

1

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

29.04.2025

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Вангард 7 (Vanguard 7)

(Организация-разработчик: «Zoetis Inc», 10 Sylvan Way, Parsippany, New
Jersey 07054, USA)

Номер регистрационного удостоверения:
840-1-31.13-4227 №ПВИ-1-1.3/01329

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Вангард 7 (Vanguard 7).

Международное непатентованное наименование: Вакцина против чумы, инфекционного гепатита, аденовирусной инфекции, парагриппа, парвовирусного энтерита (типов 2, 2a, 2b и 2c) и лептоспироза собак.

2. Лекарственная форма: первый компонент – лиофилизат для приготовления суспензии для инъекций; второй компонент – суспензия для инъекций.

Ллиофилизированный компонент – Вангард DA₂Pi – изготовлен из аттенуированных возбудителей чумы плотоядных (штамм Snyder-Hill), аденовирусной инфекции собак (серотип II штамм Manhattan), парагриппа плотоядных (штамм CPI5), с добавлением стабилизатора L2 и среды Игла.

Жидкий компонент – Вангард CPV-L – изготовлен из лептоспир серогрупп *Canicola* (штамм C51) и *Icterohaemorrhagiae* (штамм NADL 11403), инаktivированных тиомерсалом, и аттенуированного парвовируса собак (штамм NL-35-D) с добавлением среды Игла.

Допускается остаточное содержание гентамицина и неомицина в лекарственном препарате.

В одной иммунизирующей дозе компонента «Вангард DA₂Pi» содержится не менее: $10^{3.0}$ CCID₅₀ вируса чумы плотоядных, $10^{3.2}$ CCID₅₀ аденовируса типа II, $10^{6.0}$ CCID₅₀ вируса парагриппа плотоядных.

В одной иммунизирующей дозе компонента «Вангард CPV-L» содержится инаktivированная культура *Leptospira canicola* (не менее 420 RU) и *Leptospira icterohaemorrhagiae* (не менее 463 RU) и аттенуированный парвовирус в титре не менее $10^{7.0}$ CCID₅₀.

3. По внешнему виду лиофилизированный компонент представляет собой лиофильно высушенную слабо окрашенную массу от розового до оранжевого цвета, а жидкий – прозрачную или слегка мутную жидкость розоватого цвета.

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

4. Компоненты вакцины расфасованы по 1 см³ (1 доза) в стерильные стеклянные флаконы соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

Флаконы с вакциной упакованы в пластиковые коробки по 25 доз (50 флаконов). В каждую коробку с вакциной вложена инструкция по применению на русском языке.

5. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2 °С до 8 °С

Замораживание вакцины не допускается.

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

7. Вакцину во флаконах без этикеток, с истекшим сроком годности, с нарушением целостности и/или герметичности укупорки, с измененным внешним видом, подвергавшуюся замораживанию, а также остатки вакцины, не использованные в течение 30 минут после вскрытия флаконов бракуют и обеззараживают кипячением или обрабатывают 2% раствором щелочи или 5% раствором хлорамина (1:1) в течение 30 минут.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

8. Условия отпуска: отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

9. Фармакотерапевтическая группа: иммунобиологический лекарственный препарат.

10. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у вакцинированных собак к возбудителям чумы плотоядных, инфекционного гепатита плотоядных, аденовирусной инфекции собак, парагриппа плотоядных, парвовирусного энтерита собак (типов 2, 2а, 2в и 2с) и лептоспироза собак через 21 сутки после повторного введения, продолжительностью 12 месяцев.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

11. Вакцина предназначена для профилактики чумы, инфекционного гепатита, аденовирусной инфекции, парагриппа, парвовирусного энтерита (типов 2, 2а, 2в и 2с) и лептоспироза собак.

12. Запрещается вакцинировать клинически больных животных и щенных сук.

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

Все лица, участвующие в проведении вакцинации должны быть обеспечены спецодеждой.

При случайном попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки, их необходимо промыть большим количеством чистой воды.

При случайном введении препарата человеку, место инъекции необходимо обработать 70 % раствором этилового спирта, обратиться в медицинское учреждение и сообщить об этом врачу.

14. Запрещается вакцинировать щенных сук.

15. Вакцинации подлежат собаки, начиная с 8 недельного возраста.

Вакцину вводят животным подкожно в объеме 1,0 см³ (одна иммунизирующая доза).

Вакцинируют животных двукратно в возрасте 8 и 12 недель. Допускается трехкратная вакцинация собак в возрасте 5, 8 и 12 недель.

Ревакцинируют собак 1 раз в год однократно одной дозой вакцины. Взрослых, ранее не иммунизированных собак вакцинируют двукратно с интервалом 2-3 недели.

Перед применением содержимое флакона с компонентом «Вангард CPV-L» взбалтывают и вносят во флакон с компонентом «Вангард DA₂Pi», и встряхивают до полного растворения сухого компонента. Для введения вакцины используют стерильные шприцы и иглы. Поверхность кожи в месте инъекции обрабатывают 70 % раствором этилового спирта.

16. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. В редких случаях возможно возникновение анафилактики, при этом проводят симптоматическую терапию.

17. Симптомов проявления чумы плотоядных, инфекционного гепатита плотоядных, аденовирусной инфекции собак, парагриппа плотоядных, парвовирусного энтерита собак и лептоспироза собак или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

18. Взаимодействия вакцины Вангард 7 с другими лекарственными препаратами не выявлено.

19. Особенности поствакцинальной реакции при первичной иммунизации не установлено.

20. Следует избегать нарушения схемы (сроков) проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики чумы, инфекционного гепатита, аденовирусной инфекции, парагриппа, парвовирусного энтерита и лептоспироза собак. В случае пропуска очередного введения вакцины необходимо провести иммунизацию как можно скорее.

21. Сроки возможного использования продукции животного происхождения после введения вакцины Вангард 7 не устанавливаются.

Наименования и адреса
производственных площадок
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения

Зоэтис Бельджиум Эс. Эй., Рюе Лейд
Бурниат 1-1348, Лувейн-Ла-Нев,
Бельгия/ Zoetis Belgium S.A., Rue Laid
Burniat 1-1348 Louvain-La-Neuve,
Belgium.

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем или
владельцем регистрационного
удостоверения лекарственного
препарата на принятие претензий от
потребителя

ООО «Зоэтис», РФ, 123112, Москва,
Пресненская набережная, д. 10.

Менеджер по регистрации ООО «Зоэтис»
Писковцева А. Ю.

«01» октября 2024 г.



Handwritten signature in blue ink.