

### Листівка-вкладка

#### Назва ветеринарного препарату

Нобівак® РЛ, Nobivac® RL – вакцина інактивована проти сказу й лептоспірозу собак.

#### Склад

Одна доза (1 мл) вакцини містить:

інактивований BPL вірус сказу, штам Pasteur RIV,  
вирощений в культурі клітин, з активністю >3,0 МО.

Інактивовані BPL культури лептоспир серогруп *Leptospira interrogans*:

*L. canicola*, штам СА-12-000  $\geq 40$  ПД<sub>80</sub> хом'яків;

*L. icterohaemorrhagiae*, штам 820К  $\geq 40$  ПД<sub>80</sub> хом'яків.

Вакцина також містить алюмінію фосфат в якості ад'юванту.

#### Фармацевтична форма

Суспензія.

#### Імунобіологічні властивості

Інактивовані антигени індукують вироблення антитіл в організмі імунізованих тварин, для забезпечення захисту проти сказу та лептоспірозу собак. Антигени розчинені у водному ад'юванті для підсиленої стимуляції вироблення імунітету.

#### Вид тварин

Собаки.

#### Показання до застосування

Активна імунізація собак проти лептоспірозу (*L. canicola*, *L. icterohaemorrhagiae*) та сказу.

#### Протипоказання

Не вакцинувати хворих та ослаблених тварин.

#### Застереження при застосуванні

Вакцинувати лише клінічно здорових цуценят. Перед вакцинацією провести клінічне обстеження тварини. Використовувати стерильне обладнання, запобігати контакту вакцини із дезінфектантами або спиртом. Перед використанням флакон із вакциною довести до кімнатної температури та добре струсити.

#### Взаємодія з іншими засобами

Нобівак® РЛ можна використовувати як розчинник для ліофілізованих вакцин Нобівак®. Не змішувати з іншими вакцинами і препаратами.

#### Особливі вказівки при вагітності, лактації

Немає даних

#### Спосіб застосування та дози

Одну дозу (1 мл) вакцини вводять підшкірно у ділянку шиї або лопатки. Вакцину можна використовувати починаючи із 8 тижневого віку.

#### Програма вакцинації

Дана програма вакцинації є рекомендованою. Остаточне рішення про схему вакцинації приймає лікар ветеринарної медицини на основі епізоотичної ситуації місцевості.

Вводять 1 мл вакцини підшкірно починаючи із 8 тижневого віку. Вакцину застосовують коли є показання для вакцинації проти сказу та лептоспірозу.

Базова вакцинація проти сказу складається із первинної вакцинації, що проводиться у віці 12 тижнів. Можна вакцинувати цуценят у більш ранньому віці, але з обов'язковою ревакцинацією у віці 12 тижнів та не раніше ніж через 2 тижні після первинної.

Для оптимального захисту проти лептоспірозу, початкова вакцинація повинна складатись з 2-х щеплень із проміжком у 2-4 тижні.

#### Базова вакцинація:

Вік 8-12 тижнів

- дві вакцинації. Друга проводиться у віці 12 тижнів.

Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00167-02-14  
від 12.07.2021

Вік 12 тижнів і старше - одна вакцинація, але не вакциновані собаки повинні бути провакциновані проти лептоспірозу за 2 тижні до або після вакцинації Nobivac® RL.

**Ревакцинація:**

Ревакцинацію рекомендують проводити проти:

Сказу – кожні 3 роки (можлива щорічна ревакцинація в залежності від епізоотичної ситуації та вимог законодавства).

Лептоспірозу - щорічно.

**Побічні ефекти**

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

Також можлива місцева реакція, у вигляді припухлості, що проходить самостійно протягом декількох днів після вакцинації.

**Період виведення (каренції)**

Нуль днів.

**Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВПІ**

Необхідно дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами.

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

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

**Термін придатності**

36 місяців. Після відкриття використати протягом одного робочого дня.

**Умови зберігання і транспортування**

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

**Упаковка**

Картонна або пластикова упаковки по 1 та 10 флаконів зі скла I типу (за Європейською Фармакопеею) по 1 дозі.

**Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника**

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

**Правила відпуску**

За рецептом. 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 рекламцій 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.