

NOBIVAC® Edge DAPPV + L4 Polvo liofilizado para reconstituir Suspensión inyectable

FICHA TÉCNICA

NOBIVAC® Edge DAPPV + L4

Vacuna viva Distemper Canino, Adenovirus Canino tipo 2, Parainfluenza, Parvovirus Canino e inactivada *Leptospira canicola*, Leptospira *grippotyphosa*, *Leptospira icterohaemorrhagiae*, Leptospira *pomona*Polvo liofilizado para reconstituir Suspensión inyectable

Composición:

Cada dosis reconstituida contiene:

Virus Distemper Canino, Cepa Distemperoide ≥10^{3,7} TCID₅₀ Adenovirus Canino Tipo 2, Cepa Ditchfield ≥10^{4,8} TCID₅₀ Virus Parainfluenza Canino, Cepa CPI-PR ≥104,3 TCID₅₀ Parvovirus Canino, Cepa SAH-CPV-2b ≥10^{5,1} FAID₅₀ Leptospira canicola, Cepa LC-NY ≥80 hámster PD₈₀ Leptospira grippotyphosa ≥80 hámster PD₈₀ Leptospira icterohaemorrhagiae, Cepa LI-11403 J ≥80 hámster PD₈₀ Leptospira pomona ≥80 hámster PD₈₀ Excipientes csp 0,5 mL

-Preservantes: Gentamicina y Anfoterecina B.

Indicaciones de uso:

Inmunización activa, como ayuda en la prevención de las enfermedades causada por el virus Distemper Canino, Adenovirus Canino Tipo 1 (hepatitis), virus Parainfluenza Canino y Parvovirus Canino. Inmunización activa, como ayuda en la prevención de la enfermedad, mortalidad y la excreción urinaria (leptospiuria) causada por *L. canicola*, *L. icterohaemorrhagiae*, *L. grippotyphosa y L. pomona*

Especie de destino:

Perros

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

Dosis:

0,5 mL

Edad:

A partir de las 8 semanas de edad.

Condición fisiológica:

Animales sanos.

Vía de administración:

Subcutánea.

Esquema de vacunación:

Vacunación inicial: aplicar 2 dosis, con un intervalo de 2 – 4 semanas.

Revacunación anual con 1 dosis

⁻Adyuvante: Fosfato de aluminio



NOBIVAC® Edge DAPPV + L4 Polvo liofilizado para reconstituir Suspensión invectable

FICHA TÉCNICA

Modo de empleo:

Agitar el frasco de la fracción líquida Nobivac® Edge Lepto₄ y transferir su contenido al frasco de la fracción liofilizada Nobivac® Edge DAPPv de forma aséptica.

Mezclar suavemente hasta disolver.

Utilizar agujas y jeringas nuevas, no esterilizadas guímicamente.

Administrar en forma aséptica.

Contraindicaciones:

No vacunar hembras preñadas ni en lactancia.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

La edad en la cual los anticuerpos maternos para Parvovirus Canino ya no interfieren con el desarrollo de la inmunidad activa varía según los títulos de la madre y la cantidad de anticuerpos calostrales absorbidos por el cachorro.

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.

Efectos no deseados o reacciones adversas:

En casos raros puede ocurrir una reacción de hipersensibilidad aguda (anafilaxis) transitoria, fiebre, letargo, edema facial, vomito o diarrea, breve tiempo después de la vacunación.

En caso de anafilaxis se recomienda administrar epinefrina, corticoesteroides y/o antihistamínicos dependiendo de la severidad de la reacción seguido de una terapia de soporte adecuada.

Período de resguardo:

No aplica.

Precauciones especiales para el operador:

En caso de auto inyección accidental, busque atención médica inmediatamente y muéstrele el inserto o la etiqueta al médico.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener refrigerado: Entre 2° y 8°C. No congelar.

Presentación:

Estuche PET conteniendo 5 o 25 dosis.

Fabricado por:

Intervet Inc. 21401 West Center Road Elkhorn, Nebraska 68022 USA



NOBIVAC® Edge DAPPV + L4 Polvo liofilizado para reconstituir Suspensión inyectable

FICHA TÉCNICA

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°2534-B