

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Nobivac KC nosies lašai, liofilizatas ir skiediklis suspensijai ruošti šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje (0,4 ml) atskiestos vakcinės dozėje yra:

veikliųjų medžiagų:

gyvų B-C2 padermės *Bordetella bronchiseptica* bakterijų: $\geq 10^{8,0} - \leq 10^{9,7}$ CFU¹,
gyvo Cornell padermės šunų paragripo viruso: $\geq 10^{3,0} - < 10^{5,8}$ TCID₅₀².

¹ kolonijas sudarantys vienetai;

² dozė, užkrečianti 50 % audinių kultūros.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Nosies lašai, liofilizatas ir skiediklis suspensijai ruošti

Liofilizatas: balkšvos arba kreminės spalvos peletė.

Skiediklis: skaidrus bespalvis tirpalas.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunims aktyviai imunizuoti nuo *Bordetella bronchiseptica* ir šunų paragripo viruso padidintos rizikos periodais, norint sumažinti *B. bronchiseptica* ir šunų paragripo viruso sukeltus klinikinius požymius bei šunų paragripo viruso plitimą.

Imuniteto pradžia: *Bordetella bronchiseptica*: 72 val. po vakcinavimo;
šunų paragripo virusui: 3 sav. po vakcinavimo.

Imuniteto trukmė: 1 metai.

4.3. Kontraindikacijos

Nėra.

4.4. Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Vakcinuoti gyvūnai šešias savaites po vakcinavimo gali išskirti vakcininės padermės *Bordetella bronchiseptica* ir keletą dienų – vakcininės padermės šunų paragripo virusą. Imunosupresinių vaistų naudojimas gali susilpninti aktyvaus imuniteto susidarymą ir padidinti gyvos vakcinos padermių sukeltų nepalankių reakcijų tikimybę. Katės, kiaulės ir nevakcinuoti šunys gali reaguoti į vakcinos padermes, pasireiškiant lengviems ir laikiniems kvėpavimo sutrikimo simptomams. Kiti gyvūnai, tokie kaip triušiai ir smulkūs graužikai, nebuvo tirti.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Žmonės, kuriems nusilpęs imunitetas, turi vengti bet kokio kontakto su vakcina ir vakcinuotais šunimis iki 6 sav. po jų vakcinavimo. Po naudojimo būtina dezinfekuoti rankas ir įrangą.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Laboratoriniuose ir lauko tyrimuose

Labai dažnai kitą dieną po vakcinacijos buvo pastebėtos negausios išskyros iš akių ir nosies, kartais kartu su dusimu, čiauduliu ir (arba) kosuliu, ypač labai jauniems jautriems šuniukams. Paprastai šie požymiai yra laikini, tačiau pavieniais atvejais jie gali išlikti iki keturių savaičių. Gyvūnams, kuriems pasireiškia sunkesni simptomai, galima skirti atitinkamą gydymą antibiotikais.

Vaistui patekus į rinką

Labai retais atvejais po vakcinacijos gali pasireikšti letargija ir vėmimas. Padidėjusio jautrumo reakcijos gali pasireikšti labai retais atvejais. Tokios reakcijos gali išsivystyti į sunkesnę būklę (anafilaksiją), kuri gali būti pavojinga gyvybei. Jei pasireiškia tokios reakcijos, rekomenduojamas atitinkamas gydymas. Labai retais atvejais pranešta apie imuninės hemolizinės anemijos, imuninės trombocitopenijos arba imuninio poliartrito klinikinius požymius.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Galima naudoti vaikingumo metu.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti vienu metu su kitais į nosį naudojamais vaistais arba kai gydoma antibiotikais.

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Nobivac serijos gyvomis vakcinomis nuo šunų maro, šunų infekcinio hepatito, sukeliama 1 tipo šunų adenoviruso, šunų parvovirozės (pagrįsta 154 paderme) ir kvėpavimo organų ligos, sukeliama 2 tipo šunų adenoviruso, kur registruota, ir Nobivac serijos inaktyvintomis vakcinomis nuo šunų leptospirozės, kurią sukelia visi arba kai kurie iš šių serovariantų: Canicola serogrupės Canicola serovarianto *L. interrogans*, Icterohaemorrhagiae serogrupės Copenhageni

serovarianto *L. interrogans*, Australis serogrupės Bratislava serovarianto *L. interrogans* ir Grippotyphosa serogrupės Bananal/Liangguang serovarianto *L. kirschneri*. Saugumo tyrimais nustatyta, kad Nobivac KC galima naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Nobivac serijos divalente vakcina šuniukams, kurioje yra 630a padermės šunų parvoviruso. Nobivac KC veiksmingumas po naudojimo vienu metu nebuvo tirtas. Todėl, kol neįrodytas naudojimo vienu metu saugumas, veterinarijos gydytojas turi jį tai atsižvelgti, nuspręsdamas naudoti šiuos vaistus tuo pačiu metu.

Labai retais atvejais gali pasireikšti laikinos ūmios padidėjusio jautrumo reakcijos, kai šis vaistas naudojamas su kitomis vakcinomis.

Nėra duomenų apie šios vakcinės saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtus produktus. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Jei pirmą savaitę po vakcinavimo buvo gydoma antibiotikais, baigus gydymą antibiotikais vakcinavimą būtina pakartoti.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Naudoti į nosį.

Leisti steriliam skiedikliui sušilti iki kambario temperatūros (15–25 °C). Liofilizatą reikia aseptiškai atskiesti skiedikliu. Įpylus skiediklį reikia stipriai pakratyti flakoną. Vakciną reikia įtraukti į švirkštą, nuimti adatą ir sušvirkšti 0,4 ml tiesiai iš švirkšto galiuko į vieną šnervę. Atskiesta vakcina yra balkšvos arba gelsvos spalvos suspensija.

Vakcinavimo schema

Šunys turėtų būti mažiausiai 3 sav. amžiaus. Kai Nobivac KC naudojama vienu metu (t. y. ne maišoma) su kita Nobivac grupės vakcina, kaip nurodyta 4.8 p., šunys neturėtų būti jaunesni nei minimalus rekomenduojamas amžius kitai Nobivac vakcinai.

Nevakcinuoti šunys turėtų būti vakcinuojami viena doze, likus ne mažiau 3 sav. iki galimo užsikrėtimo, pvz., dėl laikino gyvenimo vietos pakeitimo, kad susiformuotų imuninis atsakas abiem vakcinoms. Imuniniam atsakui *Bordetella bronchiseptica* susiformuoti nevakcinuoti šunys turėtų būti vakcinuojami viena doze ne vėliau nei likus 72 val. iki galimo užsikrėtimo (taip pat žr. 4.5 p. „Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės“).

Revakcinuoti reikia kasmet.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Perdozavus, ypač labai jauniems šuniukams, gali atsirasti viršutinių kvėpavimo takų ligos požymių, tokių kaip išskyros iš akių ir nosies, faringitas, čiaudulys ir kosulys. Šie požymiai gali pasireikšti kitą dieną po vakcinavimo ir išlikti iki 4 sav. po vakcinavimo.

4.11. Išlauka

Netaikytina.

5. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: imunologiniai vaistai šuniukams, gyva bakterinė ir virusinė vakcina.
ATCvet kodas: QI07AF.

Vakcinoje yra gyvų B-C2 padermės *Bordetella bronchiseptica* ir gyvo Cornell padermės šunų paragripo viruso. Sušvirkštas į nosį vaistas skatina susidaryti aktyvų imunitetą *Bordetella bronchiseptica* ir šunų paragripo virusui. Nėra duomenų apie motininių antikūnų įtaką Nobivac KC vakcinės veiksmingumui. Remiantis literatūros duomenimis manoma, kad motininiai antikūnai netrukdo šio tipo intranazalinei vakcinai sukelti imuninį atsaką. Turimi duomenys patvirtina *Bordetella bronchiseptica* plitimo sumažėjimą nuo 3 mėn. iki 1 metų po vakcinavimo.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Liofilizatas

Hidrolizuota želatina,
kasos fermentų apdorotas kazeinas,
sorbitolis,
natrio chloridas,
dinatrio fosfato dihidratas,
kalio divandenilio fosfatas.

Skiediklis

Injekcinis vanduo.

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinariniu vaistu, išskyrus skiediklį, rekomenduotą naudoti su šiuo veterinariniu vaistu.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 27 mėn.
Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – 1 val.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).
Negalima sušaldyti. Saugoti nuo šviesos.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Liofilizatas

I tipo stiklo 3 ml flakonas, užkimštas halogenbutilinės gumos kamštelio ir apgaubtas aliumininio gaubtelio.

Skiediklis

Skiedimui tiekiamas skiediklis yra užpildytas to paties tipo talpyklėje kaip ir liofilizatas (I tipo stiklo flakonas su guminiu kamštelio ir aliumininio gaubtelio). Užpildo tūris yra 0,6 ml.

Pakuotės dydžiai

Kartoninė arba plastikinė dėžutė, kurioje yra:
- 5 x 1 vakcinės ir skiediklio dozės;
- 25 x 1 vakcinės ir skiediklio dozės.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su juo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. REGISTRUOTOJAS

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nyderlandai

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/02/1479/001-002

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2002-11-13.
Perregistravimo data 2007-11-10.

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2021-12-20

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR INFORMACINIS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

KARTONINĖ ARBA PLASTIKINĖ DĖŽUTĖ, kurioje yra liofilizato ir skiediklio flakonai (1 dozės pakuotės)

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Nobivac KC nosies lašai, liofilizatas ir skiediklis suspensijai ruošti šunims

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje (0,4 ml) atskiestos vakcinės dozėje yra:
gyvų B-C2 padermės *Bordetella bronchiseptica* bakterijų: $\geq 10^{8,0} - \leq 10^{9,7}$ CFU,
gyvo *Cornell* padermės šunų paragripo viruso: $\geq 10^{3,0} - \leq 5,8$ TCID₅₀.

3. VAISTO FORMA

Nosies lašai, liofilizatas ir skiediklis suspensijai ruošti

4. PAKUOTĖS DYDIS

5 x 1 dozė
25 x 1 dozė

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į nosį.
Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}
Atskiedus sunaudoti per 1 val.

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti ir gabenti šaltai.
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nyderlandai

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/02/1479/001
LT/2/02/1479/002

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
FLAKONO ETIKETĖ – Liofilizatas (flakonas su 1 doze)**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Nobivac KC



2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

Vienoje dozėje:

B. bronchiseptica: $\geq 10^{8,0}$ CFU

CPi: $\geq 10^{3,0}$ TCID₅₀

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

1 dozė

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Naudoti į nosį.

5. IŠLAUKA

6. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

Atskiedus sunaudoti per 1 val.

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

Ad us. vet. [tik daugiakalbei pakuotei]

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

FLAKONO ETIKETĖ – Skiediklis (flakonas su 1 doze)

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Sterilus skiediklis
Injekcinis vanduo



2. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

1 dozė

3. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Skaityti informacinį lapelį.

4. LAIKYMO SĄLYGOS

5. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

6. TINKAMUMO DATA

EXP

7. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

Ad us. vet. [tik daugiakalbei pakuotei]

B. INFORMACINIS LAPELIS

INFORMACINIS LAPELIS
Nobivac KC nosies lašai, liofilizatas ir skiediklis suspensijai ruošti šunims

1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nyderlandai

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Nobivac KC nosies lašai, liofilizatas ir skiediklis suspensijai ruošti šunims

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Kiekvienoje (0,4 ml) atskiestos vakcinės dozėje yra:

veikliųjų medžiagų:

gyvų B-C2 padermės *Bordetella bronchiseptica* bakterijų: $\geq 10^{8,0} - \leq 10^{9,7}$ CFU¹,
gyvo *Cornell* padermės šunų paragripo viruso: $\geq 10^{3,0} - \leq 10^{5,8}$ TCID₅₀².

