

SADECE HAYVAN SAĞLIĞINDA KULLANILIR
NOBIVAC® DHPPi

Köpek Distemper, Hepatitis, Parvovirüs ve Parainfluenza
enfeksiyonlarına karşı canlı, liyofilize aşı
Enjeksiyonluk süspansiyon için liyofilizat ve Çözücüsü

BİLEŞİM

1 doz (1 ml) aşıda;

Etkin madde:

Canine Distemper virüs (CDV) Ondersteport suşu.....en az 4.0 log₁₀ TCID₅₀ *
Canine Adenovirüs tip 2 (CAV2) Manhattan LPV3 suşuen az 4.0 log₁₀ TCID₅₀ *
Canine Parvovirüs (CPV) 154 suşu.....en az 7.0 log₁₀ TCID₅₀ *
Canine Parainfluenza (CPI) Cornell suşu.....en az 5.5 log₁₀ TCID₅₀ *

*TCID₅₀: %50 doku kültürü enfeksiyöz dozu

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Köpeklerin; Distemper virüsüne (CDV), Adenovirüs tip 1 tarafından meydana getirilen bulaşıcı hepatitine (ICH), Adenovirüs tip 2 tarafından meydana getirilen enfeksiyonlarına (CAV2), Parvovirüs enfeksiyonlarına (CPV), köpek parainfluenza virüsünün (CPI) sebep olduğu solunum hastalığına karşı aktif bağışıklık sağlamak amacıyla kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Liyofilize Nobivac DHPPi Liyofilizatın sulandırılması için 1 ml süspansiyon sıvısı veya 1 ml (1 doz) inaktive Nobivac aşı kullanılmalıdır.

Sulandırılmış aşının bir dozu (1 ml) deri altı enjeksiyon yoluyla uygulanmalıdır. Kullanmadan önce aşının oda sıcaklığına (15°C - 25°C) ulaşmasına izin verin.

Aşılama programı

Primer aşılama :

8 haftadan itibaren, her defasında hayvan başına bir doz ile 2-4 hafta aralıklarla çift aşılama, ikinci aşılama 12 haftalık yaşta.

Yeniden aşılama:

Köpek distemper, köpek hepatit, köpek adenovirüs tip 2, köpek parvovirüs :

Üç yılda bir, hayvan başına bir doz ile tek aşılama

Köpek parainfluenza virüsü :

Yılda bir defa, hayvan başına bir doz ile tek aşılama

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN UYARILAR

Maternal antikorların aşı sonucu üzerinde olumsuz bir etkisi olabilir.

Sadece sağlıklı köpekler aşılanmalı ve aşılamadan önce hayvanın sağlıklı olduğu klinik muayene ile kontrol edilmelidir. Aşılamayı takip eden 14 gün içinde enfeksiyona yol açabilecek kaynaklarla temas edilmemesine dikkat edilmelidir. Aşılama sırasında steril ekipman kullanılmalı ve aynı zamanda ekipmanın dezenfektan artığıyla bulaşık olmamasına dikkat edilmelidir.

Gebelik ve laktasyon döneminde kullanım: Gebelik sırasında kullanılabilir. Bu aşının emziren dişi köpeklerde kullanımında güvenliği hakkında bilgi bulunmamaktadır.

İSTENMEYEN ETKİLER

Çok nadir durumlarda, lokal bir aşı yeri reaksiyonu meydana gelebilir.

Çok nadir durumlarda, aşılama sonrası hemen sonra, vücut ısısının geçici olarak yükselmesi ve/veya uyuşukluk, yüzde ödem, kaşıntı, nefes darlığı, kusma, ishal veya yere düşme gibi semptomlarla geçici bir alerjik reaksiyon (anafilaksi) ortaya çıkabilir.

İstenmeyen yan etkilerin sıklığı aşağıdaki kural kullanılarak tanımlanır:

- çok sık (tedavi sırasında 10'da 1'den fazla hayvanda istenmeyen yan etkiler)
- sık (100 hayvanda 1 ve 10 arasında)
- sık değil (1.000 hayvanda 1 ve 10 arasında)
- nadir (10.000 hayvanda 1 ve 10 arasında)
- çok nadir (10.000 hayvanda 1'den az sayıda, izole vakalar dahil).

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Güvenlilik ve etkililik (viral atılım) ile ilgili mevcut veriler, bu aşının, aşağıdaki serovarların tümünün veya bir kısmının neden olduğu köpek leptospirozuna karşı Nobivac serisinden inaktive edilmiş aşılar ile karıştırılabileceğini ve uygulanabileceğini göstermektedir. Eşzamanlı uygulama için lütfen ilgili Nobivac aşılarının ürün bilgilerini okuyunuz.

Bu aşının Bordetella bronchiseptica'ya karşı subkutan uygulanan Nobivac serisi inaktive aşılar ile aynı zamanda uygulanabileceğini ama karıştırılmayacağını gösteren güvenilirlik ve etkinlik verileri de mevcuttur.

Aşının diğer veteriner tıbbi ürünlerle eşzamanlı kullanımının etkinliği ve güvenliği konusunda herhangi bir bilgi yoktur. Aşıdan önce veya sonra diğer veteriner tıbbi ürünlerin uygulanması konusundaki karar vaka bazında verilmelidir.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

On kat doz aşımında yan etkiler başlığı altında belirtilenlerden başka hiçbir yan etki gözlenmemiştir.

KONTRENDİKASYONLAR

Bilinen bir kontrendikasyonu yoktur.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz. Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz. Raf ömrü geçmiş ve ambalajı hasarlı ürünleri satın almayınız ve kullanmayınız.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Aşılama sırasında genel iş güvenlik kurallarına uyulmalıdır (koruyucu maske, eldiven, gözlük kullanımı gibi). Kazara kendi kendine enjeksiyon durumunda derhal tıbbi yardım istenmeli ve ürünün prospektüsü ile doktora başvurulmalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Liyofilize aşı; 2-8 °C'de, ışıktan korunarak ve dondurulmadan saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren için 24 aydır. Sulandırıldıktan sonra 30 dakika içinde kullanılmalıdır.

Nobivac Dilüent; 25 °C altında buzdolabına konulmadan, dondurulmadan, ışıktan korunarak saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 60 aydır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmış ürün veya atık maddeler, tıbbi atık ürünlerine ilişkin ulusal mevzuatlara göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

Liyofilize aşı; halojenobütil lastik tıpa ile kapatılıp numaralanmış alüminyum kapakla mühürlenmiş, tek dozluk 3 ml hacimli tip 1 cam şişe içeren PET kutu içerisinde satışa sunulmaktadır.

Her kutuda 5, 10, 25 veya 50 adet ürün bulunmaktadır.

Nobivac Dilüent; halojenobütil lastik tıpa ile kapatılıp numaralanmış alüminyum kapakla mühürlenmiş, tek dozluk 1 ml çözücü içeren 3 ml hacimli tip 1 cam şişe içeren PET kutu içerisinde sunulmaktadır.

Her kutuda 5, 10, 25 veya 50 adet ürün bulunmaktadır.

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 31.12.2024

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ: 14.12.2010

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Intervet Veteriner İlaçları Paz. ve Tic. Ltd. Şti.

Esentepe mah. Büyükdere cad. No: 199 Levent 199 Ofis bloğu Kat:13-14-15 Şişli/ İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA ADRESİ

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35 Boxmeer, 5831AN, Hollanda