

BIPACKSEDEL

Nobivac Rabies vet. 2 IE, injektionsvätska, suspension

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare:

Intervet International B. V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Nederländerna

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Nobivac Rabies vet. 2 IE, injektionsvätska, suspension.

Inaktiverat rabiesvirus stam Pasteur RIV

3. DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Varje dos (1 ml) av Nobivac Rabies vet. innehåller:

Aktivt innehållsämne:

Inaktiverat rabiesvirus stam Pasteur RIV $\geq 0,95$ AIU * motsvarande ≥ 2 IE **

* batchkontroll utförs med in vitro potenstest enligt Ph. Eur. monografi 451.

AIU = antigenmängd av rabies, AlphaLISA internationella enheter (IE).

** motsvarande potens i försöksinfektionstest in vivo på mus enligt Ph. Eur. monografi 451.

Hjälpämnen

Aluminiumfosfat och tiomersal.

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDE

Aktiv immunisering av friska däggdjur mot rabies.

5. KONTRAINDIKATIONER

Inga.

6. BIVERKNINGAR

Lokala reaktioner på injektionsstället.

Efter subkutan administrering kan man känna en övergående knuta på injektionsstället.

I sällsynta fall kan en övergående allergisk reaktion, feber och illamående förekomma.

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna information, tala om det för veterinären.

7. DJURSLAG

Hund, katt, nöt, får, get, räv, iller och häst.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄGAR

1 dos = 1 ml injiceras intramuskulärt eller subkutant.

	Hund/katt	Nöt/Häst	Iller	Får/get/räv
Första vaccination vid	12 veckor*	6 månader*	12 veckor*	3 månader*
Revaccination vart	tredje år	annat år	årligen	årligen
Administreringssätt	Subkutant eller intramuskulärt	Intramuskulärt	Subkutant	Subkutant

* Första vaccinationen kan utföras vid en tidigare ålder, men revaccination måste då ges vid 12 veckor eller 6 månaders ålder beroende på djurslag.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Omskakas.

Låt vaccinet uppnå rumstemperatur före användning.

10. KARENSTID

Noll dagar.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i kylskåp (2 °C-8 °C).

Får ej frysas.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen efter Utg.dat.

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Fråga veterinären hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

2021-06-30

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Blandbarhet:

Nobivac Rabies är blandbart med och kan användas som spädningsvätska till Nobivac Tricat vet., Nobivac Pi vet., Nobivac Parvo live vet., Nobivac DHP live vet., Nobivac Ducat vet. samt Nobivac DHPPi vet.

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel förutom produkterna som nämns ovan. Beslut ifall detta vaccin ska användas före eller efter något annat läkemedel bör därför tas i varje enskilt fall.

Dräktighet och laktation:

Kan användas till dräktiga och lakterande tikar. Säkerhet under dräktighet och laktation har inte undersökts hos övriga djurarter.

Överdoser

Inga särskilda symtom efter dubbel dos.

Förpackningstyp, material och förpackningsstorlek:

Flaska av hydrolytisk typ I glas (Ph.Eur.), försluten med en halogenbutylgummipropp och förseglad med en kodad aluminiumkapsyl.

Förpackningsstorlek: 10x1 dos (10 injektionsflaskor à 1 dos).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.