



Nobivac® Parvo-C



Actieve immunisatie van honden vanaf de leeftijd van 6 weken tegen aandoeningen veroorzaakt door canine parvovirus (CPV).

Per dosis van 1 ml:

Levend, geattenuerd canine parvovirus (CPV), stam 154: $\geq 10^{7.0}$ CCID₅₀

Lyofilisaat voor suspensie voor injectie.

Subcutane injectie.

1 dosis van 1 ml.

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

REG NL 9479 [UDD](#)



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 Parvo-C lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor honden

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

Per dosis van 1 ml:

Lyofilisaat

Werkzaam bestanddeel:

Levend, geattenuerd canine parvovirus (CPV), stam 154: $\geq 10^{7.0}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: Cell Culture Infective Dose

Suspenseervloeistof

Nobivac Solvens

4. INDICATIE(S)

Actieve immunisatie van honden vanaf de leeftijd van 6 weken tegen aandoeningen veroorzaakt door canine parvo virus (CPV).

5. CONTRA-INDICATIES

Geen.

6. BIJWERKINGEN

In zeer zeldzame gevallen kan een overgevoeligheidsreactie, met symptomen zoals lethargie, oedeem van de kop, pruritus, braken, diarree, dyspneu of neervallen, voorkomen na vaccinatie. Meestal zijn deze reacties mild, voorbijgaand en zelflimiterend. Echter, een passende behandeling kan nodig zijn.

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

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 resuspendieren 1 dosis per dier toedienen via subcutane injectie.

Vaccinatieschema

Basisvaccinatie:

Honden in de leeftijd van 6 tot 12 weken:

Twee- tot drievoudige vaccinatie met telkens één dosis per dier met interval(len) van drie weken vanaf de leeftijd van 6 weken, waarvan de laatste vaccinatie op de leeftijd van 12 weken.

Honden vanaf de leeftijd van 12 weken:

Enkelvoudige vaccinatie met één dosis per dier.

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 via subcutane injectie.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Laat het vaccin voor 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 en lactatie

Kan tijdens de dracht worden gebruikt.

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens de lactatie.

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.

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 diergeneesmiddelen. 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:

Gegevens ten aanzien van de veiligheid en werkzaamheid tonen aan dat dit vaccin kan worden gemengd en toegediend met de diergeneesmiddelen beschreven onder 12 'Interactie(s) met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie'.

13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN 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

26 november 2018

15. OVERIGE INFORMATIE

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

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

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

REG NL 9479

KANALISATIE

UDD