

FICHA TÉCNICA

NOBIVAC® KC

Vacuna viva *Bordetella bronchiseptica* y Virus Parainfluenza Canino
Polvo liofilizado para reconstituir Suspensión Intranasal

Composición:

Cada dosis de vacuna contiene:

<i>Bordetella bronchiseptica</i> , cepa B-C2	10 ^{8,0} - 10 ^{9,7} UFC
Virus Parainfluenza canino, cepa Cornell	10 ^{3,0} - 10 ^{5,8} TCID ₅₀
Excipientes c.s.p.	0,4 mL
Diluyente: Agua para inyección	0,4 mL

Indicaciones de uso:

Ayuda a reducir los signos clínicos asociados a la tos de las perreras producida por *Bordetella bronchiseptica* y Virus Parainfluenza Canino (CPI) y a disminuir la excreción viral.

Especies de destino:

Perros, a partir de las 3 semanas de edad.

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

Permitir al diluyente alcanzar la temperatura ambiente (15-25°C) antes de reconstituir la vacuna.

Reconstituir asépticamente la fracción liofilizada con el diluyente estéril proporcionado. Agitar bien después de la adición del diluyente.

Lenar una jeringa desechable de 1 mL con 1 dosis (0,4 mL) de vacuna reconstituida, remover la aguja, conectar la punta aplicadora.

Fijar la cabeza del perro en posición erguida normal, colocar la punta del aplicador en una de las fosas nasales y cuidadosamente administrar todo el contenido de la jeringa en su interior.

Esquema de vacunación

Aplicar una dosis en cachorros, a partir de las 3 semanas de edad.

Revacunar anualmente.

Contraindicaciones:

Ninguna.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

Evitar el contacto entre personas inmunodeprimidas y animales vacunados, debido a la eliminación de *Bordetella bronchiseptica* hasta por 6 semanas. Usar materiales desechables para aplicar la vacuna.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

No existe información disponible respecto de la seguridad y eficacia para el uso concomitante con otros productos farmacéuticos, por lo cual no se recomienda administrar otros productos 14 días previos y posteriores a la inmunización, salvo con la vacuna Nobivac® Puppy DP, Reg. SAG N° 1153-B.

No administrar en conjunto con otros tratamientos intranasales o durante tratamientos con antibióticos.

FICHA TÉCNICA

Efectos o reacciones adversas:

Se ha observado con mucha frecuencia, secreciones oculares y nasales leves, a partir del día posterior a la vacunación, a veces acompañadas de sibilancias, estornudos y/o tos especialmente en cachorros muy jóvenes susceptibles. Los signos son generalmente transitorios, pero en casos ocasionales pueden persistir hasta por 4 semanas. En los animales que muestren signos más graves, puede estar indicado un tratamiento antibiótico adecuado.

En casos muy raros, pueden producirse letargo y vómitos después de la vacunación.

Las reacciones de hipersensibilidad pueden ocurrir en casos muy raros. Tales reacciones pueden evolucionar a una condición más severa (anafilaxia), que puede poner en riesgo la vida. Si tales reacciones ocurren, se recomienda el tratamiento adecuado.

En muy raras ocasiones se han notificado signos clínicos de anemia hemolítica inmunomediada, trombocitopenia inmunomediada o poliartritis inmunomediada.

Uso durante preñez. Lactancia y en animales reproductores

La vacuna ha demostrado que es segura para su uso en perras preñadas.

Interacciones con otros productos farmacéuticos

No existe información disponible respecto a la seguridad y eficacia para el uso concomitante con otros productos farmacéuticos, por lo cual no se recomienda administrar otros productos 14 días previos y posteriores a la inmunización, salvo con la vacuna Nobivac® Puppy DP (Reg. SAG N°1153-B).

No administrar en conjunto con otros tratamientos intranasales o durante tratamientos con antibióticos.

Período de resguardo:

No aplica.

Precauciones especiales para el operador:

Lavar y desinfectar las manos después de la vacunación.

La vacuna no debe ser administrada por personas con cuadros de inmunosupresión.

Evitar la exposición a los agentes contenidos en la vacuna.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener refrigerado, entre 2° y 8°C, protegido de la luz. No congelar.

El contenido del frasco debe ser usado dentro de una hora después de la reconstitución del producto.

Presentación:

Estuche conteniendo 5 o 25 frascos de 1 dosis de fracción liofilizada y 5 o 25 frascos de diluyente. Incluye aplicador y prospecto interno.

Fabricado por:

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

Importado y distribuido por:

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



NOBIVAC® KC
Polvo liofilizado para reconstituir suspensión intranasal

FICHA TÉCNICA

Bajo Licencia de Intervet International B.V. Holanda.

**USO VETERINARIO
VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA
Reg SAG N°2121-B**