

BIJSLUITER
Nobivac[®] Parvo-C

1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Intervet Nederland BV
Postbus 50
5830 AB Boxmeer
Een product van:
Intervet International BV

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Nobivac Parvo-C

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per dosis van 1 ml:

Werkzaam bestanddeel:

Levend, geattenuëerd canine parvovirus (CPV), stam 154: minstens $10^{7,0}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: Cell Culture Infective Dose

4. INDICATIE

Actieve immunisatie van honden vanaf de leeftijd van 6 weken tegen aandoeningen veroorzaakt door canine parvo virus (CPV).

5. CONTRA-INDICATIES

Geen bekend.

6. BIJWERKINGEN

Een lokale vaccinatiereactie kan voorkomen.

7. DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Na resuspenderen 1 dosis per dier toedienen via subcutane injectie.

Vaccinatieschema

Basisvaccinatie:

-Honden in de leeftijd van 6 tot 12 weken:

twee- tot drievoudige vaccinatie met telkens één dosis per dier met interval(len) van drie weken vanaf de leeftijd van 6 weken, waarvan de laatste vaccinatie op de leeftijd van 12 weken.

-Honden vanaf de leeftijd van 12 weken:

enkelvoudige vaccinatie met één dosis per dier.

Herhalingsvaccinatie:

Iedere 3 jaar, enkelvoudige vaccinatie met één dosis per dier.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Laat het vaccin voor gebruik op kamertemperatuur (15-25°C) komen.

10. WACHTTIJD

Niet van toepassing.

11. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Bewaren bij 2-8°C. Beschermen tegen licht.

Geresuspendeerd vaccin binnen 30 minuten gebruiken.

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Maternale antistoffen kunnen het resultaat van de vaccinatie ongunstig beïnvloeden.

Handen en gebruikt vaccinatiemateriaal na de vaccinatie wassen en desinfecteren.

**13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

Verwijder de restanten van het middel door koken, verbranding of onderdompeling in een geschikt desinfectiemiddel, goedgekeurd voor gebruik door de bevoegde instantie.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

18 januari 2007

15. OVERIGE INFORMATIE

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

16. KANALISATIE

REG NL 9479

UDD