

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA V/NRP/93/0049

Nobivac Puppy DP liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Intervet International B.V.
Wim de Kórverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nīderlande

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Nobivac Puppy DP liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

Katrs flakons (viena deva) satur:

Aktīvās vielas:

ne mazāk kā $5,0 \log_{10}$ TCID₅₀ dzīvu suņu mēri vīrusa (CDV) celmu *Onderstepoort*;
ne mazāk kā $7,0 \log_{10}$ TCID₅₀ dzīvu suņu parvovīrusa (CPV) celmu 154.

4. INDIKĀCIJAS

Kucēnu aktīvai imunizācijai pret suņu mēri (CDV) un suņu parvovīrusa slimību (CPV).

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nav.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Dažkārt pēc vakcinācijas var novērot vieglas anafilaktiskā tipa pastiprinātas jutības reakcijas, kā tas ir iespējams pēc visām svešām olbaltumvielām. Šāda tipa reakcijas vairumā gadījumu ir pašierobežojošas.

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakusparādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Suņi

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIĒKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

Izšķīdinātas vakcīnas viena flakona saturs ir jāinjicē subkutāni. Izšķīdina tieši pirms lietošanas, pievienojot viena Nobivac Lepto vai Nobivac L4 (suņu leptospirozes vakcīna) flakona saturu (1,0 ml), viena Nobivac Rabies flakona (1,0 ml) saturu, viena Nobivac RL flakona (1,0 ml) saturu vai viena Nobivac Diluent flakona (1,0 ml) saturu.. Pēc izšķīdināšanas vakcīna jāizlieto 30 minūšu laikā. Nobivac Puppy DP ir paredzēta lietošanai dzīvniekiem ar augstiem no mātes iegūtiem antivielu (MDA) titriem pret suņu mēri un/vai suņu parvovīrusu. Visagrākais vecums, kad šis līmenis netraucēs imūnatbildei, vairumam dzīvnieku ir 6 nedēļas. Lai garantētu individuālu kucēnu aizsardzību ar ļoti

augstu maternālo antivielu līmeni un lai garantētu aizsardzību pret hepatītu (CAV1), CAV2 infekciju un paragripu, ir ieteicama revakcinācija ar Nobivac DHPPi vai Nobivac DHP.

Sekojošas rekomendācijas gadījumiem, ja imunizācija ar Nobivac Puppy DP ir plašākas vakcinācijas programmas daļa:

4-6 nedēļu vecumā	Nobivac Puppy DP;
8-9 nedēļu vecumā	Nobivac DHPPi vai Nobivac DHP ar Nobivac Lepto vai Nobivac L4;
12 nedēļu vecumā	Nobivac DHPPi vai Nobivac DHP ar Nobivac Lepto vai Nobivac L4, Nobivac Rabies vai Nobivac RL.

Revakcinācija

Nobivac Puppy DP ir paredzēts sākotnējai mazu kucēnu vakcinācijai.

Revakcinācija jāveic saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem un vakcīnas ražotāja norādījumiem.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Tikai klīniski veselus suņus drīkst vakcinēt, un pirms ievadīšanas ir jāveic atbilstoša klīniskā izmeklēšana. Iespēju robežās 14 dienas pēc vakcinācijas ir jānovērš saskare ar iespējamiem infekcijas avotiem.

Pieredze rāda, ka kucēnu maternālo antivielu statuss vienā metienā ievērojami variē, un nevajadzētu balstīties uz vienas pašas kuces seroloģisko izmeklēšanu.

Ievadīšanai izmantot sterilu aprīkojumu. Novērst vakcīnas kontamināciju ar dezinfekcijas līdzekļu vai spirta paliekām.

Jārūpējas, lai novērstu ilgstošu vai atkārtoto augstu apkārtējās temperatūras iedarbību, kas seko pēc izņemšanas no ledusskapja pirms lietošanas; karstos vasaras apstākļos vakcīnas potence var ievērojami samazināties pāris stundās.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Nav piemērojams.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Liofilizētai vakcīnai: Uzglabāt ledusskapī (2°C - 8°C). Sargāt no sasalšanas.

Šķīdinātājam: Uzglabāt temperatūrā līdz 25°C.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kurš norādīts marķējumā.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Pieejamie drošuma un iedarbīguma pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot maisījumā un ievadīt kopā ar Nobivac sērijas inaktivētajām vakcīnām subkutānai lietošanai pret suņu leptospirozi, ko ierosina visi vai atsevišķi no sekojošiem serotipiem: *L. interrogans* serogrupas *Canicola* serotips *Canicola*, *L. interrogans* serogrupas *Icterohaemorrhagiae* serotips *Copenhageni*, *L. interrogans* serogrupas *Australis* serotips *Bratislava* un *L. Kirschneri* serogrupas *Grippotyphosa* serotips *Bananal/Liangguang*.

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, ja tā tiek lietota kopā ar citām, izņemot iepriekš minētajām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas jāpieņem izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

**13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU
IZNĪCINĀŠANAI**

Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

**14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA
APSTIPRINĀTA**

05/2015

15. CITA INFORMĀCIJA

Izplatīšanai tikai praktizējošam veterinārārstam.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvi.