

Anexa nr. 4

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Nobivac Puppy DP, vaccin viu liofilizat pentru suspensie injectabilă pentru câini.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare flacon conține per doză:

Substanțe active:

- între $5.0 \log_{10}$ TCID₅₀ și $6.0 \log_{10}$ TCID₅₀ de virus al bolii Carre viu (CDV) tulipă Onderste poort,
- între $7.0 \log_{10}$ TCID₅₀ și $8.4 \log_{10}$ TCID₅₀ de virus al bolii parvo canine viu (CPV) tulipă 154,

Ambele virusuri sunt cultivate pe culturi celulare.

Excipienti:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă.

Fracțiunea liofilizată este o peletă alb închis.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii ţintă

Câini.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor ţintă

Pentru imunizarea activă a câinilor începând cu vîrstă de 6 săptămâni în scopul prevenirii semnelor clinice ale bolii și mortalității induse de infectia cu parvovirusul canin (CPV), tulipă 2b și virusul bolii Carre (CDV) și prevenirea excretiei virale cauzate de infectia cu parvovirusul canin.

După vaccinarea cu un virus viu, modificat, câinii dezvoltă imunitate de protecție contra parvovirozei după 7 zile și durează peste 2 ani și împotriva bolii Carre după 14 zile și durează 3 ani. Vaccinurile care conțin tipul 2 al CPV protejează atât împotriva infecțiilor cu CPV tip 2a cât și a infecțiilor cu CPV tip 2b.

4.3 Contraindicații

A nu se utiliza la câinii bolnavi.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie ţintă

Nobivac Puppy DP este destinat imunizării animalelor cu titru mare de anticorpi maternali împotriva bolii Carré și/sau parvovirozei canine. Cea mai mică vîrstă la care aceste titruri de anticorpi maternali nu interferează cu vaccinarea este de 6 săptămâni la majoritatea animalelor. Pentru a asigura protecția indivizilor care nu răspund la vaccinare datorită nivelurilor foarte ridicate de anticorpi maternali și a-i proteja împotriva hepatitei (CAV1), infecțiilor cu CAV2 și parainfluență, se recomandă revaccinarea cu Nobivac DHPPi.

Câinii nu trebuie să fie expuși la riscuri inutile de infecție în primele 14 zile după vaccinare.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Se va utiliza echipament steril pentru vaccinare, evitând în același timp contaminarea vaccinului cu urme de dezinfectant.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

În caz de auto-administrare sau ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezența lui medicului prospectul produsului sau eticheta.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Ca orice proteină străină, poate produce reacții anafilactice de hipersensibilitate, tranzitorii și moderate. În astfel de cazuri este necesară instituirea neîntârziată a terapiei corespunzătoare cum este administrarea de adrenalină sau antihistamine.

4.7 Utilizare în perioada de gestație sau în perioada de lactație

Nu este cazul.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Există date disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea care demonstrează că acest vaccin poate fi amestecat și administrat cu vaccinurile inactivate din gama Nobivac pentru administrare subcutanată împotriva răbiei și leptospirozei produse de toate sau cîteva din urmatoarele serotipuri: L. interrogans serogrup Canicola serotip Canicola, L. interrogans serogrup Icterohaemorrhagiae serotip Copenhageni, L. interrogans serogrup Australis serotip Bratislava, și L. Kirschneri serogrup Grippotyphosa serotip Bananal/Liangguang.

Sunt disponibile date privind siguranța și eficacitatea care demonstrează că acest vaccin poate fi administrat în același timp, dar nu amestecat cu vaccinul inactivat din seria Nobivac împotriva Bordetella bronchiseptica.

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat cu alt produs medicinal veterinar, cu excepția celor menționate anterior.

Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Continutul unui flacon cu vaccin reconstituit se injectează subcutanat. Se va reconstituă înainte de utilizare, prin adăugarea continutului unui flacon (1.0 ml) de Nobivac Lepto, Nobivac RL, Nobivac Lepto 4, Nobivac Rabies, sau Nobivac Diluant.

Vaccinul se va utiliza în decurs de 30 minute după reconstituire.

Se recomandă următoarea schemă având în vedere că imunizarea cu Nobivac Puppy DP va face parte dintr-un program complex de imunizare.

Vârstă de 4-6 săptămâni - Nobivac Puppy DP

Vârstă de 8-9 săptămâni - Nobivac DHPPI cu Nobivac Lepto sau Nobivac L 4

Vârstă de 12 săptămâni - Nobivac DHPPI cu Nobivac Lepto, Nobivac Rabies, Nobivac L 4 sau Nobivac RL

Revaccinare

Se recomandă revaccinarea cainilor împotriva:

1. bolii Carté - la fiecare 2 ani

2. Parvovirusului canin - anual

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Dupa administrarea unei supradoze, reactiile nu sunt diferite de cele observate dupa administrarea unei doze unice.

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: vaccin viu liofilizat, codul veterinar ATC: QI07AD03

Pentru imunizarea activă a cainilor tineri împotriva bolii Carré (CDV) și parvovirozei canine(CPV).

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Sorbitol

Gelatină hidrolizată

Cazeină hidrolizată

Fosfat disodic dihidrat

Apă pentru preparate injectabile

6.2 Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu nici un alt vaccin sau produs imunologic cu excepția celor din gama Nobivac, (mai putin vaccinurile inactive împotriva Bordetella bronchiseptica).

6.3 Pericadă de valabilitate

Produsul liofilizat: 24 luni la 2 °C - 8 °C

Se va utiliza vaccinul în decurs de 30 de minute după reconstituire.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C - 8 °C). A nu se congela.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din sticlă clasa hidrolitică tip I (Ph.Eur.), ce conțin o peletă liofilizată. Flaconul este închis cu dop din cauciuc halogenobutilic și sigilat cu o capsulă din aluminiu codificată.

Cutia de carton contine 5, sau 25 de flacoane cu o singura doza.

Cutia de carton sau plastic contine 10 sau 50 de flacoane cu o singura doza.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse medicinale veterinarne trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International BV

Wim de Körverstraat 35

NL-5831 AN Boxmeer

Tarile de Jos

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

140075

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

03.04.2009/23.04.2014

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Iulie 2022

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se elibereaza pe baza de prescriptie medical veterinara



ANEXA III

ETICHETARE ȘI PROSPECT

A. ETICHETARE

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
CUTIE CARTON SAU PLASTIC**

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Nobivac Puppy DP, vaccin viu liofilizat pentru suspensie injectabilă pentru câini

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare flacon conține per doză:

- între $5.0 \log_{10}$ TCID₅₀ și $6.0 \log_{10}$ TCID₅₀ de virus al bolii Carre viu (CDV) tulipina Onderste poort,
- între $7.0 \log_{10}$ TCID₅₀ și $8.4 \log_{10}$ TCID₅₀ de virus al bolii parvo canine viu (CPV)) tulipina 154

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat pentru suspensie injectabilă. Peletă de culoare alb închis.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutie de carton cu 5 sau 25 de flacoane x 1 doza

Cutie de carton sau plastic cu 10 sau 50 flacoane x 1 doza

5. SPECII TINTĂ

Câini.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru imunizarea activă a câinilor începând cu vîrstă de 6 săptămâni în scopul prevennirii semnelor clinice ale bolii și mortalității induse de infectia cu parvovirusul canin (CPV), tulipina 2b și virusul bolii Carre (CDV) și prevenirea excretiei virale cauzate de infectia cu parvovirusul canin.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Continutul unui flacon de vaccin reconstituit trebuie administrat prin injectare subcutanată.
Pentru indicații și atenționări complete citiți prospectul.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Injectarea accidentală este periculoasă – vezi prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {ZZ/LL/AA}

