



# Nobivac<sup>®</sup> DHP

Actieve immunisatie van honden vanaf de leeftijd van 8 weken tegen hondenziekte (CDV), tegen aandoeningen veroorzaakt door hondenhepatitis virus (CAV1) en canine parvovirus (CPV) en tegen respiratoire aandoeningen veroorzaakt door canine adenovirus type 2 (CAV2).

Per dosis van 1 ml:

## Werkzame bestanddelen:

Levend geattenuëerd canine distemper virus (CDV), stam Onderstepoort:  $\geq 10^{4.0}$  CCID<sub>50</sub>\*

Levend geattenuëerd canine adenovirus type 2 (CAV2), stam Manhattan LPV3:  $\geq 10^{4.0}$  CCID<sub>50</sub>

Levend geattenuëerd canine parvovirus (CPV), stam 154:  $\geq 10^{7.0}$  CCID<sub>50</sub>

Lyofilisaat voor suspensie voor injectie.

Subcutane injectie.

1 dosis van 1 ml.

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

REG NL 9477 [UDD](#)



50x1  
ds

## 1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Intervet Nederland B.V.  
Postbus 50  
5830 AB Boxmeer  
Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer  
Nederland

## 2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Nobivac DHP

## 3. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDE(E)L(EN)

Per dosis van 1 ml:

### Lyofilisaat

#### Werkzame bestanddelen:

Levend geattenuëerd canine distemper virus (CDV), stam Onderstepoort: minstens  $10^{4.0}$  CCID<sub>50</sub>\*

Levend geattenuëerd canine adenovirus type 2 (CAV2), stam Manhattan LPV3: minstens  $10^{4.0}$  CCID<sub>50</sub>

Levend geattenuëerd canine parvovirus (CPV), stam 154: minstens  $10^{7.0}$  CCID<sub>50</sub>

\*CCID<sub>50</sub>: Cell Culture Infective Dose 50%

### Suspendeervloeistof

Nobivac Solvens

## 4. INDICATIES

Actieve immunisatie van honden vanaf de leeftijd van 8 weken tegen hondenziekte (CDV), tegen aandoeningen veroorzaakt door hondenhepatitis virus (CAV1) en canine parvovirus (CPV) en tegen respiratoire aandoeningen veroorzaakt door canine adenovirus type 2 (CAV2).

## 5. CONTRA-INDICATIES

Geen bekend.

## 6. BIJWERKINGEN

In zeer zeldzame gevallen kan op de injectieplaats een reactie voorkomen, zoals zwelling, pijn of jeuk.

In zeer zeldzame gevallen kan vlak na de vaccinatie een tijdelijke verhoging van lichaamstemperatuur en/of tijdelijke overgevoeligheidsreactie (anafylaxis) optreden met symptomen zoals lethargie, oedeem van de kop, pruritis, dyspneu, braken, diarree of neervallen.

182465 R1

PSC120553 04

192x196mm

C M Y K

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

## 7. DOELDIERSOORT(EN)

Hond.

## 8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG(EN) EN WIJZE VAN GEBRUIK

Na resuspenderen 1 dosis per dier toedienen via subcutane injectie.

### Vaccinatieschema

#### Basisvaccinatie:

Tweevoudige vaccinatie met telkens één dosis per dier vanaf de leeftijd van 8 weken met een interval van 2-4 weken, waarvan de tweede vaccinatie op de leeftijd van 12 weken.

#### Herhalingsvaccinatie:

Iedere 3 jaar, enkelvoudige vaccinatie met één dosis per dier.

Voor gemengde toediening, 1 dosis van een vaccin uit de Nobivac serie voor subcutane toediening tegen canine leptospirose veroorzaakt door alle of sommige van de volgende serovars: *L. interrogans* serogroep Canicola serovar Canicola; *L. interrogans* serogroep Icterohaemorrhagiae serovar Copenhageni, *L. interrogans* serogroep Australis serovar Bratislava en *L. kirschneri* serogroep Grippotyphosa serovar Bananal/Liangguang reconstitueren met 1 dosis lyofilisaat.

De gemengde vaccins toedienen door subcutane injectie.

## 9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Laat het vaccin vóór gebruik op kamertemperatuur (15 °C - 25 °C) komen.

## 10. WACHTTIJD(EN)

Niet van toepassing.

## 11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren in een koelkast (2 °C - 8 °C). Beschermen tegen licht.

Houdbaarheid na reconstitutie volgens instructies: binnen 30 minuten gebruiken.

Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP.

## 12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

### Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort:

Maternale antistoffen kunnen het resultaat van de vaccinatie ongunstig beïnvloeden.

### Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Handen en gebruikt vaccinatiemateriaal na de vaccinatie wassen en desinfecteren.

### Dracht:

Kan tijdens de dracht worden gebruikt.

### Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Beschikbare gegevens ten aanzien van de veiligheid en werkzaamheid tonen aan dat dit vaccin kan worden gemengd en toegediend met de geïnactiveerde vaccins uit de Nobivac serie voor subcutane toediening tegen canine leptospirose veroorzaakt door alle of sommige van de volgende serovars: *L. interrogans* serogroep Canicola serovar Canicola, *L. interrogans* serogroep Icterohaemorrhagiae serovar Copenhageni, *L. interrogans* serogroep Australis serovar Bratislava en *L. kirschneri* serogroep Grippotyphosa serovar Bananal/Liangguang.

Beschikbare gegevens ten aanzien van de veiligheid en werkzaamheid tonen aan dat dit vaccin kan worden toegediend op dezelfde dag, maar niet gemengd, met het levende vaccin voor intranasale toediening uit de Nobivac serie tegen infectieuze tracheobronchitis veroorzaakt door *Bordetella bronchiseptica* en/of canine parainfluenza virus.-

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel, behalve de bovenstaande genoemde producten. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

### Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Bij tienvoudige overdosering zijn geen andere ongewenste effecten bekend dan die genoemd in rubriek 'bijwerkingen'.

### Onverenigbaarheden:

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel, behalve de suspenseervloeistof of andere component aanbevolen voor gebruik bij het diergeneesmiddel, zoals beschreven in rubriek 'Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie'.

## 13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

## 14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

1 oktober 2018

## 15. OVERIGE INFORMATIE

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

Het vaccin en de bijbehorende suspenseervloeistof worden apart gepresenteerd, in kartonnen of plastic dozen met 5, 10, 25 en/of 50 enkelvoudige doses.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 9477

KANALISATIE

UDD