

RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Canigen CHPPI, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti koertele.

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Toimeained:

külmkuivatatud komponent:

1 ml annus sisaldab:

Koerte katku nõrgestatud elus viirus (CDV) – Lederle tüvi $10^3 \dots 10^5$ C.C.I.D.₅₀*

Koerte nõrgestatud elus adenoviiruse 2. tüüp (CAV-2) – Manhattani tüvi $10^4 \dots 10^6$ C.C.I.D.₅₀*

Koerte nõrgestatud elus parvoviirus (CPV) – CPV780916 tüvi $10^5 \dots 10^7$ C.C.I.D.₅₀*

Koerte nõrgestatud elus paragripi viirus (CPIV) – Manhattani tüvi $10^5 \dots 10^7$ C.C.I.D.₅₀*

* 50% rakukultuure nakatav annus

Lahusti:

Steriilne süstevesi 1 ml

Adjuvant:

Želatiini sisaldav stabiliseeriv puhver

Abiained:

Abiainete täielik loetelu on esitatud punktis 6.1.

3. RAVIMVORM

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti.

Valge pulber ja värvitu lahusti.

4. KLIINILISED ANDMED

4.1. Loomaliigid

Koer.

4.2. Näidustused, määrates kindlaks vastavad loomaliigid

Koerte aktiivseks immuniseerimiseks alates kaheksandast elunädalast:

- koerte katku, koerte parvoviiruse ja koerte adenoviiruse 1. tüübi põhjustatud koerte infektsioosse hepatiidi kliiniliste tunnuste ja sellest tingitud suremuse vältimiseks;
- koerte adenoviiruse 2. tüübi ja koerte paragripi viiruse infektsiooni ja neist põhjustatud respiratoorsete haigusnähtude vähendamiseks.

Immuunsuse algus

Tõendatud on, et immuunsus CDV, CAV-2 ja CPV nakkuse suhtes algab 3. nädalal, CAV1 ja CPIV nakkuse suhtes 4. nädalal pärast vaktsineerimist.

Immuunsuse kestus

Immuunsus kestab kõigi komponentide suhtes ühe aasta vältel pärast esmast vaktsineerimist.

4.3. Vastunäidustused

Ei ole.

4.4. Erihoiatused

Pärast vaktsineerimist võivad vaktsiini viirusetüved CAV-2 ja CPV levida vaktsineerimata loomadele ilma igasuguse patoloogilise mõjuta vaktsiiniviirusega kokkupuutunud loomadele.

Maternaalsete antikehade kõrge tase kutsika veres võib takistada vaktsineerimisest tingitud immuunsuse väljakujunemist.

4.5. Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

- Vaktsineerida ainult terveid loomi.
- Soovitav on antiparasitaarne ravi vähemalt 10 päeva enne vaktsineerimist.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale, allaneelamisel või sattumisel nahale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

4.6. Kõrvaltoimed (sagedus ja tõsidus)

Sageli võibpärast esimese annuse manustamist süstekohal tekkida kerge ja mööduv turse. See reaktsioon taandub iseenesest. Järgnevatel manustamiskordadel esineb seda reaktsiooni märgatavalt vähem. Väga harvadel juhtudel võib süstekohal esineda valu ja kihelust. Need süstekoha reaktsioonid mööduvad ilma ravita.

Väga harvadel juhtudel võib vaktsineerimine tekitada mööduvat kõhulahtisust, hüpertermiat või nõrkust.

Võib tekkida anafülaktiline šokk.

Allergiliste reaktsioonide ja anafülaktilise šoki korral rakendada sobivat sümptomaatilist ravi.

4.7. Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Mitte kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

4.8. Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta selle kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit otsustada igal erineval juhul eraldi.

4.9. Annustamine ja manustamisviis

Pärast külm kuivatatud komponendi lahustamist lahustiga manustada subkutaanselt üks annus vaktsiini järgmise vaktsineerimisskeemi kohaselt.

Esmane vaktsineerimine:

- esimene süst kutsikatele alates kaheksandast elunädalast;
- teine süst 3 või 4 nädala pärast.

Revaktsineerimine:

- üks kord aastas.

Maternaalsete antikehade kõrge tase kutsika veres võib takistada vaktsineerimisest tingitud immuunsuse väljakujunemist.

4.10. Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid), vajadusel

Vaktsiini üleannustamine ei põhjustanud muid reaktsioone peale nende, mida on kirjeldatud lõigus 4.6 Kõrvaltoimed (sagedus ja tõsidus).

4.11. Keeluaeg (-ajad)

Ei rakendata.

5. IMMUNOLOOGILISED OMADUSED

ATCvet kood QI07AD04 elusviirusvaktsiinid.

Aktiivse immuunsuse stimuleerimiseks koerte katku viiruse, koerte adenoviiruse, koerte parvoviiruse ja koerte paragripiviiruse vastu.

6. FARMATSEUTILISED ANDMED

6.1. Abiainete loetelu

Külmkuivatataud komponent

Želatiin

Laktoosmonohüdraat,

Kaaliumdivesinikfosfaat

Dikaaliumfosfaat,

Kaaliumhüdroksiid

Glutaamhape

Naatriumkloriid

Veevaba dinaatriumfosfaat

Süstevesi.

Lahusti

Süstevesi

6.2. Sobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega välja arvatud lahusti, mis on tarnitud koos selle veterinaarravimiga.

6.3. Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 2 aastat.

Kõlblikkusaeg pärast vastavalt juhendile manustamiskõlblikuks muutmist: 2 tundi.

6.4. Säilitamise eritingimused

Hoida ja transportida külmas (2°C...8°C).
Mitte lasta külmuda.
Hoida valguse eest kaitstult.

6.5. Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

Külmkuivatatud komponent

I tüüpi klaasist 3 ml viaal, mis sisaldab ühe annuse kuiv-külmutatud komponenti. Viaal on suletud kummikorgi ja alumiiniumist kattega.

Lahusti

I tüüpi klaasist 3 ml viaal, mis sisaldab 1 ml steriilset vett. Viaal on suletud kummikorgi ja alumiiniumist kattega.

Karp 10 ja 50 annusega.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

6.6. Erinõuded ettevaatusabinõude osas kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata veterinaarravim või selle jäätmed tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

7. MÜÜGILOA HOIDJA

Virbac S.A.
1ère avenue - 2065 m L.I.D.
06516 Carros Prantsusmaa

8. MÜÜGILOA NUMBER

1554

9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE / MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV

Esmase müügi loa väljastamise kuupäev: 17.04.2009
Müügi loa viimase uuendamise kuupäev: 18.03.2014

10. TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

Märts 2014

TOOTMISE, IMPORDI, OMAMISE, MÜÜGI, TARNIMISE JA/VÕI KASUTAMISE KEELD

Ei rakendata.

Kuuluvus: retseptiravim.