

27 ОКТ 2021

ИНСТРУКЦИЯ  
по ветеринарному применению лекарственного препарата  
Нобивак® КС

Организация-разработчик: Интервет Интернешнл Б.В., Вим Де Кёрверстраат 35, а/я 31 5830 АА Боксmeer, Нидерланды / Intervet International B.V., Wim de Körperverstraat 35, P.O. Box 31 5830 AA Boxmeer, The Netherlands

Номер регистрационного удостоверения: 528-1-26.13-3610№ПВИ-1-1.8/02397

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

торговое наименование: Нобивак® КС (Nobivac® КС)

международное непатентованное наименование: вакцина против бордетеллеза и парагриппа собак живая сухая с растворителем.

2. Лекарственная форма: лиофилизат для приготовления раствора для интраназального введения с растворителем.

Одна доза вакцины после растворения (0,4 мл) содержит действующие вещества: живые бактерии *Bordetella bronchiseptica* (штамм В-С2) – не менее  $10^{8,0}$  КОЕ и живой вирус парагриппа собак (штамм Cornell) – не менее  $10^{3,0}$  ТЦД<sub>50</sub> и вспомогательные вещества: гидролизованный желатин, NZ амин, сорбитол, натрия хлорид, динатрия гидрофосфат дигидрат, калия дигидрофосфат.

Растворитель: вода для инъекций.

3. По внешнему виду вакцина представляет собой лиофилизат от белого до кремового цвета, а растворитель – прозрачная бесцветная жидкость.

Срок годности вакцины – 27 месяцев, растворителя – 60 месяцев с даты выпуска в закрытой упаковке производителя при соблюдении условий хранения и транспортировки. После растворения вакцину необходимо использовать в течение 1 часа. Не применять по истечении срока годности.

4. Вакцина расфасована по 1 дозе (по 0,5 см<sup>3</sup> – объем до лиофилизации) в стеклянные флаконы, укупоренные галогенбутиловыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Растворитель расфасован по 0,6 мл в стеклянные флаконы, укупоренные галогенбутиловыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. По 25 флаконов с вакциной и

растворителем помещают в картонную или пластиковую коробку с вложением инструкции по применению на русском языке.

5. Хранить при температуре от 2 до 8 °С.

6. Хранить в недоступном для детей месте.

7. Вакцину во флаконах без этикеток, с нарушенной укупоркой и целостностью, измененным цветом, содержащих посторонние примеси, а также неиспользованную в течение 1 часа после вскрытия флакона, выбраковывают и обезвреживают путем кипячения в течение 15 минут с последующей утилизацией. Утилизация обезвреженного препарата не требует соблюдения специальных мер предосторожности. Лекарственный препарат подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства.

8. Лекарственный препарат отпускают без рецепта ветеринарного врача.

## II. Биологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: иммунобиологический лекарственный препарат для ветеринарного применения (вакцина с растворителем).

10. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа к возбудителю бордетеллеза через 3 суток, а к возбудителю парагриппа собак через 21 сутки после применения, продолжительностью не менее 12 месяцев.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

## III. Порядок применения

11. Вакцина предназначена для активной иммунизации собак против бордетеллеза и парагриппа собак с целью предотвращения развития питомникового кашля.

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

13. При работе с лекарственным препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами для ветеринарного применения. В случае появления аллергических реакций или при случайном введении препарата человеку необходимо обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Вакцина безопасна для применения беременным сукам.

15. Вакцинации подлежат клинически здоровые собаки, начиная с 2-недельного возраста. Вакцинируют животных однократно интраназально в дозе 0,4 мл. Ревакцинируют животных 1 раз в год.

Перед применением вакцины растворитель выдерживают при комнатной температуре (15-25°C), затем при помощи стерильного шприца вносят содержимое 1 флакона растворителя во флакон с вакциной и тщательно встряхивают. Шприц заполняют разведенной вакциной, отсоединяют инъекционную иглу и вводят вакцину интраназально.

Всех восприимчивых животных, содержащихся в одном помещении, желательно вакцинировать одновременно.

С целью защиты ранее не вакцинированных собак от бордетеллеза и парагриппа рекомендуется ввести 1 дозу вакцины, по крайней мере, за 3 недели до наступления периода ожидаемого риска, например, временного содержания в питомнике. Формирование иммунного ответа к возбудителю бордетеллеза наступает через 3 суток после введения вакцины.

16. Побочные явления и осложнения при применении Нобивак® КС в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не отмечаются. В редких случаях, особенно у щенков в очень раннем возрасте, после вакцинации возможны незначительные выделения из глаз, носовой полости и кашель, самопроизвольно проходящие в течение нескольких дней (в некоторых случаях могут сохраняться до 4 недель).

В случае возникновения у вакцинированных животных более значимых реакций может потребоваться лечение антибиотиками.

17. В редких случаях при передозировке, особенно у щенков в очень раннем возрасте, на следующий день после вакцинации могут появляться признаки заболевания верхних дыхательных путей, в том числе выделения из глаз и носа, фарингит, чихание и кашель. Симптомы могут наблюдаться в течение 4 недель.

18. Запрещается применять вакцину совместно с другими препаратами, предназначенными для интраназального введения, а также в период антибиотикотерапии.

19. Особенности поствакцинальной реакции при первом и последующих введениях вакцины не установлены.

20. Следует избегать нарушений схемы проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики бордетеллеза и парагриппа.

21. Нобивак® КС не предназначен для применения продуктивным сельскохозяйственным животным.

Наименование производственной производителя препарата для применения.	и площадки лекарственного ветеринарного	адрес Интервет Интернешнл Б.В., Вим Де Кёрверстраат 35, 5831 AN Боксmeer, Нидерланды / Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, The Netherlands.
---	--	--

Наименование, уполномоченной владелец удостоверения препарата на потребителя.	адрес организации, держателем или регистрационного лекарственного на принятие претензий от	ООО «Интервет», Россия, 143345, Московская область, г. Наро- Фоминск, рабочий поселок Селятино, ул. Промышленная, дом 81/1.
--	--	--