Se va utiliza vaccinul în decurs de 30 minute după reconstituire.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra și transporta între 2 °C - 8 °C. A nu se congela.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

„Numai pentru uz veterinar”

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International BV

Wim de Körverstraat 35

NL-5831 AN Boxmeer

Tarile de Jos

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

140075

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot{număr}

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

ETICHETĂ FLACON

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Nobivac Puppy DP, vaccin viu liofilizat pentru suspensie injectabilă pentru câini

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

Conținut per doză:

- între $5.0 \log_{10}$ TCID₅₀ și $6.0 \log_{10}$ TCID₅₀ de virus al bolii Carre viu (CDV)
- între $7.0 \log_{10}$ TCID₅₀ și $8.4 \log_{10}$ TCID₅₀ de virus al bolii parvo canine viu (CPV)

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

1 doză

4. CALE (CĂD) DE ADMINISTRARE

Injectabil subcutanat

5. TEMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot{număr}

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {ZZ/LL/AA}

Se va utiliza vaccinul în decurs de 30 minute după reconstituire.

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

Annexa ex.4

B.PROSPECT

PROSPECT

Nobivac Puppy DP, vaccin viu liofilizat pentru suspensie injectabilă pentru câini

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
Țările de Jos

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Nobivac Puppy DP, vaccin viu liofilizat pentru suspensie injectabilă pentru câini

3. DECLARAȚIA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDENȚI)

Fiecare flacon conține per doză:

Substanțe active:

- între $5.0 \log_{10}$ TCID₅₀ și $6.0 \log_{10}$ TCID₅₀ de virus al bolii Carre viu (CDV) tupina Onderste poort,
- între $7.0 \log_{10}$ TCID₅₀ și $8.4 \log_{10}$ TCID₅₀ de virus al bolii parvo canine viu (CPV)) tupina 154

Ambele virusuri sunt cultivate pe culturi celulare. Vaccinul poate conține urme de antibiotice.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Nobivac Puppy DP este destinat imunizării animalelor cu titru mare de anticorpi derivați maternal împotriva jigoiei și/sau parvovirozei canine. Cea mai mică vîrstă la care aceste nivele de anticorpi maternali nu interferează cu vaccinarea este de 6 săptămâni la majoritatea animalelor.

După vaccinarea cu virus viu, modificat, câinii dezvoltă imunitate de protecție contra parvovirozei după 7 zile și durează peste 2 ani și împotriva bolii Carre după 14 zile și durează 3 ani.

Pentru a asigura protecția indivizilor care nu răspund la vaccinare datorită nivelurilor foarte ridicate de anticorpi maternali și a-și proteja împotriva hepatitei (CAV1), infecțiilor cu CAV2 și parainfluență, se recomandă revaccinarea cu Nobivac DHPPi.

Câinii nu trebuie să fie expoziți la riscuri inutile de infecție în primele 14 zile după vaccinare.

5. CONTRAINDIICAȚII

A nu se vaccina câinii bolnavi.

6. REACȚII ADVERSE

Rar pot apărea reacții ocazionale de hipersensibilitate. În astfel de cazuri este necesară instituirea neantîrziată a terapiei corespunzătoare cum este administrarea de adrenalina sau antihistaminice. Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Câini

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Continutul unui flacon cu vaccin reconstituit se injecteaza subcutanat. Se va reconstituia înainte de utilizare, prin adaugarea conținutului unui flacon (1.0 ml) de Nobivac Lepto, Nobivac Lepto 4, Nobivac Rabies, Nobivac RL sau Nobivac Diluant. Vaccinul se va utiliza în decurs de 30 minute după reconstituire.

Se recomandă următoarea schemă având în vedere că imunizarea cu Nobivac Puppy DP va face parte dintr-un program complex de imunizare.

