

BIJSLUITER
Nobivac DHP

**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 B.V.
Postbus 50
5830 AB BOXMEER
Een product van:
Intervet International B.V.

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Nobivac DHP

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per dosis van 1 ml:

Werkzame bestanddelen:

- Levend geattenuëerd canine distemper virus (CDV), stam Onderstepoort: minstens $10^{4,0}$ CCID₅₀*
- Levend geattenuëerd canine adenovirus type 2 (CAV2), stam Manhattan LPV3: minstens $10^{4,0}$ CCID₅₀
- Levend geattenuëerd canine parvovirus (CPV), stam 154: minstens $10^{7,0}$ CCID₅₀

*CCID₅₀: Cell Culture Infective Dose 50%

4. INDICATIES

Actieve immunisatie van honden vanaf de leeftijd van 8 weken tegen hondenziekte (CDV), tegen aandoeningen veroorzaakt door hondenhepatitis virus (CAV1) en canine parvovirus (CPV) en tegen respiratoire aandoeningen veroorzaakt door canine adenovirus type 2 (CAV2).

5. CONTRA-INDICATIES

Geen.

6. BIJWERKINGEN

Een lokale vaccinatiereactie kan voorkomen.

In uitzonderlijke gevallen kan vlak na de vaccinatie een tijdelijke verhoging van lichaamstemperatuur en/of tijdelijke overgevoeligheidsreactie (anafylaxis) optreden met symptomen zoals lethargie, oedeem in de kop, pruritis, dyspneu, braken, diarree of neervallen.

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:

Tweevoudige vaccinatie met telkens één dosis per dier vanaf de leeftijd van 8 weken met een interval van 2-4 weken, waarvan de tweede vaccinatie op de leeftijd van 12 weken.

Herhalingsvaccinatie:

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

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Nobivac kan gelijktijdig toegediend worden met de combinatievaccin uit de Nobivac-serie tegen aandoeningen veroorzaakt door canine parainfluenza virus en *Bordetella bronchiseptica*. Derhalve aanbevolen geen andere vaccins toe te dienen binnen 14 dagen voor of na vaccinatie met dit middel. 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 zicht en bereik van kinderen bewaren.

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

- Maternale antistoffen kunnen het resultaat van de vaccinatie ongunstig beïnvloeden.
- Handen en gebruikt entmateriaal na de vaccinatie wassen en desinfecteren.
- Kan tijdens de dracht gebruikt worden.

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

5 september 2008

15. OVERIGE INFORMATIE

Het vaccin en het bijbehorende solvens worden gepresenteerd in kartonnen dozen met 5, 10, 25 en/of 50 enkelvoudige doses.
Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

16. KANALISATIE

REG NL 9477

UDD