

СОГЛАСОВАНО  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора



И. А. ВЛАСОВ

03.07.2019

## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата  
Нобивак® RL

(Организация-разработчик: Интервэт Интернешнл Б.В., Вим Де Кёрверстраат 35, а/я 31 5830 AA Боксмеер, Нидерланды / Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, P.O. Box 31 5830 AA Boxmeer, The Netherlands).

Номер регистрационного удостоверения: 5284-12.19-4516 N7841-3561 F90

### I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

торговое наименование: Нобивак® RL (Nobivac® RL)

международное непатентованное наименование: вакцина против бешенства и leptospiroza собак инактивированная.

2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

Вакцина содержит инактивированный вирус бешенства (штамм Pasteur RIV) и культуры *Leptospira interrogans*: серогрупп *Canicola* (штамм Ca-12-000) и *Icterohaemorrhagiae* (штамм 820K), 2% раствор фосфата алюминия, динатрия гидрофосфата дигидрат, натрия дигидрофосфата дигидрат, тиомерсал и воду для инъекций.

3. По внешнему виду вакцина представляет собой суспензию от светло-желтого до оранжевого или от светло-розового до малинового цвета. Допускается выпадение незначительного осадка беловатого цвета, легко разбивающегося при встряхивании до образования гомогенной суспензии.

Срок годности вакцины в закрытой упаковке производителя – 36 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения. После вскрытия флакона вакцину хранить при комнатной температуре и использовать в течение 10 часов. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

4. Вакцина расфасована по 1 дозе (1 мл) в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы с вакциной упакованы по 10 штук в картонные или пластиковые коробки,

обеспечивающие их целостность. В каждую коробку вложена инструкция по применению вакцины на русском языке.

5. Вакцину хранят при температуре от 2 до 8 °C.
6. Вакцину следует хранить в недоступном для детей месте.
7. Вакцина подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства.
8. Вакцину отпускают без рецепта ветеринарного врача.

## II. Биологические свойства

9. Нобивак® RL – ветеринарный иммунобиологический препарат (вакцина).

10. Вакцина Нобивак® RL вызывает формирование иммунного ответа у собак к возбудителю бешенства через 21 день после однократного применения продолжительностью до 3 лет; к возбудителям лептоспироза – через 21 день после двукратного применения, продолжительностью до 12 месяцев.

Одна иммунизирующая доза вакцины (1 мл) содержит инактивированный вирус бешенства (штамм Pasteur RIV) – не менее 3,0 МЕ, культуры *Leptospira interrogans*: серогруппы *Canicola* (штамм Ca-12-000) – не менее 40 PD<sub>80</sub> и серогруппы *Icterohaemorrhagiae* (штамм 820K) – не менее 40 PD<sub>80</sub>.

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

## III. Порядок применения

11. Вакцина Нобивак® RL предназначена для профилактики бешенства, лептоспироза и лептоспироносительства у собак.

12. Запрещено вакцинировать 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.

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. Вакцинации не подлежат собаки за 2 недели до и 3 недели после щенения.

15. Вакцинации подлежат клинически здоровые собаки с 8 недельного возраста.

Перед применением вакцина должна достичь комнатной температуры (15-25°C). Перед применением флаконы с вакциной взбалтывают. Вакцину вводят подкожно в дозе 1 мл с соблюдением правил асептики и антисептики, используя стерильные шприцы и иглы.

Вакцина Нобивак® RL может применяться в комплексе с вакциной Нобивак® Lepto.

Схема вакцинации:

Первичная вакцинация в возрасте 8-12 недель: Нобивак® RL вводят двукратно с интервалом 2-4 недели (вторая инъекция должна быть введена не ранее 12 недельного возраста).

Первичная вакцинация в возрасте 12 недель и старше: Нобивак® RL вводят однократно за 2-4 недели до или после применения вакцины Нобивак® Lepto.

Ревакцинация для профилактики бешенства: 1 раз в 3 года. Частота ревакцинации может быть увеличена в случае угрозы заражения вирусом бешенства или согласно требованиям местного законодательства.

Ревакцинация для профилактики лептоспироза: 1 раз в год.

16. Побочных явлений и осложнений при применении вакцины в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не отмечается. В месте инъекции возможно образование незначительной припухлости, самопроизвольно исчезающей в течение одной-двух недель. В случае проявления у отдельных животных аллергических реакций на введение вакцины необходимо провести симптоматическое лечение.

17. Симптомов проявления бешенства и лептоспироза, или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

18. Допускается применение вакцины Нобивак® RL в качестве растворителя к вакцинам Нобивак® DHPPi и Нобивак® DHP. Не рекомендуется смешивать Нобивак® RL в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

19. Особенностей поствакцинальных реакций при первичном и последующих введениях вакцины не установлено.

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

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

Наименования производственных производителя препарата для применения.	и	адреса площадок лекарственного ветеринарного	<u>Производство антигена:</u> Интервет Инк, 29160 Интервет Лайн, А/Я 318, Милсборо, Делавэр, США / Intervet Inc, 29160 Intervet Lane, PO BOX 318, Millsboro, Delaware, USA.
-----------------------------------------------------------------------	---	----------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Производство готовой лекарственной формы:  
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, ООО «Интервет» (Россия, 143345, уполномоченной держателем или Московская область, владельцем регистрационного Наро-Фоминский район, пос. удостоверения лекарственного Селятино, ул. Промышленная, дом препарата на принятие претензий от 81/1). потребителя.

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению вакцины Нобивак® RL против бешенства и лептоспироза собак инактивированной, согласованная Россельхознадзором 01.03.2017.

Директор по регуляторным вопросам  
ООО «Интервет»

Самочернова А.В.

