

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Нобівак[®] ЧП Плюс, Nobivac[®] DP Plus- вакцина жива полівалентна проти чуми та парвовірусу собак.

Склад

Одна доза (1 мл) відновленої вакцини містить:

Живий атенуйований вірус чуми собак (CDV), штам Onderstepoort $\geq 10^{5.1}$ ТКІД₅₀*;

Живий рекомбінантний парвовірус (CPV), штам 630a $\geq 10^{5.1}$ ТКІД₅₀*

* Тканинна культуральна інфекційна доза 50%

Фармацевтична форма

Ліофілізат та розчинник.

Імунобіологічні властивості

Вакцина індукує вироблення антитіл в організмі імунізованих цуценят проти чуми собак та парвовірусної інфекції собак. Розвиток імунітету до вірусу чуми собак – 7 днів, до парвовірусу – 3 дні. Тривалість імунітету – 8 тижнів.

Вид тварин

Собаки (цуценята).

Показання до застосування

Для активної імунізації цуценят віком від 4 тижнів для запобігання клінічних проявів та смертності від вірусної чуми та парвовірусної інфекції собак, та запобігання виділення зазначених вірусів в навколишнє середовище.

Протипоказання

Не вакцинувати хворих та ослаблених тварин.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати лише клінічно здорових тварин.

Високий або середній рівень материнських антитіл може знизити ефективність вакцинації проти вірусу чуми собак.

У деяких цуценят вакцинний штам парвовірусу може виявлятися у фекаліях впродовж 8 діб після вакцинації. Іноді вірус може поширюватися на інших собак, не викликаючи при цьому клінічних проявів захворювання. Вакциновані цуценята не поширюють вірус чуми собак.

Взаємодія з іншими засобами

Наявні дані щодо безпеки свідчать, що вакцину можна вводити в той же день, але не змішувати з вакцинами серії Нобівак[®] що містять *Bordetella bronchiseptica* та *Canine parainfluenza* вірусні компоненти для інтраназального введення. Дослідження на конкурентну ефективність не проводились.

Немає інформації про безпеку та ефективність цієї вакцини при одночасному застосуванні з іншими ветеринарними препаратами окрім описаних вище. Тому рішення про використання цієї вакцини до або після будь-якого іншого ветеринарного лікарського засобу має прийматися окремо в кожному індивідуальному випадку.

Не змішувати з будь-якими іншими ветеринарними лікарськими засобами, крім розчинника, що додається до вакцини.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Безпечність застосування ветеринарного лікарського засобу під час вагітності не встановлена.

Спосіб застосування та дози

Вводити підшкірно.

Вводити одну дозу (1 мл) цуценятам віком від 4 тижнів.

Розчиніть одну дозу вакцинного ліофілізату розчинником, що додається. Перед введенням, переконайтеся, що ліофілізат повністю розчинився. Введіть весь вміст флакона.

Розчинений продукт: суспензія від слабо-рожевого до рожевого кольору.

Побічні ефекти

Невелика безболісна припухлість (максимум 1 см в діаметрі) у місці ін'єкції дуже часто спостерігається протягом першого тижня після вакцинації. Ця припухлість повністю зникає протягом кількох днів. Під час, або одразу після вакцинації дуже часто спостерігається скиглення та/або чесання місця ін'єкції. У дуже рідкісних випадках після введення вакцини може виникнути реакція гіперчутливості, включаючи анафілаксію (іноді з летальним наслідком). У разі анафілаксії слід негайно призначити відповідне лікування.

Період виведення (каренції)

Не застосовується.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВП

Необхідно дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами. У разі випадкової самоін'єкції слід негайно звернутись до лікаря та показати йому листівку-вкладку, упаковку або етикетку продукту.

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

Невикористаний ветеринарний лікарський засіб або відходи, отримані з такого ветеринарного лікарського засобу, повинні бути утилізовані відповідно до чинного законодавства.

Термін придатності

Вакцина (ліофілізат): 24 місяці.

Розчинник: 4 роки.

Після розчинення – використати впродовж 30 хвилин.

Умови зберігання і транспортування

Ліофілізат: зберігати за температури від 2 до 8 °С. Не заморожувати! Зберігати в оригінальній упаковці в захищеному від світла місці.

Розчинник: Не заморожувати!

Упаковка

Ліофілізат: флакон з гідролітичного скла тип 1 (Type I), що містить 1 дозу вакцини, закупорений гумовим корком та алюмінієвим ковпачком.

Розчинник: флакон з гідролітичного скла тип 1 (Type I), що містить 1 мл розчинника, закупорений гумовим корком та алюмінієвим ковпачком.

Пакування: пластикова коробка що містить 5 флаконів по 1 дозі вакцини та 5 флаконів по 1 мл розчинника або 25 флаконів по 1 дозі вакцини та 25 флаконів по 1 мл розчинника.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

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

Назва та місцезнаходження виробника

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

Бенчмарк Вакцинс Лімітед, 4 Вернер Драйв, Спрінгвуд Індастріал Істейт, Рейн Род, Брейнтрі, Ессекс, SM7 2JW, Велика Британія.

Правила відпуску

За рецептом.

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 рекламаций 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.