

Додаток 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00234-02-10
від 17.07.2015

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Нобівак[®] КС, Nobivac[®] КС – вакцина жива ліофілізована комбінована проти бордетеліозу та парагрипу собак.

Склад

Кожна доза (0,4 мл) містить:

бактерію *Bordetella bronchiseptica*, штам В-С2 $\geq 10^{8,0}$ КУО;
вірус парагрипу собак, штам Cornell $\geq 10^{3,0}$ TCID₅₀.

Фармацевтична форма

Ліофілізат та розчинник для відновлення розчину для закапування в ніс.

Імунобіологічні властивості

Стимулює розвиток активного імунітету до «кашлю розплідників» собак внаслідок утворення антитіл до *Bordetella bronchiseptica* та вірусу парагрипу собак. Імунітет утворюється через 72 години до *Bordetella bronchiseptica* та через 21 добу до вірусу парагрипу собак, і зберігається протягом 1 року.

Вид тварин

Собаки.

Показання до застосування

Призначено для активної імунізації собак проти *Bordetella bronchiseptica* та вірусу парагрипу собак, що попереджує кашель у собак.

Протипоказання

Не вакцинувати хворих тварин.

Застереження при застосуванні

Перед використанням розчинник необхідно довести до кімнатної температури. Після додавання розчинника потрібно енергійно струсити вакцину. Вміст флакону використати протягом 1 години після розчинення вакцини.

Взаємодія з іншими засобами

Не застосовувати разом з іншими інтраназальними лікарськими засобами, а також в період терапії антибіотиками.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Було доведено, що ця вакцина є безпечною для вагітних сук.

Спосіб застосування та дози

Розчинити в асептичних умовах ліофілізовану вакцину за допомогою доданого розчинника. Видалити голку, під'єднати наконечник аплікатора та застосувати в одну ніздрю 0,4 мл.

Схема вакцинації

Одна доза за 72 години до періоду припустимого ризику. Вакцинувати собак у віці не менше 2 тижнів. Ревакцинацію проводити щорічно.

Побічні ефекти

У дуже молодих чутливих цуценят іноді можуть мати місце транзиторні виділення з очей та носу.

Період виведення (каренції)

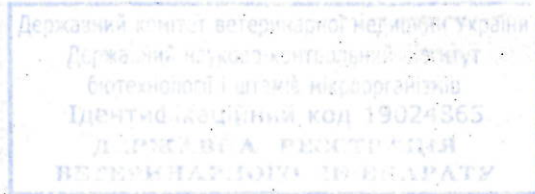
Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП

Необхідно дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами.

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВІП, способи його знешкодження і утилізації

Невикористаний і протермінований препарат, упаковку слід утилізувати відповідно до діючого законодавства України (кип'ятять або спалюють).



Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00234-02-10
від 17.07.2015

Термін придатності

Вакцина в ліофілізованій формі - 27 місяців при температурі (2-8) °С; розчинник – 60 місяців.

Після розчинення вакцину необхідно використати протягом 1 години.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в темному місці при температурі від 2°С до 8°С. Зберігати у недоступному для сторонніх осіб, особливо дітей, місці. Не заморозувати.

Упаковка

Флакон 3 мл (форма випуску: одна доза) або 10 мл (форма випуску: 5 та 10 доз). Також додається флакон зі стерильним розчинником та аплікатор.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, П.О. Бокс 31, 5830 АА Боксmeer, Нідерланди.

Правила відпуску

Без рецепту. Застосовувати препарат може лише лікар (фельдшер) ветеринарної медицини.

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-контрольний інститут біотехнології і штамів мікроорганізмів (ДНКІБШМ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНКІБШМ направляють, відповідно до “Вказівки про порядок пред’явлення рекламаций на біологічні препарати, що призначені для застосування у ветеринарній медицині” від 03.06.98 № 2 три нерозкриті флакони цієї серії препарату за адресою 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНКІБШМ.