

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Нобівак[®] Рабієс, 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 гіперсенсibiliзації підшкірно ввести адреналін.
- Використовувати стерильне обладнання.
- Перед використанням флакон із вакциною довести до кімнатної температури (15–25)°C та добре струсити.
- Нобівак[®] Рабієс дозволяється використовувати для розчинення ліофілізованих вакцин Нобівак[®] для собак.
- Нобівак[®] Рабієс може використовуватися одночасно з вакциною проти лептоспірозу серії Нобівак[®], однак вакцини мають вводитися в різні місця.

Взаємодія з іншими засобами

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.

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	жуйні / 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 ВПІ

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

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВПІ, 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 °С до 8 °С. 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 рекламаций 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, ДНКІБШМ.