

Prospektüs (Tüm ambalaj formları için):

SADECE HAYVAN SAĞLIĞINDA KULLANILIR
NOBIVAC® TRİCAT TRİO

Kedi herpes virus, kedi calicivirus ve kedi panleukopenia
enfeksiyonlarına karşı canlı, liyofilize aşı
Enjeksiyonluk süspansiyon liyofilizati ve çözücüsü

BİLEŞİMİ

FCV (Feline calicivirus), FHV (Feline Herpes Virus) ve FPLV (Feline panleucopenia virus)'nin canlı, attenüe suşlarını içeren liyofilize aşıdır. Her bir dozda en az 4.6 log10 pfu FCV F9 suşu, 5.2 log10 pfu FHV G2620A suşu ve 4.3 log10 TCID50 FPLV MW-1 suşu içermektedir.

İMMÜNOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapötik grup: Kediler için canlı viral aşı

ATCvet kodu: QI06AD04

Kedilerde kedi calicivirus, kedi herpes virüsü tip 1 ve kedi panlökopeni virüsüne karşı aktif bağışıklığı uyarmak.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Kedilerin aktif immünizasyonu:

Kedi calicivirus (FCV) ve kedi herpes virüsü tip 1 (FHV) ile enfeksiyonun sebep olduğu klinik bulguların azaltılması ve Kedi panlökopeni virüsü (FPLV) ile enfeksiyonun sebep olduğu klinik bulgular, lökopeni ve virüs atılımını önlemek.

Bağışıklık başlangıcı FCV ve FHV için 4 hafta; FPLV için 3 haftadır. Bağışıklık süresi FCV ve FHV için 1 yıl; FPLV için 3 yıldır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Liyofilizati sulandırmak için 1 ml çözücü kullanınız (=1 tek doz)

Aşı oda sıcaklığına getirilir ve her bir hayvana 1 ml aşı subkütan enjeksiyon yoluyla uygulanır. Üzerinde dezenfektan izi bulunmayan steril enjeksiyon ekipmanı kullanın.

Aşılama takvimi:

Temel aşılama:

3-4 hafta arayla, iki tek doz inokülasyon.

İlk inokülasyon 8-9 haftalıkken verilebilir ve 12 haftalıktan itibaren ikinci inokülasyon verilebilir. (Ayrıca bkz. Bölüm 4.4)

Yeniden aşılama:

Aşağıda verilen programa göre tek doz (1 ml):

Kedi calicivirus ve kedi herpes virüsü tip 1'e karşı tekrar aşılama her yıl yapılmalıdır (mevcut durumlarda F9 ve G2620 suşları içeren aşılar ile).

Kedi panlökopeni virüsüne karşı tekrar aşılama her üç yılda bir yapılabilir (mevcut durumlarda, Nobivac Tricat Trio'da MW-1 suşu ile).

Dr.Recep Tolga KIVANÇ

Bakan a.

Daire Başkanı



ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN UYARILAR

Sadece sağlıklı hayvanlar aşılanmalıdır.

9-12 haftaya kadar sürebilen maternal antikorların aşılama etkinliği üzerine negatif bir etkisi olabilir. Maternal antikorlar varlığında aşılama, bir FPLV enfeksiyonunu takiben klinik bulguları, lökopeniyi ve virüs atılımını tamamen önleyemez. Maternal türevli antikorların kısmen yüksek seviyelerde olabildiği bazı durumlarda aşılama programı uygun şekilde planlanmalıdır.

Gebelik ve laktasyon döneminde kullanım: Ürün gebe veya emziren kedilerde test edilmediği için gebelik ve laktasyon sırasında kullanılmamalıdır. Canlı FPL virüsü hamile kedilerde üreme problemlerine ve yavrusunda doğum kusurlarına yol açabilir.

İSTENMEYEN ETKİLER

Enjeksiyon yerinde 1-2 gün boyunca hafif ve geçici bir şişlik gözlenebilir. 1-2 gün boyunca vücut sıcaklığında (40 °C'ye kadar) hafif geçici bir artış meydana gelebilir. Bazı durumlarda aşılamadan sonraki 2 güne kadar aksırma, öksürme, burun akıntısı ve hafif sersemlik veya iştah azalması gözlenebilir. Çok seyrek olgularda, aşılama aşırı duyarlılık reaksiyonlarına (pruritus, dispne, kusma, diyare ve kollaps) yol açabilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Herhangi başka bir veteriner tıbbi ürünü ile birlikte kullanıldığı zaman güvenliliği ve etkililiğine dair hiçbir bilgi mevcut değildir. Dolayısıyla, bu aşının başka bir veteriner tıbbi ürününden önce veya sonra kullanılması kararı vaka bazında alınmalıdır.

Başka herhangi bir veteriner tıbbi ürünü ile karıştırmayın.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

On kat doz aşımında, enjeksiyon yerinde 4 gün boyunca hafif ve geçici bir şişlik gözlenebilir. 1-2 gün boyunca vücut sıcaklığında (40.8°C'ye kadar) hafif geçici bir artış meydana gelebilir. Bazı durumlarda aşılamadan sonraki birkaç gün genel rahatsızlık, öksürük, hapsirme, geçici letarji ve iştahta azalma gözlenebilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s): Geçerli değildir.

KONTRENDİKASYONLAR

Bilinmemektedir.

GENEL UYARILAR

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz.

Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Dr.Recep Tolga KIVANÇ
Bakan'a
Daire Başkanı.



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

Satışa sunulan ambalajında veteriner ilacın raf ömrü:

Liyofilizat: 33 ay

Çözücü: 5 yıl

Talimatlar uyarınca sulandırıldıktan sonraki raf ömrü: 30 dakika içinde kullanınız.

Liyofilizat: Buzdolabında (2-8 °C) saklayınız. Işıktan koruyunuz.

Çözücü: Liyofilizattan ayrı saklandığı sürece 25 °C'nin altında saklanabilir. Dondurmayınız.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre; kaynatma, yakma veya uygun bir dezenfektan madde içerisine daldırma yoluyla imha ediniz.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

Liyofilizat: Halojenobütil lastik tıpa ve kodlanmış alüminyum kapak ile kapatılmış cam tip I (Ph. Eur.) flakonda 1 doz.

Çözücü: Halojenobütil lastik tıpa ve kodlanmış alüminyum kapak ile kapatılmış cam tip I (Ph. Eur.) flakonda 1 doz

Takdim şekilleri: 5, 10, 25 veya 50 doz aşı ve çözücü ile karton veya plastik kutular.

Tüm ambalaj boyutları satışa sunulmayabilir.

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ:

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO.:
05.05.2010

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 VE ADRESİ

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35 Boxmeer, 5831AN, Hollanda

Dr.Recep Tolga KIVANÇ
Bakan a.
Daire Başkanı

