



ИНСТРУКЦИЯ
по применению вакцины «Нобивак® КС» против бордепеллеза и
парагриппа собак живой сухой с растворителем.

(Организация-разработчик: «Intervet International B.V.»/
«Интервет Интернешнл Б.В.», Нидерланды).

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование: Нобивак® КС (Nobivac® КС) с растворителем.

Международное непатентованное наименование: вакцина против бордепеллеза и парагриппа собак живая сухая с растворителем.

2. Лекарственная форма — лиофилизированная масса (вакцина) и вода для инъекций (растворитель).

Вакцина изготовлена из культуральной жидкости перевиваемой линии клеток VERO, инфицированных вирусом парагриппа собак (штамм «Cornell») и культуры бактерий *Bordetella bronchiseptica* (штамм «B-C2») с добавлением гидролизованного желатина - 10 мг, NZ амина - 10 мг, сорбита - 20 мг, натрия гидрофосфата дигидрата - 0,53 мг, калия дигидрофосфата - 0,05 мг и натрия хлорида - 2 мг.

Стерильный растворитель представляет собой воду для инъекций — до 0,4 мл.

По внешнему виду вакцина представляет собой однородную пористую массу белого цвета, а растворитель - бесцветную прозрачную жидкость.

Вакцина расфасована под вакуумом по 1 дозе, а растворитель - по 0,4 мл. Вакцину и растворитель выпускают в стеклянных флаконах соответствующей вместимости. Флаконы герметично укупорены резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

3. Флаконы с вакциной и растворителем упакованы в картонные или пластиковые коробки по 5 или 25 флаконов с наличием гнезд или перегородок, обеспечивающих их целостность. В каждую коробку с вакциной и растворителем вложены аппликаторы для интраназального введения вакцины и инструкция по ее применению.

Коробки с вакциной и растворителем упакованы в картонные ящики.

Срок годности вакцины с растворителем 27 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина и растворитель к применению не пригодны.

4. Вакцину с растворителем хранят и транспортируют в сухом темном месте при температуре от 2 °С до 8 °С.

5. Вакцину и растворитель следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Вакцину и растворитель во флаконах без маркировки, с нарушением целостности и/или герметичности укупорки, подвергшиеся замораживанию, с измененным внешним видом, с истекшим сроком годности, не использованные в течение 1 часа после вскрытия, бракуют и обеззараживают путем кипячения в течение 15 минут или обрабатывают 2% раствором щелочи или 5% раствором хлорамина (1:1) в течение 30 минут.

II. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

7. Вакцина Нобивак® КС вызывает формирование иммунного ответа к возбудителю бордепеллеза через 3 суток, а к возбудителю парагриппа собак через 21 сутки после применения, продолжительностью не менее 12 месяцев.

Каждая доза вакцины (0,4 мл) содержит:

- $10^{8.0}$ КОЕ возбудителя бордепеллеза (штамм «B-C2» *Bordetella bronchiseptica*);

- $10^{3.0}$ ТЦД₅₀ вируса парагриппа плотоядных (штамм «Cornell»).

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

8. Вакцина Нобивак® КС предназначена для иммунопрофилактики бордепеллеза и парагриппа собак.

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

10. Вакцинации подлежат собаки, начиная с 2-х недельного возраста. Вакцинируют животных однократно интраназально в дозе 0,4 мл. Ревакцинируют животных один раз в год.

Перед применением во флакон с вакциной с помощью стерильного шприца вносят содержимое 1 флакона растворителя, тщательно встряхивают и прогревают, выдерживая в сжатой ладони в течение 30-60 секунд. Шприц заполняют разведенной вакциной и заменяют инъекционную иглу аппликатором для интраназального введения.

Аппликатор вводят в носовую полость (ноздрю) животного на глубину 0,5-1,0 см и впрыскивают вакцину, нажимая на поршень шприца.

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

При возможном риске заражения бордепеллезом не вакцинированных собак прививают не менее, чем за 72 часа до контакта с другими животными.

11. Симптомов проявления бордепеллеза и парагриппа собак или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

12. При применении вакцины у некоторых щенков до месячного возраста после вакцинации возможны незначительные выделения из глаз и носовой полости до 4-х недель.

13. Следует избегать нарушений схемы проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики бордепеллеза и парагриппа собак.

14. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается.

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

16. Сроки возможного использования продукции животного происхождения после введения вакцины Нобивак® КС не устанавливаются.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

17. При работе с вакциной следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами ветеринарного назначения.

18. 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.

19. 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.

20. Организация-производитель: Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, P.O. Box 31 5830 AA Boxmeer, The Netherlands.

Инструкция разработана ООО «Интервет» (Россия 143345 Московская область, Наро-Фоминский район, поселок Селятино, ул. Промышленная, дом 81/1) совместно с компанией Intervet International B.V. (Wim de Körverstraat 35, P.O. Box 31 5830 AA Boxmeer, The Netherlands).

С утверждением настоящей инструкции отменяется инструкция по применению вакцины Нобивак® КС против бордепеллеза и парагриппа собак живой сухой с растворителем, утвержденная Россельхознадзором 18.07.2011 г.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».