

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Нобівак® Паппі ЧП, Nobivac® Puppy DP – вакцина жива полівалентна проти чуми та парвовірусу собак.

Склад

Одна доза вакцини містить:

живі віруси вирощені в культурі клітин:

чуми собак (CDV), штам Onderstepoort

$\geq 5,0 \log_{10}$ ТКІД₅₀;

парвовірус (CPV), штам 154

$\geq 7,0 \log_{10}$ ТКІД₅₀.

Вакцина може містити сліди антибіотиків.

Фармацевтична форма

Ліофілізат.

Імуно біологічні властивості

Вакцина індукує вироблення антитіл в організмі імунізованих тварин проти чуми м'ясоїдних та парвовірусної інфекції собак.

Вид тварин

Собаки.

Показання до застосування

Для активної імунізації собак проти чуми і парвовірусної інфекції.

Протипоказання

Не вакцинувати хворих та ослаблених тварин.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати лише клінічно здорових собак. Перед вакцинацією провести клінічне обстеження тварини. Використовувати стерильне обладнання, але уникати контамінації вакцини залишками дезінфектанту. Розчинену вакцину використати протягом 30 хвилин.

Взаємодія з іншими засобами

Коли імунізація є частиною програми вакцинації, Nobivac® Lepto або Nobivac® L4 дозволяється використовувати для розчинення ліофілізату Nobivac® Puppy DP. Немає інформації про безпечностю та ефективність Nobivac® Puppy DP 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

Не застосовувати.

Способ застосування та дози

У стерильних умовах у флакон із вакциною Нобівак® Puppy DP за допомогою стерильного шприца вводять 1 мл розчинника Nobivac® Diluent і струшують. Після розчинення одну дозу вакцини вводять підшкірно, дотримуючись правил асептики і антисептики. Розчинену вакцину необхідно використати протягом 30 хвилин.

Дозволяється використовувати для розчинення ліофілізату Nobivac® Puppy DP наступні вакцини: Nobivac® Lepto або Nobivac® L4.

Програма вакцинації

Nobivac® Puppy DP призначений для використання у тварин з високим рівнем материнських антитіл (МА) проти чуми та/або парвовірусу собак. У зв'язку із зниженням титрів МА до рівня, що дозволяє уникнути інтерференції МА із вакциною, найоптимальніший вік для вакцинації у більшості тварин становить 6 тижнів. Для забезпечення захисту окремих цуценят, які не реагують у цьому віці через дуже високий рівень МА, і для забезпечення захисту від інфекційного гепатиту собак (спричиненого адено вірусом собак типу 1) та респіраторного захворювання, спричиненого

вірусом парвінфлюенци та/або аденовірусом собак типу 2, рекомендується ревакцинація Nobivac DHPPi або DHP.

Наступні рекомендації включені, оскільки ймовірно, що імунізація Nobivac® Puppy DP 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 або Nobivac® DHP із Nobivac® Lepto або Nobivac® L4.

Вік 12 тижнів - Nobivac® DHPPi або Nobivac® DHP 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 або Nobivac® DHP із Nobivac® Lepto або Nobivac® L4

Вік 12 тижнів - Nobivac® DHPPi або Nobivac® DHP 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 або Nobivac® DHP 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, викликаного аденовірусом собак 2 типу - кожні 3 роки.

2. Парагрипу собак та лептоспірозу - кожен рік.

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

Побічні ефекти

У дуже рідкісних випадках можливе виникнення місцевої реакції, а саме набряку у місці ін'єкції.

У дуже рідкісних випадках може виникнути алергічна реакція, що супроводжується такими симптомами, як млявість, набряк, свербіж, блівота, діарея, задишка. У більшості випадків цей тип реакції є легким, минущим за характером і проходить самостійно. Однак іноді може знадобитися відповідне лікування.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП

Під час роботи з вакциною необхідно дотримуватися правил особистої гігієни, прийняті при роботі з ветеринарними препаратами. У випадку ін'єкції препарату людині звернутися до лікаря, показавши йому листівку-вкладку або етикетку вакцини.

Слід уникнути 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 або проптермінований препарат утилізують шляхом кип'ятіння або спалювання.

Термін придатності

В ліофілізованій формі: 24 місяці при температурі від 2 °C до 8 °C. Після розчинення – використати протягом 30 хвилин.

Умови зберігання і транспортування

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

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00169-02-14
від 22.02.2024

Упаковка

Флакон з гідролітичного скла тип 1 (Type I), що містить одну дозу вакцини, закупорений галогенобутиловим гумовим корком з герметизацією за допомогою алюмінієвого ковпачка з кодом.

Флакони вакцини упаковані по 5, 10, 25, 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 рецептa. Застосовувати препарат може лише лікар та 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 рекламиацій 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.