

SADECE HAYVAN SAĞLIĞINDA KULLANILIR
NOBIVAC KC
Liyofilize Aşı
Veteriner Aşı

BİLEŞİMİ

NOBIVAC KC, kullanıma hazır her dozu (0,4 ml), en az $10^{8.0}$ cfu *Bordetella bronchiseptica* B-C2 bakteri suşu ve en az $10^{3.0}$ TCID₅₀ canine parainfluenza virüs (CPi) Cornell suşunu içeren, adjuvan ve yardımcı madde içermeyen liyofilize canlı aşıdır.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

Köpeklerde, Bordetella bronchiseptica ve canine parainfluenza virüsü tarafından meydana getirilen canine infeksiyöz tracheobronchitis'e (bulaşıcı köpek öksürüğü – kennel cough) karşı aktif bağışıklık gelişimini sağlamak için kullanılır. Bağışıklık en erken, aşılamadan sonraki 72. saatten sonra oluşmaktadır.

KULLANIM ŞEKLİ

Sulandırıcı oda sıcaklığına getirilir. Liyofilize aşı, steril sulandırıcı ile asepsi-antisepsi kurallarına dikkat edilerek hazırlanır. Bir doz aşı (0.4 ml) 1 ml'lik tek kullanımlık enjektöre çekilir, enjektör iğnesi çıkartılır ve aplikatör ucu takılır. Köpeğin başı normal dik pozisyonda tutulur, aplikatörün ucu burun deliklerinden birinin önüne yerleştirilir ve enjektördeki tüm aşı bu burun deliğine uygulanır.

Sulandırıcı ile hazırlanmış aşı 1 saat içerisinde kullanılmalıdır.

ÖNERİLEN AŞILAMA PROGRAMI

Bir doz en az 72 saat sonra bağışıklık oluşturmaya başlar. Aşının uygulanacağı köpekler en az 2 haftalık olmalıdır.

TEKRAR AŞILAMA

Aşı yıllık olarak tekrarlanmalıdır.

UYARILAR

Sadece sağlıklı köpekler aşılanmalı ve aşılamadan önce hayvanın sağlıklı olduğu klinik muayene ile kontrol edilmelidir.

Diğer burun içi tedaviler ile birlikte veya antibiyotik tedavisi süresince uygulanmamalıdır.

AŞI REAKSİYONLARI

Çok genç, duyarlı köpek yavrularında, özellikle hafif ve çabuk geçen burun veya göz akıntısı görülebilmektedir.

DİĞER BİLGİLER

Gebe hayvanlarda kullanımı güvenlidir.

YASAL ARINMA SÜRESİ

Uygulanamaz.

MUHAFAZA ŞARTLARI

Aşı ve sulandırıcı 2–8 °C'de karanlık ortamda saklanmalıdır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

Halogenobütil lastikten kapak ile kapatılmış, alüminyum kapak ile örtülmüş 10 ml'lik Tip I cam şişelerde (2 ml içeren 5 dozluk) steril çözücü ve aplikatör; halogenobütil lastikten kapak ile kapatılmış, alüminyum kapak ile örtülmüş 10 ml'lik Tip I cam şişede (4 ml içeren 10 dozluk) steril çözücü ve aplikatör; halogenobütil lastikten kapak ile kapatılmış, alüminyum kapak ile örtülmüş 3 ml'lik Tip I cam şişede (0,4 ml içeren tek dozluk) steril çözücü ve aplikatör; halogenobütil lastikten kapak ile kapatılmış, alüminyum kapak ile örtülmüş 3 ml'lik Tip I cam şişede (0,4 ml içeren tek dozluk) 25 adet cam şişe ile seril çözücü ve aplikatör.

ATIK MATERYALLERİN İMHA ŞARTLARI

Ulusal mevzuat şartlarına uygun olarak imha edilir.

PAZARLAMA İZİN SAHİBİ ADI VE ADRESİ

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

Esentepe Mah. Büyükdere Cad. No:199 Ofis Bloğu Kat:13-14-15 Şişli/İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA ADI VE ADRESİ

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

P.O. Box 31 5830 AN

Boxmeer, Hollanda

Tarım ve Orman Bakanlığı Pazarlama İzin Tarihi: 10.03.2009