

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Dipentavac

vaccin contra rabiei, pestei, parvovirozei, hepatitei infecțioase, adenovirozei și leptospirozei
canine

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți 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 reacții adverse nemenționate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.

OOO firma "VETZVEROCENTR", 129337, or. Moscova, pasaj Hibinskii 2
Rusia

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

Dipentavac - vaccin, fiecare doză a căruia constă din două flacoane ce trebuie reconstituite.

Fracțiunea uscată "Divac " - liofilizat pentru prepararea suspensiei injectabile (vaccin viu), fracțiunea lichidă - suspensie injectabilă (vaccin inactivat).

Componentul uscat este obținut din virus atenuat a pestei canină tulpina " Rokborn " și virusul rabic tulpina "Vnukovo-32" inactivat cu raze UV cu adaos de stabilizator, mediu jelatino-zaharos(4%) din volumul total.

Componentul lichid “Pentavac” - obținut din parvovirusul canin tulpina “D-1”, adenovirusul canin de serotipul 2 tulpina „LT” și leptospire din grupurile serologice *Icterohaemorrhagiae* (tulpina “VGNKI-2”) și *Canicola* (tulpina „VGNKI-3,,) inactivate cu formalină (în concentrație 0,3%) și adjuvant (3%) gel de hidroxid de aluminiu de 10%. Acțiunea de inhibare a formaldehidei asupra virusului viu a pestei canine lipsește.

O doză conține nu mai puțin de 1UI/cm³ de virus rabic, nu mai puțin de 103,5 TCD₅₀ de pestă canină, nu mai puțin de 103,0 HAU parvovirus canin, nu mai puțin de 103,0 HAU de adenovirus, leptospire inactivate din grupele serologice *Icterohaemorrhagiae* și *Canicola* nu mai puțin de 1,5*10⁸,0 de celule microbiene din fiecare grupă.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Dipentavac-ul se indică pentru imunizarea câinilor contra rabiei, pestei canine, parvovirozei, hepatitei infecțioase, adenovirozei și leptospirozei.

4. CONTRAINDICAȚII

Imunizarea animalelor bolnave sau slăbite, cu temperatura corpului ridicată, cățelei cu vârsta sub 60 zile sau în perioada schimbării dinților, femele gestante în trimestrul doi. Cățelei de la femelele vaccinate, nu se vaccinează până la vârsta de 8-9 săptămâni, deoarece au imunitate colostrală. A nu se administra concomitent cu seruri specifice sau imunoglobuline contra rabiei, pestei canine, parvovirozei, hepatitei, adenovirozei sau leptospirozei.

5. REACȚII ADVERSE

La administrarea conform instrucțiunii date, reacții adverse și complicații nu apar. În caz de sensibilitate individuală sporită, unele animale pot manifesta reacție alergică.

În astfel de cazuri se administrează antihistaminice.

În rare cazuri poate fi observată o ușoară tumefiere, deprimare și inapetență care trec de la sine.

În caz că tumefierea este dureroasă se recomandă tratament simptomatic.

6. SPECII ȚINTĂ

Câini cu vârsta mai mare de 8 săptămâni.

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

Câinii se vaccinează de la vârsta de 60 zile, de două ori cu interval de 2-3 săptămâni.

Cu 10 zile în prealabil se dehelmintizează.

Pentru a reconstitui vaccinul, în flaconul cu fracțiunea uscată, se adaugă 1,2 cm³ din partea lichidă dacă animalul e cu greutatea pînă la 5 kg și 2,2 cm³ dacă e mai greu de 5 kg, se agită și se injectează imediat subcutanat sau i/muscular. Pentru vaccinare se folosesc

seringi și ace sterile. Locul injectării nu se dezinfectează.

Următoarea imunizare se face după schimbarea dinților în aceeași doză, apoi anual.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc întunecos, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 2°C + 8°C, în locuri inaccesibile copiilor.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare. Ambalajele deșerte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele D-ră.

Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot folosi greșit.

Folosirea serurilor specifice sau a imunoglobulinelor se stopează cu 14 zile pînă la vaccinare. La expirarea acestui termen, animalele neimunizate se vaccinează.

Imunizarea animalelor în primul trimestru al gestației și în perioada lactației se face cu precauție luând în considerație starea generală a animalului și numai sub supravegherea medicului veterinar.

În timpul formării imunității se interzice plimbarea câinilor pe teritorii unde sunt întreținute alte animale.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

18 luni din data producerii.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Fracțiunea uscată a vaccinului "Divac" se ambalează a câte 1 doză (1,5 ml) în flacon (fiolă) sterile, umplute cu gaz inert și închise cu dopuri din cauciuc și capace din aluminiu.

Fracțiunea lichidă "Pentavac" se ambalează a câte 1 doză (2,2 ml) în flacoane sterile. Închise cu dopuri din cauciuc și capac din aluminiu. Flacoanele sunt ambalate în cutii a câte 5 doze de fiecare (10 flacoane).

15. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL "Zoofarmagro", m. Chișinău, str. Camenița 4a; tel/fax +373 022 855-071;
Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru