



СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора

К. А. САВЕНКОВ

09 СЕН 2025

ИНСТРУКЦИЯ  
по ветеринарному применению вакцины  
«Карнифел РСНР»

(Организация-разработчик: ФГБУ «ВНИИЗЖ», 600901, Владимирская область,  
г. о. город Владимир, г. Владимир, мкр. Юрьевец, ул. Гвардейская, 6)

Номер регистрационного удостоверения: 12-1-13.24-5178№ПВР-1-13.24/03977

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Карнифел РСНР (Carnifel РСНР).

Международное непатентованное наименование: Вакцина против панлейкопении, калицивируса, вирусного ринотрахеита и бешенства кошек.

2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций (инактивированная вакцина). Вакцина произведена из культуральных жидкостей клеточной культуры CrFk, ВНК-21 инфицированных вирусами панлейкопении кошек (штамм «Шеба»), калицивируса кошек (штамм «Перс» и штамм «Фауна»), вирусного ринотрахеита кошек (штамм "Лавр"), бешенства (штамм «ВНИИЗЖ») - 90% и инактивированных аминоэтилэтиленимином, с добавлением адъюванта гидроокиси алюминия - 10%.

3. По внешнему виду вакцина представляет собой однородную суспензию розового или светло-розового цвета, при хранении которой допускается выпадение рыхлого осадка, однородность суспензии восстанавливается при взбалтывании флакона.

Срок годности вакцины 12 месяцев от даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

4. Вакцина расфасована по 1 прививной дозе (1,0 см<sup>3</sup>) в стерильные стеклянные флаконы соответствующей вместимости, герметично укупорены резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

Флаконы с вакциной упакованы в блистеры по 1-10 флаконов (1-10 доз). В каждый блистер с вакциной вложена инструкция по ее применению и этикетка вкладыш.

5. Вакцину хранят и транспортируют в защищенном от света месте при температуре от 2°C до 8°C. Замораживание вакцины не допускается.

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

7. Флаконы с вакциной без этикеток, с нарушением целостности и герметичности укупорки, с измененным внешним видом, подвергшиеся замораживанию, с истекшим сроком годности, не использованные в течение 2 часов после вскрытия флакона подлежат выбраковке и обеззараживанию путем кипячения в течение 30 минут или обработке 2% раствором щелочи, или 5% раствором хлорамина (1:1) в течение 30 минут.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

8. Вакцину отпускают без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические (биологические) свойства

9. Вакцина относится к фармакотерапевтической группе иммунобиологических лекарственных препаратов.

10. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у вакцинированных кошек к возбудителям панлейкопении, калицивирусной инфекции, вирусного ринотрахеита и бешенства кошек через 14 суток после двукратного введения продолжительностью не менее 12 месяцев.

Одна иммунизирующая доза вакцины содержит инактивированные вирусы: панлейкопении штамм «Шеба» (титр вируса до инаktivации не менее  $8,0 \log_2$  ГАЕ (1:256), калицивироза штамм «Перс» (титр вируса до инаktivации не менее  $7,0 \lg$  ТЦД<sub>50</sub>/см<sup>3</sup>) и штамм «Фауна» (титр вируса до инаktivации не менее  $6,5 \lg$  ТЦД<sub>50</sub>/см<sup>3</sup>), вирусного ринотрахеита кошек штамм «Лавр» (титр вируса до инаktivации не менее  $7,0 \lg$  ТЦД<sub>50</sub>/см<sup>3</sup>), не менее 1 МЕ инаktivированного вируса бешенства штамм «ВНИИЗЖ».

Вакцина безвредна и ареактогенна, лечебными свойствами не обладает.

## III. Порядок применения

11. Вакцина предназначена для профилактики панлейкопении, калицивирусной инфекции, вирусного ринотрахеита и бешенства у кошек.

12. Запрещено прививать клинически больных и/или ослабленных животных.

13. При работе с вакциной следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами ветеринарного назначения. 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. При вакцинации необходимо соблюдать правила асептики и антисептики.

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

При случайном введении вакцины человеку место инъекции необходимо обработать 70%-ным раствором этилового спирта и обратиться в медицинское учреждение.

14. Запрещается вакцинация беременных и лактирующих животных.

15. Вакцинации подлежат клинически здоровые животные. Вакцину вводят подкожно котятам с 3 месячного возраста двукратно с интервалом в 21 сутки. За 10 суток до первой вакцинации необходимо провести дегельминтизацию животных.

Вакцину вводят с соблюдением правил асептики подкожно в дозе 1,0 см<sup>3</sup>.

Ревакцинацию животных проводят один раз в год однократно одной дозой вакцины. Взрослых, ранее не иммунизированных кошек вакцинируют двукратно с интервалом в 21 сутки.

Перед применением содержимое флакона с вакциной взбалтывают до однородности суспензии. Для вакцинации используют стерильные одноразовые шприцы и иглы. Место введения вакцины обрабатывают 70% раствором этилового спирта или другими антисептиками.

16. После иммунизации у отдельных животных в течение 1-3 суток возможно незначительное повышение температуры тела и снижение аппетита, образование на месте введения вакцины припухлости, которая самопроизвольно исчезает через 2-3 суток. В редких случаях возможно возникновение анафилактической реакции, при этом проводят симптоматическое лечение.

17. Симптомов проявления панлейкопении, калицивирусной инфекции, вирусного ринотрахеита и бешенства у кошек или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

18. Данных о применении вакцины с другими лекарственными препаратами нет. Применение вакцины с другими лекарственными препаратами необходимо осуществлять только по рекомендации ветеринарного специалиста.

19. Особенности поствакцинальной реакции при первичной иммунизации не установлено.

20. Следует избегать нарушений схемы (сроков) проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики панлейкопении, калицивирусной инфекции, вирусного ринотрахеита и бешенства кошек. В случае

пропуска очередного введения вакцины необходимо провести иммунизацию как можно скорее.

21. Вакцина не предназначена для применения продуктивным сельскохозяйственным животным.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения: федеральное государственное бюджетное учреждение «Федеральный центр охраны здоровья животных» (ФГБУ «ВНИИЗЖ»), 600901, Владимирская область, г. о. город Владимир, г. Владимир, мкр. Юрьевец, ул. Гвардейская, д.6, к. 10, к. 11.

Наименование и адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя: федеральное государственное бюджетное учреждение «Федеральный центр охраны здоровья животных» (ФГБУ «ВНИИЗЖ»), 600901, Владимирская область, г. о. город Владимир, г. Владимир, мкр. Юрьевец, ул. Гвардейская, д.6.

Заместитель руководителя  
службы качества ФГБУ «ВНИИЗЖ»



А.В. Константинов