

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Нобівак® КС, Nobivac® KC – вакцина жива ліофілізована комбінована проти бордепеліозу та парагрипу собак.

Склад

Кожна доза (0,4 мл) містить:

бактерію Bordetella bronchiseptica, штам В-C2	$\geq 10^{8,0}$ КУО;
вірус парагрипу собак, штам Cornell	$\geq 10^{3,0}$ TCID ₅₀ .

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 інтаназальними 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 ліофілізований 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 зараження Bordetella bronchiseptica та за 3 тижні до періоду припустимого ризику зараження вірусом парагрипу собак. Вакцинувати собак у віці не менше 2 тижнів. Ревакцинацію проводити щорічно.

Побічні ефекти

У дуже молодих чутливих цуценят іноді можуть мати місце реакції верхніх дихальних шляхів, зокрема виділення з очей та носу, фарингіт, чихання та кашель. Реакції є транзиторні, можуть починатись на наступний день після вакцинації і спостерігатись протягом 4 тижнів. У дуже рідких випадках при посиленні симптомів можливе призначення відповідної антибіотикотерапії.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП

Необхідно дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами.

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00234-02-10
Від 01.04.2020р.

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

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

Термін придатності

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

Після розчинення вакцину необхідно використати протягом 1 години.

Умови зберігання і транспортування

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

Упаковка

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

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

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

Правила відпуску

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

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникили 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 рекламиацій 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.