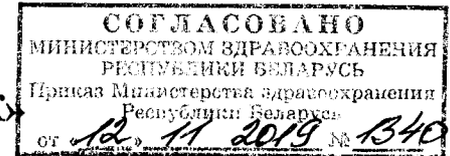


## ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

«ВИТАГЕРПАВАК»



**Вакцина герпетическая культуральная инактивированная,  
лиофилизат для приготовления раствора для внутрикожного  
введения.**

Регистрационное удостоверение № \_\_\_\_\_

**Состав**

В одной прививочной дозе (0,2 мл) содержится:

Активные компоненты:

Специфические антигены вируса простого герпеса (ВПГ) I и II типов, (штамм «УС» и штамм «ВН» соответственно), полученные путем репродукции в культуре перевиваемых клеток почек африканской зеленой мартышки (VERO B), инактивированные формальдегидом и лиофилизированные с добавлением в качестве стабилизатора сахарозо-желатозной среды.

Вспомогательные вещества: формальдегид не более 200 мкг/мл; гентамицина сульфат не более 40 мкг/мл, сахароза не более 0,075 г/мл; желатоза не более 0,01 г/мл.

**Описание**

Аморфная масса от светло-желтого до розового цвета. Гигроскопична.

**Иммунологические свойства**

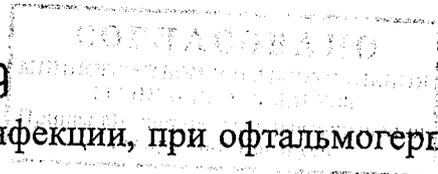
Вакцина стимулирует клеточные механизмы резистентности организма человека к вирусу простого герпеса I и II типов.

**Назначение**

Профилактика рецидивов герпетических инфекций вызываемых вирусом простого герпеса I и II типов.

**Способ применения и дозировка**

Вакцинацию проводят в лечебно-оздоровительных учреждениях по назначению и под контролем врача. Вакцину применяют в стадии ремиссии, не ранее, чем через 10 дней после полного исчезновения



клинических проявлений герпетической инфекции, при офтальмогерпесе не ранее, чем через 1 месяц.

Содержимое флакона растворяют в 0,3 мл растворителя (стерильная вода для инъекций). Для этого растворитель с помощью шприца с иглой вносят во флакон с вакциной, который затем встряхивают до полного растворения содержимого. Растворенный препарат должен представлять собой опалесцирующую жидкость розового или розового с желтым оттенком цвета. Видимые механические включения должны отсутствовать. Растворенная вакцина хранению не подлежит.

Не пригоден к применению препарат во флаконах с нарушенной целостностью, маркировкой, при изменении цвета, при истекшем сроке годности, при неправильном хранении.

Вскрытие флакона, растворение препарата и процедуру вакцинации осуществляют при строгом соблюдении правил асептики.

Препарат вводят внутрикожно в область внутренней поверхности предплечья в разовой дозе 0,2 мл. (контроль- образование «лимонной корочки»).

Курс вакцинации при герпетической инфекции кожи и слизистых состоит из 5 инъекций, которые проводят с интервалом в 7 дней.

Больным с осложненной герпетической инфекцией (рецидивы 1 и более раз в месяц) 2-ю и последующие инъекции повторяют с интервалом 10 дней.

Через 6 месяцев проводят повторный курс вакцинации (5 инъекций),

#### **Побочное действие**

После введения вакцины у отдельных лиц могут развиваться местные и общие реакции.

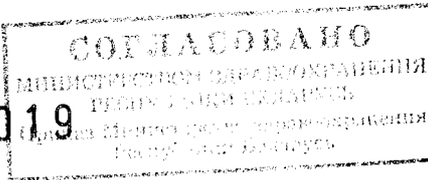
Местная реакция:

Проявляется гиперемией кожи диаметром до 2 см в течение первых суток и слабое кратковременное жжение в месте инъекции.

Общая реакция может выражаться в незначительном повышении температуры (не выше 37,5 °С), слабости, проходящих без лечения.



НД РБ



65 17 - 2 019

**Условия отпуска**

Отпускается по рецепту врача.

**Производитель:** АО «ФИРМА «ВИТАФАРМА» 125040, г. Москва, ул. Ямского поля 1-я, д. 17, корп. 12, комн.25г. тел/факс: (499) 257-10-90.

**Адрес места производства:** 152023, \_Ярославская область, г.Переславль-Залесский, ул. Магистральная, д.38, д.38, зд.2, д.38, зд.3.

Информацию о нежелательных реакциях и случаях осложнений при применении препарата, а также о качестве препарата, следует направлять в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор) и в адрес предприятия-производителя с указанием номера серии и срока годности препарата.