ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины Нобивак" RL против бешенства и лептоспироза собак, инактивированной

(организация-разработчик: компания «Интервет Интернешнл Б.В.», Вим Де Кёрверстраат 35, а/я 31 5830 AA Боксмеер, Нидерланды / Intervet International B.V., Wim de Korverstraat 35, P.O. Box 31 5830 AA Boxmeer, The Netherlands).

І. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ.

(K)

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Нобивак RL (Nobivac® RL).

Международное непатентованное наименование: вакцина против бешенства и лептоспироза собак, инактивированная.

2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

Вакцина изготовлена из культуральной жидкости перевиваемой линии клеток ВНК-21 clone СТ, инфицированных вирусом бешенства (штамм Pasteur RIV), из культур лептоспир серогрупп Canicola (штамм Ca-12-000) и Icterohaemorrhagiae (штамм 820К), инактивированных В-пропиолактоном, с добавлением в качестве адъюванта: 2% раствора фосфата алюминия; в качестве консерванта: тиомерсала; вспомогательных компонентов: гидрофосфата натрия дигидрата, натрия дигидрофосфата дигидрата и воды для инъекций.

3. По внешнему виду вакцина представляет собой суспензию от желтокоричневого до малинового цвета. Допускается выпадение незначительного осадка, легко разбивающегося при взбалтывании.

Срок годности вакцины 36 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна

4. Вакцина расфасована по 1 прививной дозе (1 мл) в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

Флаконы с вакциной упакованы по 10 штук в картонные или пластиковые коробки, обеспечивающие их целостность. В каждую коробку вложена инструкция по применению вакцины на русском языке. Коробки с вакциной помещают в картонные ящики.

1

- 5. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2 °C до 8 °C.
- 6. Вакцину следует хранить в местах, недоступных для детей.
- 7. Флаконы с вакциной без этикеток, с истекшим сроком годности, с нарушением целостности и/или герметичности укупорки, подвергшиеся замораживанию, с измененным цветом и/или консистенцией содержимого, а также вакцина, не использованная в течение 24 часов после вскрытия флакона, подлежат выбраковке и обеззараживанию путем кипячения в течение 30 минут с последующей утилизацией.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

8. Вакцину отпускают без рецепта ветеринарного врача.

II. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 9. Нобивак® RL ветеринарный иммунобиологический препарат (вакцина).
- 10. Вакцина Нобивак" RL вызывает формирование иммунного ответа у собак к возбудителю бешенства через 21 день после однократного применения продолжительностью до 3 лет; к возбудителям лептоспироза через 21 день после повторного применения, продолжительностью до 12 месяпев.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 11. Вакцина Нобивак" RL предназначена для профилактики бешенства, лептоспироза и лептоспироносительства у собак.
- 12. Запрещено вакцинировать клинически больных и/или ослабленных животных.
- 13. Вакцинации подлежат клинически здоровые собаки с 8-9-недельного возраста.

Вакцина Нобивак RL является частью комплексной программы иммунизации вакцинами Нобивак" и рекомендуется к применению в комплексе с вакциной Нобивак" Lepto по следующим схемам:

- вакцина Нобивак Lepto в 8-9-недельном возрасте, с последующей иммунизацией вакциной Нобивак" RL в 12 недель;
- вакцина Нобивак RL в 12-недельном возрасте с последующей иммунизацией вакциной Нобивак" Lepto в 14 недель;
- в случае угрозы заражения вирусом бешенства для обеспечения ранней защиты собак вакцинируют двукратно в 8 и в 12-недельном возрасте вакциной Нобивак" RL.

Взрослых, ранее не вакцинированных собак, иммунизируют вакциной Нобивак" RL однократно, с повторной вакцинацией Нобивак" Lepto через 2-3 недели.

Вакцину вводят подкожно однократно в дозе 1 мл. Ревакцинацию животных вакциной Нобивак" RL проводят однократно 1 раз в год.

Перед применением флаконы с вакциной взбалтывают. Вакцину вводят с соблюдением правил асептики и антисептики, используют стерильные шприцы и иглы, место введения обрабатывают 70%-ным спиртом или дезинфицирующим раствором.

- 14. Симптомов проявления бешенства и лептоспироза, или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.
- 15. Особенностей поствакцинальных реакций при первичном и последующих введениях вакцины не установлено.
- 16. Вакцинации не подлежат собаки за две недели до и три недели после щенения.
- 17. Следует избегать нарушений схемы проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики бешенства и лептоспироза.
- 18. Побочных явлений и осложнений при применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не отмечается. В месте инъекции возможно образование незначительной припухлости, самопроизвольно исчезающей в течение одной-двух недель. В случае проявления у отдельных животных аллергических реакций на введение вакцины необходимо провести симптоматическое лечение.
- 19. Допускается применение вакцины Нобивак* RL в качестве растворителя к вакцинам Нобивак* DHPPi и Нобивак" DHP.

Не рекомендуется вакцинировать животных в течение 7 дней после дегельминтизации.

20. Вакцина Нобивак^к RL не предназначена для применения продуктивным сельскохозяйственным животным; сроки возможного использования продукции животного происхождения не устанавливаются.

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

- 21. При работе с вакциной следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами ветеринарного назначения.
- 22. Все лица, участвующие в проведении вакцинации, должны быть одеты в спецодежду и обеспечены индивидуальными средствами защиты. В местах работы должна быть аптечка первой доврачебной помощи.
- 23. При попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки их рекомендуется промыть большим количеством чистой воды. При случайном введении препарата человеку необходимо обратиться в медицинское учреждение и сообщить об этом врачу.

Наименования и адреса Intervet International B.V. (Wim de производственных площадок Korverstraat 35, P.O. Box 31 5830 производителя лекарственного AA Boxmeer, The Netherlands) препарата для ветеринарного

3

применения.

Intervet Inc. (29160 Intervet Lane, Millsboro, Delaware 19966, USA.)

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

ции, ООО «Интервет» (Россия, 143345, или Московская область, Нароного Фоминский район, пос. Селятино, иого ул. Промышленная, дом 81/1).

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению вакцины Нобивак" RL против бешенства и лептоспироза собак инактивированной, утвержденная Россельхознадзором 12.02.2014 г.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ ВГНКИ.

Номер регистрационного удостоверенив?^!^^^^ /2 оу4? ^/?/№- A3.л /O/-Р-&0