

FICHA TÉCNICA

NOBIVAC® Respira Bb Vacuna subunitaria contra *Bordetella bronchiseptica*. Suspensión inyectable

Composición:

Cada dosis contiene:

Fimbrias purificadas de *Bordetella bronchiseptica*,

Cepa Bb7 92932 $\geq 88 - \leq 399$ U¹

Excipientes c.s.p..... 1 mL

- Adyuvante: dl- α tocoferol acetato
- Conservante: Timerosal

¹ Unidades ELISA de masa antigénica

Indicaciones de uso:

Inmunización activa, para reducir los signos clínicos de enfermedad respiratoria del tracto respiratorio superior producida por *Bordetella bronchiseptica* y la excreción bacteriana post infección.

Inicio de la inmunidad: 2 semanas.

Duración de la inmunidad: 7 meses después de la primera vacunación; un año después de la revacunación.

Especies de destino:

Perros, a partir de las 6 semanas de edad.

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

Dosis:

Administrar 1 mL vía subcutánea.

Esquema de vacunación

- Vacunación primaria: Dos vacunaciones con un intervalo de 2 a 4 semanas.
- Re-vacunación: Una única vacunación, administrada 7 meses después de la vacunación primaria con esta vacuna, es suficiente para mantener la protección frente a *Bordetella bronchiseptica* durante un año más. Posteriormente se debe administrar una única vacunación, anualmente. En caso de que se omita la revacunación a los 7 meses, una sola vacunación dentro de los 12 meses posteriores a la vacunación primaria es suficiente para extender la protección contra *Bordetella bronchiseptica* por un año más. Esta vacuna también se puede utilizar para la revacunación en un esquema en el que se haya utilizado Nobivac® KC (Reg. SAG N°2121-B) para la vacunación primaria. Una única vacunación, administrada un año después de la primera vacunación con Nobivac® KC (Reg. SAG N°2121-B), es suficiente para prolongar la inmunidad frente a *Bordetella bronchiseptica* durante un año más.
- Re-vacunación después de la vacunación primaria con Nobivac® KC (Reg. SAG N°2121-B): Una vacunación, anualmente.

Modo de empleo:

Dejar que la vacuna alcance la temperatura ambiente(15-25°C) antes del uso.

Agitar antes de usar.

FICHA TÉCNICA

Cuando esta vacuna se administre en uso asociado (pero no mezclada) con las vacunas Nobivac® DHPPI, Reg. SAG N°20-B; Nobivac® L4, Reg. SAG N°2278-B o Nobivac® Rabia, Reg. SAG N°1496-B), estas deben administrarse por vía subcutánea al mismo tiempo, pero en sitios diferentes. Los perros no deben tener menos de la edad mínima recomendada para la otra vacuna Nobivac®, como se indica en los respectivos rotulados.

Contraindicaciones:

Ninguna.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Efectos o reacciones adversas:

Muy frecuentes (>1 animal por cada 10 animales tratados):	Inflamación en el punto de inyección (\leq 2 cm, en ocasiones firme, puede estar presentes hasta 25 días después de la vacunación)
Frecuentes: (1 a 10 animales por cada 100 animales tratados):	Inflamación en el punto de inyección (\leq 3,5 cm, puede estar presente hasta 25 días después de la vacunación ¹ y puede ser dolorosa)
Muy raros (<1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Reacción de hipersensibilidad ²

¹ La inflamación puede persistir hasta 35 días después de la vacunación infrecuentemente.

² En caso de aparecer reacciones de hipersensibilidad, debe administrar sin demora un tratamiento apropiado. Tales reacciones podrían evolucionar a una condición más grave, que podría resultar fatal.

Uso durante preñez. Lactancia y en animales reproductores

Puede administrarse durante la preñez y lactancia.

Interacciones con otros productos farmacéuticos

Cuando la inmunización es parte de un completo programa de vacunación, Nobivac® Respira Bb puede ser administrada en forma concomitante con Nobivac® DHPPI, Reg. SAG N° 20-B; Nobivac® L4, Reg. SAG N° 2278-B o Nobivac® Rabia, Reg. SAG N° 1496-B”.

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.

Período de resguardo:

No aplica.

FICHA TÉCNICA

Precauciones especiales para el operador:

En caso de auto inyección accidental, consulte inmediatamente al médico y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Condiciones de almacenamiento:

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

Presentación:

Envase monodosis

Estuche de cartón con 5 o 10 jeringas de vidrio conteniendo 1 mL (1 dosis). Contiene agujas e inserto.

Envase multidosis

Estuche de cartón con un frasco conteniendo 10 mL (10 dosis). Contiene inserto.

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.

Bajo Licencia de Intervet International B.V. Holanda.

USO VETERINARIO

VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA

Reg. SAG N°2718-B