакциной и, не вынимая иглу, перемешивают до образования однородной взвеси. Приготовленную таким образом вакцину используют немедленно.

Вакцину вводят двукратно с интервалом 3-4 недели, подкожно в область холки, в дозе 1 мл, независимо от массы и породы собак.

Ревакцинируют собак каждые 6 месяцев или ежегодно в зависимости от эпизоотической ситуации по бабезиозу, однократно в дозе 1 мл.

11. Симптомов проявления бабезиоза собак или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

12. Особенности поствакцинальной реакции при первичной и повторных иммунизациях не установлено.

13. Следует избегать нарушений схемы проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики бабезиоза собак. В случае пропуска очередного введения необходимо провести иммунизацию как можно скорее.

14. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. У отдельных животных может кратковременно повыситься температура тела и образоваться незначительная припухлость в месте инъекции, исчезающая самопроизвольно. В исключительных случаях возможна анафилактическая реакция. В этом случае проводят симптоматическое лечение.

15. Не допускается одновременное применение вакцины Пиродог с другими иммунобиологическими препаратами, за исключением вакцин против бешенства и лептоспироза при условии введения их в разные места.

16. Вакина Пиродог не предназначена для продуктивных животных.

### IV. Меры личной профилактики

17. При работе с вакциной следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами для ветеринарного применения.

18. Все лица, участвующие в проведении вакцинации, должны быть одеты в спецодежду и обеспечены индивидуальными средствами защиты. В местах работы должна быть аптечка первой доврачебной помощи. Людям с гиперчувствительностью к компонентам вакцины необходимо избегать прямого контакта с Пиродог. При случайном попадании вакцины на кожу или слизистые оболочки глаз их необходимо промыть большим количеством воды. В случае проявления аллергических реакций или при случайном введении вакцины человеку, место введения необходимо обработать 70% раствором этилового спирта, обратиться в медицинское учреждение, имея при себе инструкцию по применению или этикетку.

19. Запрещается использование пустых флаконов и шприцев из-под лекарственного препарата для бытовых целей; их помещают в целлофановый пакет и утилизируют с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: «Merial», 29 av. Tony Garnier, 69007, Lyon, France.

Адрес места производства: «Merial», Laboratoire Porte des Alpes, 69800 Saint Priest, France.

Инструкция по применению вакцины Пиродог разработана компанией «Merial» (Франция) и Бизнес-подразделением Мериал (г. Москва).

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению вакцины Пиродог, утвержденная Россельхознадзором 31 октября 2011 г.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер Регистрационного удостоверения