



FICHA TÉCNICA

NOBIVAC® DHPPi + L6

Registro ICA No. 11612-BV
USO VETERINARIO

1

DESCRIPCIÓN

Vacuna contra moquillo canino, enfermedad provocada por Parvovirus canino, hepatitis contagiosa, enfermedad respiratoria provocada por Adenovirus Tipo 2, y virus de la Parainfluenza canina, así como contra leptospirosis canina.

COMPOSICIÓN

Composición Nobivac® DHPPi (lío-filizado)

Cada dosis de producto reconstituido contiene:

Virus del Moquillo canino, cepa Onderstepoort	≥ 4.0 log ₁₀ TCID ₅₀
Adenovirus canino vivo Tipo 2, cepa Manhattan LPV3	≥ 4.0 log ₁₀ TCID ₅₀
Parvovirus canino vivo, cepa 154	≥ 7.0 log ₁₀ TCID ₅₀
Virus vivo de Parainfluenza canina, cepa Cornell	≥ 5.5 log ₁₀ TCID ₅₀
Excipientes c.s.p.	1 dosis

Estos cuatro virus se reproducen en cultivos tisulares. La vacuna puede contener trazas de antibióticos.

Composición Nobivac® L6 (solvente)

Cada dosis (1 mL) contiene:

Cepas inactivadas de <i>Leptospira</i>	
- serogrupo Canicola serovar Portland-vere (cepa Ca-12-000)	≥ 5300 U*
- serogrupo Icterohaemorrhagiae serovar Copenhageni (cepa Ic-02-001)	≥ 540 U*
- serogrupo Australis serovar Bratislava (cepa As-05-073)	≥ 1000 U*
- serogrupo Grippotyphosa serovar Dadas (cepa Gr-01-005)	≥ 1000 U*
Excipientes c.s.p.	1 dosis

*Unidades de masa antigénica ELISA

INDICACIONES

Para la inmunización activa de perros contra

- moquillo canino,
 - hepatitis canina contagiosa provocada por Adenovirus Canino Tipo 1,
 - enfermedad provocada por Parvovirus Canino,
 - enfermedad respiratoria provocada por Parainfluenza y Adenovirus canino tipo 2,
- y para prevenir la infección y la excreción urinaria provocada por
- *L. interrogans* serogrupo Canicola serovar Canicola,
 - *L. interrogans* serogrupo Icterohaemorrhagiae serovar Copenhageni,
 - *L. interrogans* serogrupo Icterohaemorrhagiae serovar Icterohaemorrhagiae,
 - *L. interrogans* serogrupo Australis serovar Bratislava,
 - *L. kirschneri* serogrupo Grippotyphosa serovar Bananal/Liangguang, y
 - *L. kirschneri* serogrupo Grippotyphosa serovar Grippotyphosa.



ESPECIE DESTINO

Perros

FORMA FARMACÉUTICA

Liofilizado para reconstituir

2

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Se utiliza un (1) mL de Nobivac[®] L6 (solvente) para reconstituir un vial de la vacuna liofilizada Nobivac[®] DHPPi. El contenido de un vial de la vacuna reconstituida debe administrarse por vía subcutánea.

Nobivac[®] L6: Permita que la vacuna alcance la temperatura ambiente (15-25°C) antes de usar.

Agitar bien antes de utilizar.

Consejos para la correcta administración:

Esta vacuna se utiliza cuando los perros deben ser vacunados al mismo tiempo contra moquillo canino, hepatitis contagiosa provocada por Adenovirus canino tipo 1, enfermedad provocada por Parvovirus canino y enfermedad respiratoria causada por Parainfluenza canina y Adenovirus tipo 2, así como contra leptospirosis. Nobivac[®] DHPPi+L6 está indicada para perros a partir de las 6 semanas de edad, cuando se espera que tengan títulos de anticuerpos maternos suficientemente bajos contra los serogrupos de *Leptospira*.

Programa de vacunación:

Vacunación primaria: La primera vacunación puede ser aplicada entre las 6 y las 9(*) semanas de edad y la segunda vacunación con un intervalo de entre 2 y 4 semanas, a partir de las 10 semanas de edad.

(*) En caso de nivel alto de anticuerpos maternos, se recomienda la primera vacunación a las 9 semanas de edad.

Revacunación: Los perros deben ser revacunados anualmente con una dosis (1 ml) de vacuna.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Reacciones Adversas

Se ha observado con mucha frecuencia un aumento leve y transitorio de la temperatura corporal ($\leq 1^\circ\text{C}$) en estudios clínicos durante unos días después de la vacunación, y algunos cachorros muestran menos actividad y/o menos apetito. En los estudios clínicos se ha observado con mucha frecuencia una pequeña hinchazón transitoria en el lugar de la inyección (≤ 4 cm), que ocasionalmente puede ser firme y dolorosa a la palpación. Cualquier hinchazón de este tipo habrá desaparecido o habrá disminuido claramente a los 14 días después de la vacunación.

En casos muy raros, se han notificado signos clínicos de anemia hemolítica inmunomediada, trombocitopenia inmunomediada o poliartritis inmunomediada. En casos muy raros, puede producirse una reacción transitoria de hipersensibilidad aguda. Tales reacciones pueden evolucionar a una afección más grave (anafilaxia), que puede poner en peligro la vida. Si se producen tales reacciones, se recomienda un tratamiento adecuado.

La frecuencia de las reacciones adversas se define utilizando la siguiente convención:

- Muy frecuentes (más de 1 de cada 10 animales tratados presentan reacciones adversas)
- frecuentes (más de 1 pero menos de 10 animales de cada 100 animales tratados)
- Poco frecuentes (más de 1 pero menos de 10 animales de cada 1.000 animales tratados)



- raras (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados)
- Muy raras (menos de 1 animal de cada 10.000 animales tratados, incluidos los informes aislados).

ADVERTENCIAS ESPECIALES / PRECAUCIONES

Únicamente para **uso veterinario**

Vacunar solamente animales sanos. Se debe utilizar equipo estéril para inyección.

Puede utilizarse durante la gestación.

No existe información disponible sobre la seguridad y eficacia del uso concurrente de Nobivac® DHPPi+L6 y otros productos médicos de uso veterinario.

La decisión de utilizar esta vacuna antes o después de cualquier producto médico de uso veterinario deberá evaluarse dependiendo de cada caso.

La disposición final de los envases vacíos o con contenido residual deberá efectuarse según las normas ambientales vigentes.

Manténgase fuera del alcance los niños y animales domésticos

Venta bajo fórmula del médico veterinario

ALMACENAMIENTO

Almacenar en refrigeración entre 2°C - 8°C.

No congelar.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

Estuches que contienen viales de Nobivac® DHPPi y viales de Nobivac® L6

FABRICADO POR

Intervet International B.V.

Países bajos

IMPORTADO POR

MSD Salud Animal S.A.S.

Bogotá, Colombia