¹ kolonijas sudarantys vienetai;

² dozė, užkrečianti 50 % audinių kultūros.

Liofilizatas: balkšvos arba kreminės spalvos peletė.
Skiediklis: skaidrus bespalvis tirpalas.

4. INDIKACIJA (-OS)

Šunims aktyviai imunizuoti nuo *Bordetella bronchiseptica* ir šunų paragripo viruso padidintos rizikos periodais, norint sumažinti *B. bronchiseptica* ir šunų paragripo viruso sukeltus klinikinius požymius ir šunų paragripo viruso plitimą.

Imuniteto pradžia: *Bordetella bronchiseptica*: 72 val. po vakcinavimo;
šunų paragripo virusui: 3 sav. po vakcinavimo.

Imuniteto trukmė: 1 metai.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Nėra.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Laboratoriniuose ir lauko tyrimuose

Labai dažnai kitą dieną po vakcinacijos buvo pastebėtos negausios išskyros iš akių ir nosies, kartais kartu su dusimu, čiauduliu ir (arba) kosuliu, ypač labai jauniems jautriems šuniukams. Paprastai šie požymiai yra laikini, tačiau pavieniais atvejais jie gali išlikti iki keturių savaičių. Gyvūnams, kuriems pasireiškia sunkesni simptomai, galima skirti atitinkamą gydymą antibiotikais.

Vaistui patekus į rinką

Labai retais atvejais po vakcinacijos gali pasireikšti letargija ir vėmimas.

Padidėjusio jautrumo reakcijos gali pasireikšti labai retais atvejais. Tokios reakcijos gali išsivystyti į sunkesnę būklę (anafilaksiją), kuri gali būti pavojinga gyvybei. Jei pasireiškia tokios reakcijos, rekomenduojamas atitinkamas gydymas.

Labai retais atvejais pranešta apie imuninės hemolizinės anemijos, imuninės trombocitopenijos arba imuninio poliartrito klinikinius požymius.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Naudoti į nosį.

Naudoti vieną 0,4 ml dozę vienam gyvūnui.

Atskiesti 1 vakcinos flakono turinį su 1 skiediklio flakono turiniu.

Vakcinavimo schema

Šunys turėtų būti mažiausiai 3 sav. amžiaus. Kai Nobivac KC naudojamas vienu metu (t. y. ne maišomas) su kita Nobivac serijos vakcina, kaip nurodyta 12 p. „Specialieji įspėjimai“, šunys neturėtų būti jaunesni nei minimalus rekomenduojamas amžius kitai Nobivac vakcinai.

Nevakcinuoti šunys turėtų būti vakcinuojami viena doze, likus ne mažiau 3 sav. iki galimo užsikrėtimo, pvz., dėl laikino gyvenimo vietos keitimo, kad susiformuotų imuninis atsakas abiem vakcinos agentams. Imuniniam atsakui *Bordetella bronchiseptica* susiformuoti nevakcinuoti šunys turėtų būti vakcinuojami viena doze ne vėliau nei likus 72 val. iki galimo užsikrėtimo (taip pat žr. 12 p. „Specialieji įspėjimai“).

Revakcinuoti reikia kasmet.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Leisti steriliam skiedikliui sušilti iki kambario temperatūros (15–25 °C). Liofilizatą reikia aseptiškai atskiesti skiedikliu. Įpylus skiediklį reikia stipriai pakratyti flakoną. Vakciną reikia įtraukti į švirkštą, nuimti adatą ir sušvirkšti 0,4 ml tiesiai iš švirkšto galiuko į vieną šnervę.

