



ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Нобивак® Ducat

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

Номер регистрационного удостоверения: *528 1-20.21-4792 N1734-P-915/04640*

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

торговое наименование: Нобивак® Ducat (Nobivac® Ducat)

международное непатентованное наименование: вакцина против вирусного ринотрахеита и калицивируса кошек живая сухая.

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

В одной дозе вакцины содержатся действующие вещества, живые аттенуированные вирусы:

- вирус ринотрахеита кошек (штамм G2620A) – не менее $4,8 \log_{10}$ ТЦД₅₀;

- калицивирус кошек (штамм F9) – не менее $4,6 \log_{10}$ БОЕ

и вспомогательные вещества: гидролизованный желатин, сахароза, динатрия гидрофосфат дигидрат и вода для инъекций.

3. По внешнему виду вакцина 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. Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Вакцина расфасована по 1 дозе ($0,5 \text{ см}^3$ – объем до лиофилизации) в стеклянные флаконы. Флаконы с вакциной укупорены галогенбутиловыми резиновыми пробками, укреплены алюминиевыми колпачками и упакованы по 10 штук в картонные или пластиковые коробки с вложением инструкции по применению вакцины на русском языке. Коробки с вакциной помещают в картонные ящики.

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

6. Хранить в недоступном для детей месте.

7. Вакцину или остатки, возникшие после ее использования, утилизируют в соответствии с требованиями законодательства (путем кипячения или сжигания).

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Биологические свойства

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

10. Вакцина Нобивак® Ducat вызывает формирование иммунного ответа к вирусному ринотрахеиту и калицивирусу через 4 недели после повторного введения, который сохраняется в течение 1 года.

Вакцина лечебными свойствами не обладает.

III. Порядок применения

11. Вакцина Нобивак® Ducat предназначена для активной иммунизации кошек против вирусного ринотрахеита и калицивируса кошек с целью предотвращения и/или снижения инфицирования, смертности, клинических проявлений и/или поражений, вызванных этими заболеваниями.

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 случайной инъекции вакцины человеку следует незамедлительно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

14. Не рекомендуется вакцинировать кошек в период беременности и лактации ввиду отсутствия данных по безопасности.

15. Вакцинации подлежат клинически здоровые кошки и котята с 6-недельного возраста.

Котят рекомендуется вакцинировать в 8-9-недельном возрасте с повторной вакцинацией в 12 недель. В случае если необходима более ранняя защита, котят вакцинируют в 6 недель, а затем в 9 и 12 недель.

Допускается сочетание вакцины Нобивак® Ducat в схеме применения с вакциной Нобивак® Tricat Trio. В этом случае котят иммунизируют одной дозой вакцины Нобивак® Ducat в 6-недельном возрасте, а затем вакцинируют препаратом Нобивак® Tricat Trio в 9 и 12 недель.

Ранее не вакцинированных животных старше 12-недельного возраста вакцинируют двукратно с интервалом в 3-4 недели.

Ревакцинацию животных проводят один раз в год, однократно.

В качестве растворителя можно использовать Нобивак Дилуент или вакцину Нобивак® Rabies. С помощью этого метода одновременно будет обеспечена защита от бешенства. При первичном курсе вакцинации Нобивак® Rabies можно комбинировать с Нобивак® Ducat при первой вакцинации в возрасте 12 недель. В случае, если первая вакцинация проводится в возрасте 6 или 9 недель, следует повторить введение Нобивак® Rabies.

Во флакон с вакциной с помощью стерильного шприца вносят 1 мл растворителя Нобивак Дилуэнт или 1 мл вакцины Нобивак® Rabies, тщательно встряхивают и после растворения вводят животному подкожно или внутримышечно.

16. При применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией у некоторых животных в первые сутки после вакцинации могут наблюдаться поствакцинальные реакции в виде незначительной отечности в месте инъекции, кратковременное повышение ректальной температуры, общий дискомфорт.

В случае возникновения у вакцинированных животных реакций гиперчувствительности требуется симптоматическое лечение.

17. При передозировке вакцины клинических симптомов не выявлено.

18. Допускается применение вакцины Нобивак® Ducat одновременно с растворителем Нобивак Дилуэнт или вакциной Нобивак® Rabies. Решение о применении вакцины до или после использования других лекарственных препаратов принимается ветеринарным врачом в индивидуальном порядке. Не смешивать с другими лекарственными препаратами для ветеринарного применения, кроме растворителя Нобивак Дилуэнт или Нобивак® Rabies.

19. Особенности поствакцинальной реакции при первичном и последующем введениях не выявлены.

20. Следует избегать нарушений схемы проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики вирусного ринотрахеита и калицивируса кошек.

21. Лекарственный препарат Нобивак® Ducat не предназначен для применения сельскохозяйственным животным.

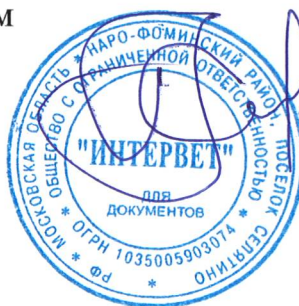
Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения:

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, 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.

Директор по регуляторным вопросам и выводу препаратов на рынок ООО «Интервет»



Самочернова А.В.