

Додаток 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00060-02-14
від 03.04.2014

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Нобівак® Трикет Трио, Nobivac® Tricat Trio – жива атенуйована вакцина проти вірусного ринотрахеїту, панлейкопенії та каліцивірусної інфекції котів.

Склад

Кожна доза (1 мл) містить:

- живий атенуйований вірус каліцивірусної інфекції котів F9 щонайменше 4,6 log₁₀ PFU;
- живий атенуйований вірус ринотрахеїту котів, штам G2620A щонайменше 5,2 log₁₀ PFU;
- живий атенуйований вірус панлейкопенії котів, штам MW-1 щонайменше 4,3 log₁₀ TCID₅₀.

Фармацевтична форма

Вакцина - ліофілізат, розчинник – стерильний розчин.

Імунобіологічні властивості

Вакцина викликає утворення активного гуморального імунітету проти збудників каліцивірусної інфекції, вірусного ринотрахеїту і панлейкопенії котів.

Вид тварин

Коти.

Показання до застосування

Для формування активного імунітету у котів починаючи з 8-9 тижневого віку, з метою зменшення клінічних ознак і виділення польових вірусів каліцивірусної інфекції та вірусного ринотрахеїту котів; для попередження клінічних ознак, викликаних вірусом панлейкопенії котів і виділення польового вірусу.

Протипоказання

Не застосовувати хворим і виснаженим тваринам.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати лише клінічно здорових тварин.

Взаємодія з іншими засобами

Невідомі.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Не рекомендовано через відсутність достовірних даних клінічних досліджень.

Спосіб застосування та дози

У флакон з вакциною додають розчинник Нобівак®Ділуент і ретельно розмішують. 1 мл вакцини вводять шляхом підшкірної ін'єкції. Базова вакцинація: вакцинують двічі по 1 дозі з інтервалом 3-4 тижні. Перша вакцинація відбувається у віці 8-9 тижнів, друга у віці 12 тижнів. Ревакцинація - 1 доза проти FCV і FVR кожен рік і проти FPLV - кожні 3 роки.

Побічні ефекти

У дуже рідких випадках можливий розвиток помірної гіперчутливої реакції анафілактичного типу, як і при введенні інших чужорідних білків. У даному випадку рекомендують підшкірне введення розчину адреналіну.

Може спостерігатися:

- невелика тимчасова припухлість у ділянці ін'єкції протягом доби;
- невелике тимчасове підвищення ректальної температури (<40 °C);
- деякий дискомфорт протягом першої доби після вакцинації.

Період виведення (каренції)

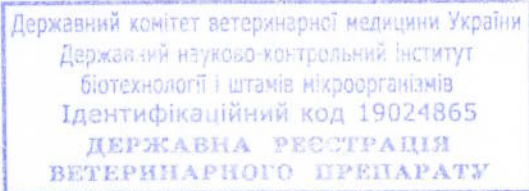
Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВПІ

У випадку самоін'єкції негайно звернутися до лікаря і показати упаковку та листівку-вкладку.

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

Невикористаний і протермінований препарат утилізують шляхом кип'ятіння або спалюють.



Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00060-02-14
від 03.04.2014

Термін придатності

Вакцини - 33 місяці.

Розчинника - 5 років.

Після розчинення вакцина придатна на протязі 30 хвилин.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому, темному місці при температурі від 2 °С до 8 °С. Не заморожувати. Уникати тривалого або повторного порушення температурного режиму зберігання вакцини. У літній період, без належних умов зберігання, активність вакцини може знизитись протягом декількох годин. Зберігати у недоступному для сторонніх осіб, особливо дітей, місці.

Розчинник - в сухому, темному місці при температурі від 2°С до 25°С. Не заморожувати.

Упаковка

Вакцина: скляний флакон тип 1 (Туре I), що містить одну дозу вакцини, закупорений галогенобутиловим гумовим корком, запресований кольоровим алюмінієвим ковпачком.

Розчинник: скляний флакон тип I, що містить 1 мл.

Флакони вакцини із розчинником упаковані у картонні або пластикові коробки, що містять 5 доз, 10 доз, 25 доз, 50 доз вакцини.

Правила відпуску

Без рецепту. Застосовувати препарат може лише лікар та фельдшер ветеринарної медицини.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

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

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.