Atskiesta vakcina yra balkšvos arba gelsvos spalvos suspensija.

10. IŠLAUKA

Netaikytina.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.
Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).
Negalima sušaldyti. Saugoti nuo šviesos.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po EXP {mėnuo/metai}. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – 1 val.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams
Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams
Vakcinuoti gyvūnai šešias savaites po vakcinavimo gali išskirti vakcininės padermės *Bordetella bronchiseptica* ir keletą dienų – vakcininės padermės šunų paragripo virusą.

Katės, kiaulės ir nevakcinuoti šunys gali reaguoti į vakcinos padermes, pasireiškiant lengviems ir laikiniams kvėpavimo sutrikimo simptomams. Kiti gyvūnai, tokie kaip triušiai ir smulkūs graužikai, nebuvo tirti.

Imunosupresinių vaistų naudojimas gali susilpninti aktyvaus imuniteto susidarymą ir padidinti gyvos vakcinos padermių sukeltų nepalankių reakcijų tikimybę.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams
Žmonės, kuriems nusilpęs imunitetas, turi vengti bet kokio kontakto su vakcina ir vakcinuotais šunimis iki 6 sav. po jų vakcinavimo.

Po naudojimo būtina dezinfekuoti rankas ir įrangą.

Vaikingumas

Galima naudoti vaikingumo metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti vienu metu su kitais į nosį naudojamais vaistais arba kai gydoma antibiotikais.

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Nobivac serijos gyvomis vakcinomis nuo šunų maro, šunų infekcinio hepatito, sukeliama 1 tipo šunų adenoviruso, šunų parvovirozės (pagrįsta 154 paderme) ir kvėpavimo organų ligos, sukeliama 2 tipo šunų adenoviruso, kur registruota, ir Nobivac serijos inaktyvintomis vakcinomis nuo šunų leptospirozės, kurią sukelia visi arba kai kurie iš šių serovariantų: Canicola serogrupės Canicola serovarianto *L. interrogans*, Icterohaemorrhagiae serogrupės Copenhageni serovarianto *L. interrogans*, Australis serogrupės Bratislava serovarianto *L. interrogans* ir Grippotyphosa serogrupės Bananal/Liangguang serovarianto *L. kirschneri*. Saugumo tyrimais nustatyta, kad Nobivac KC galima naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Nobivac serijos divalente vakcina šuniukams, kurioje yra 630a padermės šunų parvoviruso. Nobivac KC veiksmingumas po naudojimo vienu metu nebuvo tirtas. Todėl, kol neįrodytas naudojimo vienu metu saugumas, veterinarijos gydytojas turi į tai atsižvelgti, nusprenddamas naudoti šiuos vaistus tuo pačiu metu.

Labai retais atvejais gali pasireikšti laikinos ūmios padidėjusio jautrumo reakcijos, kai šis vaistas naudojamas su kitomis vakcinomis.

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą vienu metu naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtus produktus. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Jei pirmą savaitę po vakcinavimo buvo gydoma antibiotikais, baigus gydymą vakcinavimą būtina pakartoti.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Perdozavus, ypač labai jauniems šuniukams, gali atsirasti viršutinių kvėpavimo takų ligos požymių, tokių kaip išskyros iš akių ir nosies, faringitas, čiaudulys ir kosulys. Šie požymiai gali pasireikšti kitą dieną po vakcinavimo ir išlikti iki 4 sav. po vakcinavimo.

Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinariniu vaistu, išskyrus skiediklį, rekomenduotą naudoti su šiuo veterinariniu vaistu.

13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2021-12-20

15. KITA INFORMACIJA

Pakuočių dydžiai

Kartoninė arba plastikinė dėžutė, kurioje yra:

- 5 x 1 vakcinos ir skiediklio dozė;
- 25 x 1 vakcinos ir skiediklio dozė.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.