

## Листівка-вкладка

### Назва ветеринарного препарату

Нобівак® ЧГПП, Nobivac® DHPP – вакцина жива полівалентна проти чуми, вірусного гепатиту, парвовірусної інфекції і парагрипу собак.

### Склад

Одна доза вакцини містить:

живі віруси вирощені в культурі клітин:

вірус чуми собак (CDV), штам Onderstepoort	$\geq 4,0 \log_{10}$ ТКІД <sub>50</sub> ;
аденовірус собак тип 2 (CAV2), штам Manhattan LPV3	$\geq 4,0 \log_{10}$ ТКІД <sub>50</sub> ;
парвовірус собак (CPV), штам 154	$\geq 7,0 \log_{10}$ ТКІД <sub>50</sub> ;
вірус параінфлюенци (CPi), штам Cornell	$\geq 5,5 \log_{10}$ ТКІД <sub>50</sub> .

Вакцина може містити сліди антибіотиків.

### Фармацевтична форма

Ліофілізат.

### Імунобіологічні властивості

Вакцина індукує вироблення активного імунітету проти чуми, вірусного гепатиту, що викликається адено-вірусом типу 1, парвовірусної інфекції та респіраторного захворювання, що викликаються вірусом параінфлюенци та адено-вірусом типу 2.

### Вид тварин

Собаки.

### Показання до застосування

Застосовують для активної імунізації собак проти чуми, вірусного гепатиту, що викликається адено-вірусом типу 1, парвовірусної інфекції та респіраторного захворювання, що викликаються вірусом параінфлюенци та адено-вірусом типу 2.

### Протипоказання

Не вакцинувати хворих тварин.

### Застереження при застосуванні

Перед вакцинацією провести клінічне обстеження тварини. Уникати контакту із потенційним джерелом інфекції протягом 14 днів після вакцинації. Використовувати стерильне обладнання, але уникати контакти з вакцини залишками дезінфектанту або спирту. Перед використанням флакон із розчиненою вакциною довести до кімнатної температури та добре струсити.

### Взаємодія з іншими засобами

Коли імунізація є частиною програми вакцинації, Нобівак® Лепто, Нобівак® Л4, Нобівак® Рабіес або Нобівак® РЛ дозволяється використовувати для розчинення ліофілізату вакцини Нобівак® ЧГПП.

Якщо Нобівак® ЧГПП використовується разом з однією згаданих вище вакцин Нобівак, слід брати до уваги мінімальний вік вакцинації для кожної окремої вакцини. На момент вакцинації собака повинна мати як мінімум найвищий вік вакцинації з окремих вакцин.

Немає інформації про безпечність та ефективність Нобівак® ЧГПП при застосуванні з будь-яким іншим ветеринарним лікарським засобом, окрім продуктів, зазначених вище. Тому рішення щодо використання інших ветеринарних лікарських засобів до або після вакцинації приймається окремо в кожному індивідуальному випадку.

### Особливі вказівки при вагітності, лактації

Вакцина може застосовуватися під час вагітності.

### Спосіб застосування та дози

У стерильних умовах у флакон із вакциною Нобівак® ЧГПП за допомогою стерильного шприца вводять 1 мл Нобівак® Лепто, Нобівак® Л4, Нобівак® Рабіес, Нобівак® РЛ або розчинника Нобівак

Ділуент і струшують. Після розчинення одну дозу вакцини вводять підшкірно, дотримуючись правил асептики і антисептики. Розчинену вакцину необхідно використати протягом 30 хвилин. Однієї дози Nobivac DHPPi достатньо для формування імунітету у собак віком від 12 тижнів. Якщо ж вакцинація проводиться в більш ранньому віці, тоді першу дозу вакцини рекомендується вводити починаючи з 8-10-тижневого віку, але оскільки материнські антитіла, можуть перешкоджати імунній відповіді на вакцинацію, заключне щеплення слід робити через 2-4 тижні, тобто у віці 12 тижнів або старше.

Наступні рекомендації включені, оскільки ймовірно, що імунізація Nobivac DHPPi буде частиною більш комплексної програми вакцинації:

#### **Рекомендована схема вакцинації:**

1. Схема вакцинації для цуценят, коли вона починається до 8-10 тижнів та МА статус цуценят невідомий:

Вік 4-6 тижнів - Nobivac® Puppy DP.

Вік 8-10 тижнів - Nobivac® DHPPi із Nobivac® Lepto або Nobivac® L4.

Вік 12 тижнів - Nobivac® DHPPi із Nobivac® Lepto, Nobivac® L4, Nobivac® Rabies або Nobivac® RL.

2. Схема вакцинації для цуценят, коли вона починається з 8-10 тижнів:

Вік 8-10 тижнів - Nobivac® DHPPi із Nobivac® Lepto або Nobivac® L4

Вік 12 тижнів - Nobivac® DHPPi із Nobivac® Lepto, Nobivac® L4, Nobivac® Rabies або Nobivac® RL.

3. Схема вакцинації для цуценят, коли вона починається з 12 тижнів:

Вік 12 тижнів - Nobivac® DHPPi із Nobivac® Lepto, Nobivac® L4, Nobivac® Rabies або Nobivac® RL

Вік 14-16 тижнів - Nobivac® Lepto або Nobivac® L4.

**Ревакцинація** рекомендується, щоб собаки були ревакциновані проти:

1. Чуми м'ясоїдних, гепатиту, парвовірусної інфекції та респіраторного захворювання, що викликаються аденовірусом типу 2 - кожні 3 роки.

2. Лептоспірозу та респіраторного захворювання, що викликаються вірусом параінфлюенци - кожен рік.

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

#### **Побічні ефекти**

У дуже рідкісних випадках можливе виникнення локальної реакції у місці введення вакцини.

У дуже рідкісних випадках безпосередньо після вакцинації можливе тимчасове підвищення температури тіла та/або тимчасова алергічна реакція (анафілактичного типу) з такими симптомами, як млявість, набряк, свербіж, задишка, блювота, діарея.

#### **Період виведення (каренції)**

Нуль днів.

#### **Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП**

Необхідно дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами. За випадкового введення препарату людині необхідно негайно звернутися за медичною допомогою, маючи при собі листівку-вкладку або етикетку на даний препарат.

Слід уникати тривалих і повторюваних дій високих температур навколошнього середовища на вакцину. У літній період, без належних умов зберігання, активність вакцини може знизитись протягом декількох годин.

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

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

#### **Термін придатності**

Вакцина у ліофілізованій формі - 24 місяці при температурі (2-8) °C; після відновлення використати протягом 30 хвилин.

#### **Умови зберігання і транспортування**

В сухому темному місці при температурі від 2 °C до 8 °C. Не заморожувати.

Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00170-02-14  
від 22.02.2024

### **Упаковка**

Флакон з гідролітичного скла тип 1 (Type I), що містить одну дозу ліофілізованої вакцини, закупорений галогенобутиловим гумовим корком з герметизацією за допомогою алюмінієвого ковпачка з кодом. Флакони з вакциною упаковані по 5, 10, 25 або 50 штук у картонні або пластикові коробки.

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

Інтервет Інтернейшнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксмеер, 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 рекламицій на біологічні препарати, що призначенні 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.