

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Нобівак® Трікет Тріо, 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 $4,6 \log_{10}$ PFU;
- живий атенуйований вірус ринотрахеїту котів, штам G2620A щонайменше $5,2 \log_{10}$ PFU;
- живий атенуйований вірус панлейкопенії котів, штам MW-1 щонайменше $4,3 \log_{10}$ ТКІД₅₀.

Фармацевтична форма

Ліофілізат.

Імунобіологічні властивості

Вакцина викликає утворення активного гуморального імунітету проти збудників каліцивірусної інфекції, вірусного ринотрахеїту і панлейкопенії котів. Тривалість імунітету становить 1 рік для компонентів FCV та FVR; та 3 роки для компонента FPLV.

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 віrusу.

Протипоказання

Не застосовувати хворим і виснаженим тваринам.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати лише клінічно здорових тварин.

Взаємодія з іншими засобами

Немає інформації про безпечності та ефективність Nobivac® Tricat Trio при застосуванні з будь-яким іншим ветеринарним лікарським засобом. 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 у зв'язку з відсутністю даних клінічних досліджень

Спосіб застосування та дози

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

Побічні ефекти

У місці ін'єкції протягом 1-2 днів може спостерігатися незначна болюча припухлість. Можливе незначне тимчасове підвищення температури тіла (до 40°C) протягом 1-2 днів після вакцинації. У деяких тварин протягом 2 днів після вакцинації може спостерігатися чхання, кашель, виділення з носа, легке зниження апетиту.

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.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІП
У випадку самоїн'екції негайно звернутися до лікаря і показати упаковку та листівку-вкладку.
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

Вакцини - 33 місяці.

Після розчинення використати впродовж 30 хвилин.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому, темному місці при температурі від 2 °C до 8 °C. 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.

Упаковка

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

Флакони запаковані в картонні або пластикові коробки, по 5, 10, 25 або 50 штук.

Правила відпуску

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

Назва, місце знаходження і місце здійснення діяльності власника реєстраційного посвідчення та виробника

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксмеер, Нідерланди.

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникає 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 рекламацій 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.