

FICHA TÉCNICA

NOBIVAC® PUPPY DP Plus

Vacuna viva contra Distemper Canino y Vacuna Viva recombinante contra Parvovirus Canino

Polvo liofilizado para suspensión inyectable

Composición:

Cada dosis reconstituida contiene:

Virus Distemper Canino vivo atenuado, cepa Onderstepoort	$\geq 10^{5.1}$ - $\geq 10^{6.5}$ TCID ₅₀ *
Parvovirus Canino vivo recombinante, cepa 630a	$\geq 10^{5.1}$ - $\geq 10^{6.7}$ TCID ₅₀ *
Excipientes c.s.p.	1 mL

*Dosis infectiva de cultivo celular 50%

Indicaciones de uso:

Para la inmunización activa de cachorros, para prevenir los signos clínicos y la mortalidad por la infección del virus Distemper Canino y por la infección del Parvovirus Canino y para prevenir la excreción viral después de la infección por virus Distemper Canino y Parvovirus Canino.

Inicio de inmunidad:

- Para virus Distemper Canino: 7 días
- Para Parvovirus Canino: 3 días

Duración de inmunidad:

8 semanas

Especies de destino:

Perros, cachorros.

Posología, edad o peso, condición fisiológica, vía de administración y modo de empleo:

Posología:

1 mL, dosis única.

Edad o peso:

Desde las 4 semanas de edad en adelante.

Condición fisiológica:

Animales sanos.

Vía de administración:

Vía subcutánea.

Modo de empleo:

- Reconstituir un frasco de una dosis conteniendo el liofilizado con el diluyente incluido.
- Administrar el contenido total del frasco.

FICHA TÉCNICA

-Asegurarse de que el liofilizado está completamente reconstituido previo a su uso. El producto reconstituido corresponde a una suspensión rosada clara a rosada.

-Administrar en forma aséptica

Contraindicaciones:

Ninguna.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

Niveles de anticuerpos maternos frente al virus del Distemper Canino de moderados a altos pueden reducir la eficacia de la vacunación.

Típicamente se recomienda que cada cachorro sea vacunado a las 6 semanas de edad.

En casos donde exista alto riesgo de infección con Parvovirus Canino y/o Distemper Canino, se aconseja que los cachorros sean vacunados a una edad más temprana, pero no antes de las 4 semanas de edad.

En algunos cachorros, la cepa vaccinal de Parvovirus Canino puede ser encontrado en fecas hasta 8 días después de la vacunación.

Ocasionalmente este virus puede ser propagado a otros perros o gatos, pero sin causar signos clínicos de la enfermedad. En gatos, el virus puede ser eliminado hasta 5 días después y propagarse a otros gatos sin causar ningún signo de enfermedad.

El virus Distemper Canino no es propagado por los cachorros vacunados.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Uso durante preñez, lactancia y en animales reproductores:

La seguridad del producto no ha sido establecida durante la preñez.

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

Existe información sobre la seguridad que demuestra que esta vacuna se puede administrar en el mismo día, pero no mezclada, con la vacuna Nobivac® KC, Registro SAG N° 2121-B. La eficacia después del uso concurrente no ha sido investigada. Por tanto, aunque se ha demostrado la seguridad del uso concurrente, el veterinario debe tener esto en cuenta cuando decida administrar ambas vacunas al mismo tiempo.

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

Efectos no deseados o reacciones adversas:

Una pequeña hinchazón no dolorosa (máximo 1 cm de diámetro) en el lugar de la inyección se observa con mucha frecuencia durante la primera semana después de la vacunación. La hinchazón se resolverá por completo en unos pocos días. Durante o inmediatamente después de la vacunación, se observan con mucha frecuencia lloriqueos y/o rasquidos en el lugar de la inyección. En casos muy raros, la vacuna puede causar una reacción de hipersensibilidad, incluida la anafilaxia (a veces mortal). En caso de anafilaxia, se debe administrar el tratamiento adecuado sin demora.

FICHA TÉCNICA

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados).
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000 animales tratados).
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados).
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).

Producto de origen biotecnológico, cualquier reacción adversa deberá ser comunicado a la brevedad al médico veterinario tratante o a la empresa responsable del producto en el país.

Período de resguardo:

No aplica.

Precauciones especiales para el operador:

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Condiciones de almacenamiento:

Liofilizado: Almacenar refrigerado entre 2° y 8° C. No congelar. Proteger de la luz.

Diluyente: Sin precauciones especiales para su almacenamiento.

Presentación:

Estuche conteniendo 5 o 25 frascos de fracción liofilizada. Incluye inserto.

Estuche conteniendo 5 o 25 frascos de diluyente. Incluye inserto.

Fabricado por:

Intervet International BV.
Wim de Körverstraat 35,
5831 AN Boxtmeer, Holanda

Importado y distribuido por:

Intervet Chile Ltda.
Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 5, Las Condes, Santiago - Chile.

Bajo Licencia de Intervet International B.V. Holanda.

USO VETERINARIO

VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA

Reg SAG N° 2574-B