

## Листівка-вкладка

### Назва ветеринарного препарату

Нобівак® Рабіес, Nobivac® Rabies - вакцина інактивована проти сказу тварин.

### 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.

### Фармацевтична форма

Суспензія.

### Імунобіологічні властивості

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

### Вид тварин

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

### Показання до застосування

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

### Протипоказання

Не вакцинувати хворих і ослаблених тварин.

### Застереження при застосуванні

- Вакцинувати лише клінічно здорових тварин.
- Перед вакцинацією провести клінічне обстеження тварини.
- У випадку реакції гіперсенсибілізації підшкірно ввести адреналін.
- Використовувати стерильне обладнання.
- Перед використанням флакон із вакциною довести до кімнатної температури (15–25)°C та добре струсяти.
- Нобівак® Рабіес дозволяється використовувати для розчинення ліофілізованих вакцин Нобівак® для собак.
- Нобівак® Рабіес може використовуватися одночасно з вакциною проти лептоспірозу серії Нобівак®, однак вакцини мають вводитися в різні місця.

### Взаємодія з іншими засобами

Немає інформації про безпечності та ефективність Нобівак® Рабіес 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.

### Особливі вказівки при вагітності, лактації

Може використовуватися під час вагітності.

### Спосіб застосування та дози

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

	Собаки / коти	жуїні / коні	Тхори, лисиці
Перша вакцинація	з 3 місячного віку*	6 місяців*	3 місяці *
Ревакцинація кожні	3 роки**	2 роки**	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 відрізнятися в залежності від епізоотичної ситуації та вимог законодавства.

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

#### **Побічні ефекти**

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.

#### **Період виведення (каренції)**

Нуль днів.

#### **Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП**

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

#### **Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВІП, способи його знешкодження і утилізації**

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

#### **Термін придатності**

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

#### **Умови зберігання і транспортування**

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

#### **Упаковка**

Флакон з гідролітичного скла тип II (Type 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.

#### **Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника**

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

#### **Правила відпуску**

За рецептом. Застосовувати препарат може лише лікар або фельдшер ветеринарної медицини.

#### **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 рекламацій на біологічні препарати, що призначенні 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.