

Коротка характеристика препарату

1. Назва ветеринарного препарату

Нобівак® ЧГППІ, Nobivac® DHPPi – вакцина жива полівалентна проти чуми, вірусного гепатиту, парвовірусної інфекції і паратрипу собак.

2. Якісний і кількісний склад

Одна доза вакцини містить:

живі віруси вирошені в культурі клітин:

вірус чуми собак (CDV), штам Onderstepoort $\geq 4,0 \log_{10}$ ТКІД₅₀;

аденовірус собак тип 2 (CAV2), штам Manhattan LPV3 $\geq 4,0 \log_{10}$ ТКІД₅₀;

парвовірус собак (CPV), штам 154 $\geq 7,0 \log_{10}$ ТКІД₅₀;

вірус параінфлюенци (CPI), штам Cornell $\geq 5,5 \log_{10}$ ТКІД₅₀.

Вакцина може містити сліди антибіотиків.

3. Фармацевтична форма

Ліофілізат.

4. Імунобіологічні властивості

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

5. Клінічні особливості

5.1. Вид тварин

Собаки.

5.2. Показання до застосування

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

5.3. Протипоказання

Не вакцинувати хворих тварин.

5.4. Побічна дія

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

5.5. Особливі застереження при використанні

Вакцинувати лише клінічно здорових собак. Перед вакцинацією провести клінічне обстеження тварини. Уникати контакту із потенційним джерелом інфекції протягом 14 днів після вакцинації. Використовувати стерильне обладнання, але уникати контамінації вакцини залишками дезінфектанту або спирту. Перед використанням флакон із розчиною вакциною довести до кімнатної температури та добре струсити.

5.6. Застосування під час вагітності і лактації

Вакцина може застосовуватися під час вагітності.

5.7. Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

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

Немає інформації про безпечність та ефективність Нобівак® ЧГППІ 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.

5.8. Дози і способи введення тваринам різного віку

У стерильних умовах у флакон із вакциною Нобівак® ЧГППІ за допомогою стерильного шприца вводять 1 мл Нобівак® Лепто або, Нобівак® Л4 або Нобівак® Рабієс або, Нобівак® РЛ або розчинника Нобівак® Ділуент і струшують. Після розчинення одну дозу вакцини вводять підшкірно, дотримуючись правил асептики і антисептики.

5.9. Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

Не спостерігається ніяких симптомів при введенні 10 доз.

5.10. Спеціальні застереження

Вакцинувати тільки здорових тварин.

5.11. Період виведення (каренції)

Нуль днів.

5.12. Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі вводять засіб захисту тваринам

Необхідно дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами.

6. Фармацевтичні особливості

6.1. Основні форми несумісності

Не змішувати з будь-яким іншим ветеринарним лікарським засобом, крім Нобівак® Ділуент та вакцин лінійки Нобівак, зазначених у розділі 5.7.

6.2. Термін придатності

Вакцина у ліофілізованій формі - 24 місяці; після відновлення: використати протягом 30 хвилин.

6.3. Особливі застереження щодо зберігання

Зберігати в сухому, темному місці при температурі від 2 °С до 8 °С. Не заморожувати.

6.4. Природа і склад контейнера первинного пакування

Флакон з гідролітичного скла тип 1 (Туре 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.

6.5. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

Интервет Интернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксmeer, Нідерланди.

6.6. Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним засобом

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

6.7. Правила відпуску

За рецептом. Застосовувати препарат може лише лікар (фельдшер) ветеринарної медицини.

7. Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-дослідний інститут з лабораторної діагностики та ветеринарно-санітарної експертизи (ДНДІЛДВСЕ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНДІЛДВСЕ 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, ДНДІЛДВСЕ.