



Nobivac[®] Ducat

Levend vaccin tegen feline rhinotracheïtis virus en feline calicivirus.

Per dosis:

Levend, geattenuëerd feline virale rhinotracheïtis virus: $\geq 4,8 \log_{10} \text{TCID}_{50}$

Levend, geattenuëerd feline calicivirus: $\geq 4,6 \log_{10} \text{PFU}$

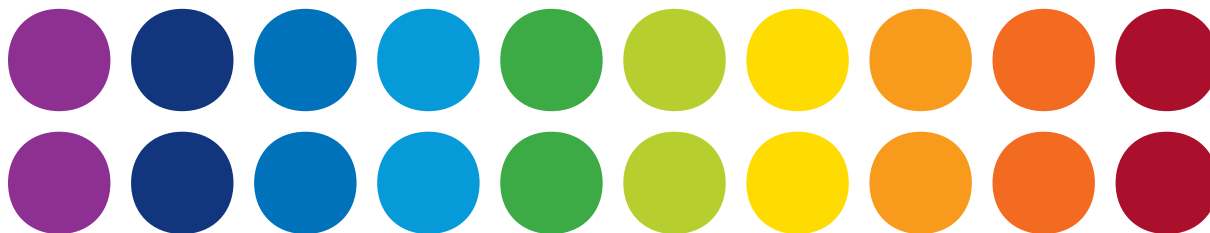
Lyofilisaat en solvens voor suspensie voor injectie.

25 x 1 dosis

Subcutane injectie.

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

25x1
ds



147173 R1

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

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

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

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Nobivac Ducat

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per dosis van 1 ml geresuspendeerd vaccin:

Levend, geattenuerd feline virale rhinotracheïtis virus, stam G2620A: minstens $4,8 \log_{10}$ TCID₅₀*
Levend, geattenuerd feline calicivirus, stam F9: minstens $4,6 \log_{10}$ PFU**

*Tissue Culture Infectious Dose

**Plaque Forming Unit

4. INDICATIES

Actieve immunisatie van katten tegen feline virale rhinotracheïtis (feline herpes virus type 1) en feline calicivirus infecties. Vaccinatie vermindert klinische verschijnselen veroorzaakt door deze virale infecties.

Aanvang van de immuniteit: 4 weken.

Immuniteitsduur: 1 jaar.

5. CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken tijdens de dracht en lactatie, aangezien het product niet getest is in drachtige en lacterende poezen.

6. BIJWERKINGEN

Een lichte, voorbijgaande, soms pijnlijke zwelling (≤ 5 mm) kan gedurende één dag op de injectieplaats gezien worden. Een lichte, tijdelijke verhoging van de rectale temperatuur kan voorkomen, terwijl af en toe een voorbijgaande lethargie gezien kan worden gedurende de eerste dag na vaccinatie. In zeldzame gevallen kan het vaccin overgevoeligheidsreacties veroorzaken (jeuk, benauwdheid, braken, diarree en collaps).

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiting worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Kat.

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

Laat het steriele solvens op kamertemperatuur komen. Los het lyofilaat aseptisch op in 1 ml solvens. Schud goed na toevoeging van het solvens. Dien 1 ml van het geresuspendeerde vaccin toe via subcutane injectie.

Basisvaccinatie:

Katten vanaf de leeftijd van 8 weken twee keer vaccineren met een interval van 3 tot 4 weken.

Herhalingsvaccinatie:

Jaarlijkse enkelvoudige vaccinatie.

Tijdens de basisvaccinatie kan bij de vaccinatie op 12 weken leeftijd het vaccin van dezelfde firma dat het rabiës antigeen, stam Pasteur RIV bevat gebruikt worden om Nobivac Ducat op te lossen (daar waar dit diergeneesmiddel en het gecombineerde gebruik ervan is toegestaan).

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

De inhoud van de flacon dient te worden gebruikt binnen 30 minuten na resuspendieren van het vaccin.

10. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Lyofilaat: bewaren in een koelkast bij 2 °C - 8 °C. Niet laten bevriezen. Beschermen tegen licht.

Solvens: indien gescheiden van het vaccin bewaard, bewaren beneden 25 °C.

11. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Vaccinatie op de leeftijd van 6 weken is veilig gebleken.

Vaccineer alleen gezonde dieren. Men moet ervoor zorgen dat er geen aerosol wordt gevormd tijdens het vaccineren van de kat, omdat nasale of orale blootstelling zou kunnen resulteren in klinische respiratoire verschijnselen, sloomheid en malaise. Om dezelfde reden dient voorkomen te worden dat de kat de injectieplaats likt.

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van het gecombineerd gebruik van dit vaccin met enig ander diergeneesmiddel, behalve het vaccin van dezelfde firma dat het rabiës antigeen, stam Pasteur RIV bevat en het gecombineerde gebruik ervan is toegestaan. Ten aanzien van het gebruik van Nobivac Ducat vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een besluit te worden genomen.

In geval van overdosering kan een voorbijgaande zwelling (≤ 5 mm) op de injectieplaats gedurende vier tot tien dagen voorkomen. Een voorbijgaande stijging van de lichaamstemperatuur ($< 40,8$ °C) kan voorkomen, terwijl af en toe gedurende één dag na vaccinatie lethargie kan worden gezien.

Niet vermengen met een ander vaccin of immunologisch diergeneesmiddel behalve het solvens dat bij het diergeneesmiddel geleverd wordt of het vaccin van dezelfde firma dat het rabiës antigeen, stam Pasteur RIV bevat (daar waar dit diergeneesmiddel en het gecombineerde gebruik ervan is toegestaan).

In geval van accidentele zelfinjectie dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en deze de bijsluiting of het etiket te worden getoond.

12. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Verwijder de restanten van het middel door koken, verbranding of onderdamping in een geschikt desinfectiemiddel, goedgekeurd voor gebruik door de bevoegde instantie.

13. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITING VOOR HET LAATST IS HERZIEN

7 november 2014

14. OVERIGE INFORMATIE

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

Verpakkingsgrootten: 5x, 10x, 25x of 50x 1 dosis lyofilaat en solvens.

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

REG NL 10235

KANALISATIE

UDD