

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

09.09.2021

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Нобивак[®] DHP

(Разработчик лекарственного препарата: Интервет Интернешнл Б.В., Вим Де Кёрверстраат 35, а/я 31 5830 АА Боксmeer, Нидерланды/
Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, P.O. Box 31 5830 AA
Boxmeer, The Netherlands.

Номер регистрационного удостоверения: 528-1-11.14-4285№ПВИ-1-1.4/01554

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

торговое наименование: Нобивак[®] DHP (Nobivac[®] DHP)

международное непатентованное наименование: вакцина против чумы плотоядных, инфекционного гепатита и парвовирусного энтерита собак живая сухая.

2. Лекарственная форма: лиофилизат для приготовления суспензии для инъекций.

В одной дозе вакцины содержатся действующие вещества: живой вирус чумы плотоядных (штамм *Onderstepoort*) - не менее 4,0 lg ТЦД₅₀; живой аденовирус собак (штамм *Manhattan LPV3*, тип 2) - не менее 4,0 lg ТЦД₅₀; живой парвовирус собак (штамм 154) - не менее 7,0 lg ТЦД₅₀ и вспомогательные вещества: сорбитол, гидролизованный желатин, панкреатический гидролизат казеина, динатрия гидрофосфат дигидрат и вода для инъекций.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой лиофилизированную массу от почти белого до кремового цвета.

Срок годности вакцины в закрытой упаковке производителя 24 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортировки. Использовать в течение 30 минут после растворения. Не применять по истечении срока годности.

4. Вакцина расфасована по 1 дозе (0,5 мл – объем до лиофилизации) в стеклянные флаконы. Флаконы с вакциной укупорены резиновыми пробками, укреплены алюминиевыми колпачками и упакованы по 10 штук в картонные или пластиковые коробки вместе с инструкцией по применению вакцины на русском языке.

5. Хранить в защищенном от света месте при температуре от 2 до 8 °С. Не замораживать.

6. Хранить в недоступном для детей месте.

7. Вакцина или отходы, возникшие после ее использования, подлежат утилизации в соответствии с требованиями законодательства (путем кипячения, сжигания или погружения в соответствующее дезинфицирующее средство).

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Биологические свойства

9. Нобивак® DHP – иммунобиологический лекарственный препарат для ветеринарного применения (вакцина).

10. Вакцина Нобивак® DHP вызывает формирование иммунного ответа у собак против парвовирусного энтерита, инфекционного гепатита и чумы плотоядных через 10 дней после проведения вакцинации и сохраняется в течение 3 лет.

Вакцина лечебными свойствами не обладает.

III. Порядок применения

11. Вакцина предназначена для активной иммунизации собак против чумы плотоядных, инфекционного гепатита собак, вызываемого аденовирусом типа 1, парвовирусной инфекции собак и респираторных инфекций, вызываемых аденовирусом собак типа 2.

12. Запрещено прививать клинически больных и/или ослабленных животных.

13. При работе с вакциной следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами для ветеринарного применения.

При случайном введении препарата человеку следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению вакцины или этикетку).

14. Допускается вакцинация щенных сук, в том числе в случае использования Нобивак® DHP совместно с инактивированными вакцинами Нобивак® Rabies или Нобивак® Lepto, или Нобивак® L4. При применении Нобивак® DHP совместно с инактивированной вакциной Нобивак® RL вакцинации не подлежат собаки за две недели до и три недели после щенения.

15. Вакцинации подлежат клинически здоровые собаки в возрасте от 12 недель. Допускается проведение первой вакцинации в возрасте 8-10 недель с повторной вакцинацией через 2-4 недели, то есть в возрасте от 12 недель. В случае, если необходима более ранняя защита от чумы плотоядных и парвовирусного энтерита, щенков вакцинируют в возрасте 4-6 недель препаратом Нобивак® Pupru DP, с последующей вакцинацией препаратом Нобивак® DHP в возрасте от 12 недель. Ранее не вакцинированных животных

старше 12-недельного возраста иммунизируют однократно. Ревакцинацию Нобивак® DHP проводят один раз в 3 года.

Перед проведением вакцинации осуществляют полный клинический осмотр животного.

