

SADECE HAYVAN SAĞLIĞINDA KULLANILIR

Nobivac® Parvo C

Enjeksiyonluk Süspansiyon için Liyofilizat ve Çözücüsü

Parvo Virus Hastalığına (CPV) Karşı

Aktif Bağışıklık Sağlamak için Canlı Attenüe Aşı

BİLEŞİMİ

NOBIVAC Parvo C hücre hattı doku kültüründe geliştirilmiş canlı attenüe Canine Parvo virus (CPV suş 154) suşu içerir. Liyofilize ve tek dozluk şişelerde sunulan Nobivac Parvo C aşısının her bir dozu Parvo virusun CPV 154 suşundan $>10^7$ TCID₅₀ içerir. Her bir şişede sulandırılmak üzere tek doz bulunur. Aşı aynı zamanda stabilizatör ve iz miktarda antibiyotik içerir.

İMMUNOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapötik grup: Köpeklerle yönelik viral aşı – canine parvovirus

ATCvet kodu: QI07AD01

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Köpeklerde 6 haftalık yaştan itibaren Parvo virus hastalığına (CPV) karşı aktif bağışıklık sağlamak amacıyla kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Bir doz (1 ml) sulandırılmış aşı, subkutan yoldan.

Kullanmadan önce aşının oda sıcaklığına (15-25°C) ulaşmasını bekleyiniz.

Aşılama programı:

Temel aşı uygulaması:

6 ila 12 haftalık köpekler:

6 haftalık yaştan itibaren 3 hafta aralıklar ve son aşılamasının 12 haftalık yaşta yapıldığı durumda hayvan başına bir doz ile çift veya üçlü aşılama.

12 haftalık köpekler:

Hayvan başına tek doz ile tek aşılama.

Yeniden Aşılama:

3 yılda bir hayvan başına tek doz ile tek aşılama.

Karışık uygulama için aşağıdaki serotiplerin tümünden veya bazılarından kaynaklanan köpek leptospirozuna karşı subkutan uygulama yönelik 1 doz Nobivac aşısı ile karışık uygulama için: *L. interrogans* serogrup Canicola serotip Canicola, *L. interrogans* serogrup *Icterohaemorrhagiae* serotip Copenhageni, *L. interrogans* serogrup Australis serotip Bratislava ve *L. kirschneri* serogrup Grippotyphosa serotip Bananal/Liangguang. Karıştırılmış aşılar subkutan enjeksiyon ile uygulanabilir.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Maternal antikorlar aşılamayı olumsuz etkileyebilir

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 mümkün olduğunda dikkat edilmelidir.

Tecrübeler, bir batında doğan yavrularda dahi maternal antikör seviyelerinin çok farklı olabileceğini ortaya koymuştur. Dolayısıyla yavruların antikör seviyelerini belirlemede annenin serolojik durumu tek başına yeterli bilgi vermeyebilir.

Gebe hayvanlar aşılanabilir. Laktasyon dönemindeki güvenilirliği kanıtlanmamıştır.

İSTENMEYEN ETKİLER

Çok nadir olgularda aşılamadan sonra letarji, baş ödemi, kaşıntı, kusma, diyare, dispne veya düşme ile karakterize duyarlılık reaksiyonu görülebilir. Bu reaksiyonlar çoğunlukla hafif geçer ve kendi kendilerini sınırlayıcıdır. Ancak uygun bir tedavi gerekli olabilir.

Çok nadir olgularda enjeksiyon yerinde şişlik gibi bir reaksiyon görülebilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Bu aşının kuduza ve aşağıdaki serotiplerin tümünden veya bazılarından kaynaklanan köpek leptospirozuna karşı subkutan uygulanan Nobivac serisi inaktive aşılar ile karıştırılabileceğini ve uygulanabileceğini gösteren güvenilirlik ve etkinlik verileri mevcuttur: *L. Interrogans* serogrup Canicola serotip Canicola, *L. Interrogans* serogrup Interohaemorrhagiae serotip Copanheni, *L. Interrogans* serogrup Australis serotip Bratislava ve *L. kirschneri* serogrup Grippotophosa serotip Bananal/Liangguang.

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.

Bu aşının yukarıda bahsedilen ürünler haricinde, diğer veteriner tıbbi ürünlerle birlikte kullanımdaki etkinliğine ve güvenilirliğine ilişkin bilgi mevcut değildir. Bu nedenle, bu aşının diğer Veteriner tıbbi ürünlerden önce veya sonra kullanılmasına ilişkin karar duruma göre verilmelidir.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Bulunmamaktadır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.) : 0 gün

KONTRENDİKASYONLAR

Bilinen bir kontrendikasyonu yoktur.

GENEL UYARILAR

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 steril ekipman kullanılmalı ve aynı zamanda ekipmanın dezenfektan artığıyla bulaşık olmamasına dikkat edilmelidir.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Aşı, 2-8°C’de, karanlık ortamda, buzdolabında ve dondurulmadan, çözücü ise 25°C altında, buzdolabına konulmadan, dondurulmadan, ışıktan koruyarak saklanmalıdır. Raf ömrü, aşı için üretim tarihinden itibaren 24 ay, çözücü için 60 aydır. Ürün buzdolabından çıkarıldıktan ve sulandırıldıktan sonra 30 dakika içinde kullanılmalıdır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

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

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

Aşı:

Halojenobutil kauçuk tıpa ve renk kodlu alüminyum kapak ile kapatılmış hidrolitik sınıf tip I (Ph.Eur.) 1 ml’lik şeffaf cam flakon

Çözücü:

Halojenobutil kauçuk tıpa ve renk kodlu alüminyum kapak ile kapatılmış hidrolitik sınıf tip I (Ph.Eur.) 1 ml’lik şeffaf cam flakon

5 ve 25 adet tek dozluk flakonlar, aynı miktardaki çözücüsü ile birlikte aynı karton ya da plastik kutu içerisinde (5x5 ve 25x25 olarak); 10 ve 50 adet tek dozluk flakonlar çözücüsüz olarak karton ya da plastik kutularda (1x10 ve 1x50 olarak) satılmaktadır. 10 ve 50 adet tek dozluk flakonlar için çözücü ayrı olarak sunulmaktadır.

PROSPEKTÜS ONAY TARİHİ: 09.06.2022

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ: 06.06.2001

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 VE ADRESİ

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35 Boxmeer, 5831AN, Hollanda