

Коротка характеристика препарату

1. Назва ветеринарного препарату

Нобівак[®] РЛ, Nobivac[®] RL – вакцина інактивована проти сказу й лептоспірозу собак.

2. Якісний і кількісний склад

Одна доза (1 мл) вакцини містить:

інактивований ВРЛ вірус сказу, штам Pasteur RIV, вирощений в культурі клітин, з активністю >3,0 МО.

Інактивовані ВРЛ культури лептоспір серогруп *Leptospira interrogans*:

L. canicola, штам СА-12-000 ≥ 40 ПД₈₀ хом'яків;

L. icterohaemorrhagiae, штам 820К ≥ 40 ПД₈₀ хом'яків.

Вакцина також містить алюмінію фосфат в якості ад'юванту.

3. Фармацевтична форма

Суспензія.

4. Імунобіологічні властивості

Інактивовані антигени індукують вироблення антитіл в організмі імунізованих тварин, для забезпечення захисту проти сказу та лептоспірозу собак. Антигени розчинені у водному ад'юванті для підсиленої стимуляції вироблення імунітету.

5. Клінічні особливості

5.1. Вид тварин

Собаки.

5.2. Показання до застосування

Активна імунізація собак проти лептоспірозу (*L. canicola*, *L. icterohaemorrhagiae*) та сказу.

5.3. Протипоказання

Не вакцинувати хворих, ослаблених тварин.

5.4. Побічна дія

У дуже рідких випадках можливий розвиток помірної реакція гіперчутливості (анафілактичного типу), як і на введення інших чужорідних білків. Протягом перших кількох днів після вакцинації можливий розвиток місцевої реакції обмеженої у розмірі.

Особливі застереження при використанні

Використовувати стерильне обладнання. Перед використанням флакон із вакциною довести до кімнатної температури (15-25) °С та добре струсити.

5.6. Застосування під час вагітності, лактації

Може використовуватися під час вагітності.

5.7. Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Нобівак[®] РЛ можна використовувати як розчинник для ліофілізованих вакцин Нобівак[®] для собак. Не змішувати з іншими вакцинами і препаратами.

5.8. Дози і способи введення тваринам різного віку

Одну дозу (1 мл) вакцини вводять підшкірно. Вакцину можна використовувати починаючи із 8 тижневого віку.

Програма вакцинації

Дана програма вакцинації є рекомендованою. Остаточне рішення про схему вакцинації приймає лікар ветеринарної медицини на основі епізоотичної ситуації місцевості.

Вводять 1 мл вакцини підшкірно починаючи із 8 тижневого віку. Вакцину застосовують коли є показання для вакцинації проти сказу та лептоспірозу.

Базова вакцинація проти сказу складається із первинної вакцинації, що проводиться у віці 12 тижнів. Можна вакцинувати цуценят у більш ранньому віці, але з обов'язковою ревакцинацією у віці 12 тижнів та не раніше ніж через 2 тижні після первинної.

Для оптимального захисту проти лептоспірозу, початкова вакцинація повинна складатись з 2-х щеплень із проміжком у 2-4 тижні.

Базова вакцинація:

Вік 8-12 тижнів - дві вакцинації. Друга проводиться у віці 12 тижнів.

Вік 12 тижнів і старше - одна вакцинація, але не вакциновані собаки повинні бути провакциновані проти лептоспірозу за 2-4 тижні до або після вакцинації Nobivac® RL.

Ревакцинація:

Ревакцинацію рекомендують проводити проти:

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

Лептоспірозу - щорічно.

5.9. Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антитоти)

Не спостерігається ніяких симптомів при введенні подвійної дози.

5.10. Спеціальні застереження

Немає.

5.11. Період виведення (каренції)

Нуль днів.

5.12. Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які вводять засоби захисту тваринам

Необхідно дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами. У випадку ін'єкції препарату людині потрібно негайно звернутися до лікаря і показати упаковку або листівку-вкладку.

6. Фармацевтичні особливості

6.1. Основні форми несумісності

Нобівак® РЛ можна використовувати як розчинник для ліофілізованих вакцин Нобівак® для собак. Не змішувати з іншими вакцинами і препаратами.

6.2. Термін придатності

36 місяців. Після відкриття флакону використати негайно.

6.3. Особливі застереження щодо зберігання

Зберігати в темному місці при температурі від 2 °С до 8 °С. Не заморожувати. Зберігати у недоступному для сторонніх осіб, особливо дітей, місці.

6.4. Природа і склад контейнера первинного пакування

Флакон з гідролітичного скла І типу (за Європейською Фармакопеєю) по 1 дозі вакцини, закупорений галогенобутиловим гумовим корком з герметизацією за допомогою алюмінієвого ковпачка по 1 або 10 флаконів у картонній або пластиковій коробці.

6.5. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

Інтервет Інтернешнл 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.

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 реклаमाцій 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.