Vârstă de 4-6 săptămâni - Nobivac Puppy DP

Vârstă de 8-9 săptămâni - Nobivac DHPPi cu Nobivac Lepto sau Nobivac L 4

Vârstă de 12 săptămâni - Nobivac DHPPi cu Nobivac Lepto, Nobivac Rabies, Nobivac L 4 sau Nobivac RL

Revaccinare

Se recomandă revaccinarea câinilor împotriva:

- Bolii Carré – la fiecare 2 ani

- Parvovirusului canin - anual

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se vor vaccina doar câinii sănătoși și pentru asta se va face o examinare clinică adecvată înainte de administrare. După vaccinare, se va evita contactul cu potențialele surse de infecție o perioadă de 14 zile. Se va utiliza echipament steril pentru vaccinare, evitând în același timp contaminarea vaccinului cu urme de dezinfector.

Inainte de utilizare se va reconstituui vaccinul prin adaugarea continutului unui flacon (1.0 ml) de Nobivac Lepto, Nobivac L4, Nobivac Rabies, Nobivac RL sau Nobivac Solvent.

10. Timp de așteptare

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra și transporta între 2 °C - 8 °C. A nu se congela.

Se va avea grijă să se evite expunerea repetată și prelungită la temperaturi ridicate ale mediului ambient. În urma scoaterii din frigider pe timp de vară cu temperaturi foarte ridicate, titrul vaccinului poate fi drastic redus în decurs de câteva ore.

A nu se utilizează după data de expirare inscrisă pe eticheta.

Perioada de valabilitate după reconstituire conform indicatiilor: 30 minute.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Nobivac Puppy DP este destinat imunizării animalelor cu titru mare de anticorpi maternali împotriva bolii Carré și/sau parvovirozei canine. Cea mai mică vîrstă la care aceste titruri de anticorpi maternali nu interferă cu vaccinarea este de 6 săptămâni la majoritatea animalelor. Pentru a asigura protecția indivizilor care nu răspund la vaccinare datorită nivelurilor foarte ridicate de anticorpi maternali și a-i proteja împotriva hepatitei (CAV1), infecțiilor cu CAV2 și parainfluență, se recomandă revaccinarea cu Nobivac DHPPi.

Câinii nu trebuie să fie expoziți la riscuri inutile de infecție în primele 14 zile după vaccinare.

Se va utiliza echipament steril pentru vaccinare, evitând în același timp contaminarea vaccinului cu urme de dezinfector.

În caz de auto-administrare sau ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Există date disponibile referitoare la siguranță și eficacitate care demonstrează că acest vaccin poate fi amestecat și administrat cu vaccinurile inactivate din gama Nobivac pentru administrare subcutanată împotriva rabiei și leptosirozei produse de toate sau cîteva din urmatoarele serotipuri: L. interrogans serogrup Canicola serotip Canicola, L. interrogans serogrup Icterohaemorrhagiae serotip Copenhageni, L. interrogans serogrup Australis serotip Bratislava, și L. Kirschneri serogrup Grippotyphosa serotip Banana/Liangguang.

Sunt disponibile date privind siguranță și eficacitate care demonstrează că acest vaccin poate fi administrat în același timp, dar nu amestecat cu vaccinul inactivat din seria Nobivac împotriva Bordetella bronchiseptica.

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea acestui vaccin cand este utilizat cu alt produs medicinal veterinar, cu excepția celor menționate anterior.

Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

Dupa administrarea unei supradoze, reacțiile nu sunt diferite de cele observate după administrarea unei doze unice

A nu se amesteca cu nici un alt vaccin sau produs imunologic cu excepția celor din gama Nobivac (mai puțin vaccinurile inactivate împotriva Bordetella bronchiseptica).

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

Iulie 2022

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaj:

Cutia de carton conține 5 sau 25 de flacoane cu o singură doza.

Cutia de carton sau plastic conține 10 sau 50 de flacoane cu o singură doza

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

Intervet România S.R.L., ILFOV,
Tel: 021.311.83.11/12/; Fax: 021.311.83.17