

Коротка характеристика препарату

1. Назва ветеринарного препарату

Нобівак® Рабієс, Nobivac® Rabies – вакцина інактивована проти сказу тварин.

2. Якісний і кількісний склад

Одна доза вакцини (1 мл) містить:

вірус сказу, штам Пастер RIV, інактивований β -пропіолактоном, не менше 2,0 МО;

Консервант* - тіомерсал 0,01%

* Застосовується лише для багатодозової форми.

3. Фармацевтична форма

Суспензія.

4. Імунобіологічні властивості

Вакцинація забезпечує вироблення активного імунітету проти сказу. У собак рівень антитіл зростає і досягає піку впродовж 3 тижнів.

5. Клінічні особливості

5.1. Вид тварин

Собаки, коти, ВРХ, вівці, кози, тхори, лисиці, коні.

5.2. Показання до застосування

Для активної імунізації клінічно здорових собак, котів, ВРХ, овець, кіз, тхорів, лисиць, коней та всіх інших здорових ссавців проти сказу.

5.3. Протипоказання

Не вакцинувати хворих і ослаблених тварин.

5.4. Побічна дія

Можлива місцева реакція у вигляді набряку, який проходить самостійно.

У дуже рідкісних випадках можливе виникнення реакція гіперчутливості анафілактичного типу. У даному випадку рекомендується введення розчину адреналіну або його аналогів та провести симптоматичну терапію.

5.5. Особливі застереження при використанні

Вакцинувати лише клінічно здорових собак. Перед вакцинацією провести клінічне обстеження тварини. Використовувати стерильне обладнання. Перед використанням флакон із вакциною довести до кімнатної температури (15-25) °C та добре струсити.

5.6. Застосування під час вагітності, лактації

Може використовуватися під час вагітності у собак.

5.7. Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Собаки: Нобівак® Рабієс дозволяється використовувати для розчинення ліофілізованих вакцин Нобівак. Нобівак® Рабієс може використовуватися одночасно з вакциною проти лептоспірозу серії Нобівак®, однак вакцини мають вводитися в різні місця.

Немає інформації про безпечність та ефективність Нобівак® Рабієс 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

Вакцину вводять в дозі 1 мл підшкірно або внутрішньом'язово за схемою:

	собаки / коти	жуйні / коні	тхори, лисиці
Перша вакцинація	з 3 місячного віку*	6 місяців*	3 місяці *
Ревакцинація кожні	1 рік**	1 рік**	1 рік**
Шляхи введення	в/м або п/ш	в/м	п/ш

* Перша вакцинація можлива в меншому віці (4 тижні), але з повторною вакцинацією у віці 3 або 6 місяців в залежності від виду тварини.

**** Графік ревакцинації може відрізнятись в залежності від епізоотичної ситуації та вимог законодавства.**

Для овець, кіз та лисиць імунітет триває щонайменше 1 рік.

5.9. Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

При підшкірному введенні на місці ін'єкції можлива поява припухлості.

5.10. Спеціальні застереження

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

5.11. Період виведення (каренції)

Нуль днів.

5.12. Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

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

Не змішувати з будь-яким іншим ветеринарним лікарським засобом, крім вакцин серії Нобівак (для собак), зазначених у розділі 5.7.

6.2. Термін придатності

48 місяців. Після відкриття 10 дозового флакону – використати протягом одного робочого дня.

6.3. Особливі заходи 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 тип II (Туре II), що містить 1 або 10 доз вакцини, закупорений галогенобутиловим гумовим корком з герметизацією за допомогою алюмінієвого ковпачка з кодом. Флакони вакцини упаковані по 10 або 50 штук у картонні або пластикові коробки.

6.5. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

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