В качестве растворителя для вакцины Нобивак® DHP можно использовать Нобивак® Дилуент или инактивированные вакцины линейки Нобивак®: Нобивак® Rabies, Нобивак® Lepto, Нобивак® L4 или Нобивак® RL. Во флакон с вакциной с помощью стерильного шприца вносят 1 мл растворителя или 1 дозу (1 мл) выбранной инактивированной вакцины, тщательно встряхивают и после растворения вводят животному подкожно с соблюдением правил асептики и антисептики.

В процессе вакцинации следует использовать стерильные материалы и избегать контакта вакцины с дезинфицирующими средствами или спиртом. Всех восприимчивых животных, которые содержатся в одном помещении, желательно вакцинировать одновременно. Следует избегать контакта вакцинированного животного с потенциальными источниками чумы плотоядных, аденовирусных инфекций и/или парвовирусной инфекции собак в течение 7 дней после инъекции.

Поскольку иммунизация препаратом Нобивак® DHP может являться частью более полной программы вакцинации, рекомендуются следующие схемы вакцинации:

<i>Программа вакцинации для щенков с угрозой заражения чумой плотоядных или парвовирусным энтеритом; статус материнских антител неизвестен</i>	
возраст 4-6 недель	Нобивак® Puppy DP
возраст 8-10 недель	Нобивак® DHP совместно с Нобивак® Lepto или Нобивак® L4
возраст 12 недель	Нобивак® DHP совместно с Нобивак® Lepto или Нобивак® L4, и Нобивак® Rabies или Нобивак® RL
<i>Программа вакцинации для щенков в возрасте с 8-10 недель</i>	
возраст 8-10 недель	Нобивак® DHP совместно с Нобивак® Lepto или Нобивак® L4
возраст 12 недель	Нобивак® DHP совместно с Нобивак® Lepto или Нобивак® L4, и Нобивак® Rabies или Нобивак® RL
<i>Программа вакцинации для щенков в возрасте от 12 недель и которых ранее не вакцинировали</i>	
возраст 12 недель	Нобивак® DHP совместно с Нобивак® Lepto или Нобивак® L4, и Нобивак® Rabies или Нобивак® RL
возраст 14-16 недель	Нобивак® Lepto или Нобивак® L4
<i>Ревакцинация</i>	<ul style="list-style-type: none"> - против чумы плотоядных, инфекционного гепатита собак, парвовирусной инфекции собак и респираторных инфекций, вызываемых аденовирусом собак типа 2 – каждые 3 года; - против лептоспироза и респираторных инфекций, вызываемых вирусом парагриппа – каждый год; - против бешенства – каждые 3 года (частота ревакцинации может быть увеличена в случае угрозы заражения вирусом бешенства или согласно требованиям законодательства)

16. В случае возникновения у вакцинированных животных реакции гиперчувствительности анафилактического типа назначают симптоматическое лечение.

17. Патологических признаков при передозировке вакциной (при введении 10-кратной дозы) не установлено.

18. Допускается применение вакцины Нобивак® ДНР совместно с растворителем Нобивак® Дилуэнт или инактивированными вакцинами Нобивак® Rabies, Нобивак® Lepto, Нобивак® L4 или Нобивак® RL, которые служат одновременно растворителями. Не смешивать с другими лекарственными препаратами для ветеринарного применения. Информация о совместном применении Нобивак® ДНР с другими лекарственными препаратами для ветеринарного применения отсутствует. Решение об использовании других препаратов до или после вакцинации принимается ветеринарным врачом в индивидуальном порядке.

19. Особенности поствакцинальной реакции при первичной и последующих иммунизациях не установлены.

20. Следует избегать нарушений схемы проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики чумы плотоядных, инфекционного гепатита и парвовирусного энтерита собак.

21. Вакцина Нобивак® ДНР не предназначена для применения продуктивным сельскохозяйственным животным.

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

Интервет Интернешнл Б.В., Вим Де Кёрверстраат 35, 5831 AN Боксmeer, Нидерланды / Intervet International B.V., Wim de Körperstraat 35, 5831 AN Boxmeer, The Netherlands.

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

ООО «Интервет» (Россия, 143345, Московская область, город Наро-Фоминск, рабочий поселок Селятино, ул. Промышленная, дом 81/1)