



PŘÍBALOVÁ INFORMACE

Biocan DP

lyofilizát pro přípravu injekční suspenze s rozpouštědlem
Vakcína proti psince (CDV) a parvoviróze psů (CPV-2) živá

1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE

Bioveta, a. s., Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané, Česká republika

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Biocan DP lyofilizát pro přípravu injekční suspenze s rozpouštědlem
Vakcína proti psince (CDV) a parvoviróze psů (CPV-2) živá

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Složení - 1 ml:

a) lyofilizát

Účinné látky:	- <i>Virus febris contagiosae canis</i> :	$10^{3,0} - 10^{4,8}$ TCID ₅₀
	- <i>Parvovirus enteritidis canis</i> :	$10^{4,5} - 10^{6,0}$ TCID ₅₀
Pomocné látky:	- lyofilizační médium	ad 1 ml

b) rozpouštědlo: - voda na injekci 1 ml

TCID₅₀- 50% infekční dávka pro tkáňové kultury.

4. INDIKACE

K aktivní imunizaci psů proti psince a parvoviróze od 6. týdne stáří.

Nástup imunity je za 14 až 28 dní po druhé vakcinaci.

Délka trvání imunity je pro oba antigeny nejméně jeden rok.

5. KONTRAINDIKACE

Celkové horečnaté onemocnění

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

V ojedinělých případech může aplikace vakcíny vyvolat subfebrilní vzestup teploty a přechodnou inapetenci. Výjimečně může dojít ke vzniku hypersenzitivity.

Jestliže zaznamenáte jakékoliv závažné nežádoucí účinky či jiné reakce, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, oznamte to prosím vašemu veterinárnímu lékaři.

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Psi.

8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ

Dávka - 1 ml bez ohledu na stáří, hmotnost a plemeno jedince, nejdříve však v šestém týdnu stáří.

Způsob podání - subkutánně, nejlépe v krajině za lopatkou.

Každá dávka je připravena zředěním lékovky lyofilizátu obsahem lékovky s rozpouštědlem . Obsah naředené vakcíny by se měl jemně protřepat a je určen k okamžité subkutánní aplikaci.

Doporučené vakcinační schéma Biocan

Vakcinační schéma určuje veterinární lékař v závislosti na nálezové situaci a úrovni pasivní chráněnosti vakcinovaných jedinců kolostrálními protilátkami. Primovakcinované jedince mladší 12 týdnů je vhodné revakcinovat v intervalu 14 – 21 dnů s poslední revakcinací po 13. týdnu stáří. K udržení trvalé imunity se doporučuje každoroční revakcinace.

stáří štěněte	nákazová situace		
	příznivá	nepříznivá parvoviróza	nepříznivá psinka
5 - 6 týdnů		Puppy (P) + C	Puppy (DP, DHPPi) + C
7 - 8 týdnů		Puppy (P) + C	Puppy (DP, DHPPi) + C
8 - 10 týdnů	DHPPi + L	DHPPi + L	DHPPi + L
12 - 16 týdnů	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)
Každoroční revakcinace	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)

Poznámka:

Vakcína v závorce (P, R, DP, DHPPi) znamená možnost uplatnění alternativní vakcíny řady Biocan.

Vakcíny označené +C, +L, +LR lze aplikovat simultánně nebo souběžně s jinými vakcínami Biocan. (např. DHPPi, DP, P, Puppy)

Další možné vakcinace:

Biocan M plus– vakcína proti *Microsporum canis* psů k použití od 8. týdne stáří,

Biocan B – vakcína proti Lymské borelióze psů k použití od 12. týdne stáří,

Biocan T – vakcína proti tetanu pro psy k použití od 12. týdne stáří.

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Vakcinovat jen klinicky zdravé jedince v řádném výživném stavu. Případná antiparazitární léčba by měla předcházet vakcinaci nejméně o 10 dnů. Týden po vakcinaci se nedoporučuje provádět u imunizovaných zvířat výcvik nebo jiné namáhavé výkony.

10. OCHRANNÁ LHŮTA

Není určeno pro potravinová zvířata.

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁNÍ

V suchu a temnu při teplotě 2 – 8 °C.

Přípravek nesmí být používán po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na obalu.
Vakcínu je nutné spotřebovat ihned po naředění.

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Zvláštní opatření určené osobám, které podávají veterinární přípravek zvířatům

V případě náhodného sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem, vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Interakce s dalšími veterinárními přípravky a další formy interakce

Vakcínu Biocan DP je možné použít samostatně nebo simultánně s tekutými vakcínami Biocan (LR, C, R, L) a souběžně s vakcínami Biocan dle doporučeného vakcinačního schématu.

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny, pokud je podávána zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem, vyjma výše zmíněných přípravků.
Rozhodnutí o použití této vakcíny před nebo jakémkoliv jiném veterinárním léčivém přípravku musí být provedeno na základě zvážení jednotlivých případů.

Lze použít u březích a laktujících fen.

13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Likvidace obalů a jakýchkoliv zbytků přípravku musí být provedena podle platných předpisů.

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

Únor 2010

15. DALŠÍ INFORMACE

Imunologické vlastnosti:

Antigeny ve vakcíně jsou po aplikaci do těla vakcinovaného jedince rozpoznány jako cizí a je aktivována celá řada obranných mechanismů v organismu (makrofágy, opsoniny, interleukiny, B lymfocyty atd.), v jejímž důsledku dojde k tvorbě specifických protilátek proti antigenním determinantám obsaženým ve vakcíně. Tyto mechanismy mají zabránit následnému rozvinutí infekce při nakažení. Maximální hladiny protilátek jsou zaznamenány mezi 14. až 28. dnem po vakcinaci a přetrvávají po dobu min. 12. měsíců.



Druh obalu a velikost balení:

A/ plastová krabička s víčkem s 10 jamkami:

5 × 1 ml lyof. vakcíny Biocan DP + 5 × 1 ml rozpouštědla

B/ plastová krabička s víčkem s 20 jamkami:

10 × 1 ml lyof. vakcíny Biocan DP + 10 × 1 ml rozpouštědla

C/ plastová krabička s víčkem se 100 jamkami:

50 × 1 ml lyof. vakcíny Biocan DP + 50 × 1 ml rozpouštědla

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.