

**BIJSLUITER**

**Nobivac Parvo-C** lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie voor honden

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

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Intervet International B.V. - Boxmeer - Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet International B.V. - Boxmeer - Nederland

**2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Nobivac Parvo-C, lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie.

**3. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIG(E) BESTANDDE(E)L(EN)**

Per dosis (1 ml) gereconstitueerd vaccin :

**Werkzame bestanddelen**

Tenminste  $10^7$  TCID<sub>50</sub> levend verzwakt hondenparvovirus (CPV), stam 154.

**Oplosmiddel:**

Dinatr. phosphat. dihydr. - Mono kalii phosphat. - aqua pro inject. ad 1 ml.

**4. INDICATIE(S)**

Actieve immunisatie van honden ter vermindering van klinische verschijnselen ten gevolge van parvovirose.

Aanvang van de immuniteit: Na volledige primaire vaccinatie: na 1 week voor CPV.

Duur van de immuniteit: CPV: 3 jaar.

**5. CONTRA-INDICATIES**

Geen.

**6. BIJWERKINGEN**

Een diffuse zwelling (< 5mm) kan opgemerkt worden ter hoogte van de injectieplaats. In sommige gevallen kan deze zwelling hard en pijnlijk zijn tot 3 dagen na vaccinatie.

In uitzonderlijke omstandigheden kan een overgevoelighedsreactie voorkomen die een aangepaste symptomatische behandeling met antihistaminica, ontstekingsremmers en/of epinefrine vereist.

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

**7. DOELDIERSOORT(EN)**

Hond.

**8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT(EN) TOEDIENINGSWEG(EN) EN WIJZE VAN GEBRUIK**

*Dosis:* 1 ml gesuspendeerd vaccin.

*Toedieningswijze:* subcutaan.

Vaccinatieschema:Basisvaccinatie:

Vaccinatie van pups jonger dan 12 weken:

1<sup>e</sup> vaccinatie met Nobivac Parvo-C op 9 weken

2<sup>e</sup> vaccinatie met Nobivac Parvo-C op 12 weken.

Vaccinatie met Nobivac Parvo-c van dieren vanaf 12 weken oud:

Eénmalige vaccinatie met Nobivac Parvo-C.

Indien een vroegere bescherming vereist is, kan een eerste vaccinatie gegeven worden vanaf de leeftijd van 6 weken, gevolgd door bovenstaand vaccinatieschema.

Aangezien de mogelijke aanwezigheid van maternale antistoffen kan variëren bij de verschillende pups en niet vooraf bepaald wordt, moet op 12 weken worden afgeënt.

Herhalingsvaccinatie:

Voor parvovirose werd een immuniteitsduur van 3 jaar aangetoond.

**9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING**

-

**10. WACHTTIJD(EN)**

Niet van toepassing.

**11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren in een koelkast (2 °C - 8 °C).

Beschermen tegen bevrozing.

Beschermen tegen licht.

Houdbaarheid na reconstitutie volgens instructies: 30 minuten.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de buitenverpakking na EXP.

**12. SPECIALE WAARSCHUWING(EN)**

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

In geval van accidentele zelfinjectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Dracht en Lactatie:

Geen nadelige gevolgen gekend.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Beschikbare gegevens ten aanzien van de veiligheid en werkzaamheid tonen aan dat het vaccin kan worden gemengd en toegediend met de geïnactiveerde vaccins van de Nobivac serie voor subcutane toediening tegen hondsdolheid en honden leptospirose veroorzaakt door alle of sommige van de volgende serotypen: *L. interrogans* serogroep *canicola* serovar *canicola*, *L. interrogans* serogroep *icterohaemorrhagiae* serovar *copenhageni*, *L. interrogans* serogroep *Australis* serovar *Bratislava*, en *L. kirschneri* serogroep *grippotyphosa* serovar *Bananal/Liangguang*.

Beschikbare gegevens ten aanzien van de veiligheid en werkzaamheid tonen aan dat dit vaccin kan worden toegediend op hetzelfde moment, maar niet gemengd, met het geïnactiveerde vaccin van de Nobivac serie, tegen *Bordetella Bronchiseptica*.

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel, behalve de bovenstaande genoemde

diergeneesmiddelen. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Niet verschillend van een enkele dosering. In sommige honden kan de zwelling pijnlijker of voor een langere periode aanwezig zijn.

**13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-  
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL**

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

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

Oktober 2023

**15. OVERIGE INFORMATIE**

**Afleveringswijze:** Op diergeneeskundig voorschrift.

**Registratienummer:** BE-V137487

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