**PŘÍLOHA I**

**SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU**

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Nobivac DHP lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi pro psy

2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

Každá dávka (1ml) rekonstituované vakcíny obsahuje:

**Léčivé látky:**

Virus febris contagiosae canis (CDV, Ondestepoort) 104,0 - 106,0 TCID50,

Virus laryngotracheitidis contagiosae canis (CAV2, Manhattan LPV3) 104,0 - 106,5 TCID50, Parvovirus enteritidis canis (CPV, Intervet 154) 107,0 - 108,4 TCID50

TCID50 - 50 % infekční dávka pro tkáňové kultury.

**Pomocné látky:**

|  |
| --- |
| **Kvalitativní složení pomocných látek a dalších složek** |
| ***Lyofilizát:*** |
| Sorbitol |
| Hydrolyzovaná želatina |
| Pankreatinem hydrolyzovaný kasein |
| Dihydrát hydrogenfosforečnanu sodného |
| ***Rozpouštědlo (Nobivac Solvent):*** |
| Dihydrát hydrogenfosforečnanu sodného |
| Dihydrogenfosforečnan draselný |
| Voda pro injekci |

Lyofilizát: bělavá nebo krémově zbarvená peleta.

Rozpouštědlo: čirý bezbarvý roztok.

3. KLINICKÉ INFORMACE

3.1 Cílové druhy zvířat

Psi.

3.2 Indikace pro použití pro každý cílový druh zvířat

K aktivní imunizaci psů proti psince (CDV), infekční hepatitidě psů vyvolané psím adenovirem typu 1 (CAV1), parvoviróze (CPV) a respiračnímu onemocnění (laryngotracheitidě) způsobenému psím adenovirem typu 2 (CAV2).

Nástup imunity: Do 10 dnů po základní vakcinaci.

Doba trvání imunity: 3 roky

3.3 Kontraindikace

Nejsou.

3.4 Zvláštní upozornění

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

Mateřské protilátky mohou mít vliv na účinnost vakcinace

3.5 Zvláštní opatření pro použití

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Psi by neměli být vystaveni zbytečnému riziku infekce během prvního týdne po dokončení vakcinačního schématu.

Vakcinační CPV kmen může být v malém množství vylučován až do 8 dní po vakcinaci. Nicméně,

neexistují žádné důkazy o reverzi k virulenci, a proto není potřeba oddělovat nevakcinované psy od  
nedávno vakcinovaných jedinců.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

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

Zvláštní opatření pro ochranu životního prostředí:

Neuplatňuje se.

3.6 Nežádoucí účinky

Psi:

|  |  |
| --- | --- |
| Časté  (1 až 10 zvířat / 100 ošetřených zvířat): | Otok v místě injekčního podání1,2 |
| Vzácné  (1 až 10 zvířat / 10 000 ošetřených zvířat): | Zvýšená teplota2. Hypersenzitivní reakce3 (letargie, otok obličeje, pruritus, dyspnoe, zvracení, průjem, kolaps, včetně anafylaxe)2 |

1 Do průměru 5 mm. Tento otok může být tvrdý a bolestivý a může přetrvávat až 3 dny po injekci.

2 Přechodně.

3 V případě hypersenzitivní reakce je třeba aplikovat antihistaminika, kortikosteroidy nebo adrenalin.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti veterinárního léčivého přípravku. Hlášení je třeba zaslat, pokud možno, prostřednictvím veterinárního lékaře, buď držiteli rozhodnutí o registraci, nebo příslušnému vnitrostátnímu orgánu prostřednictvím národního systému hlášení. Podrobné kontaktní údaje naleznete v  příbalové informaci.

3.7 Použití v průběhu březosti, laktace nebo snášky

Březost:

Lze použít během březosti a laktace.

3.8 Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti dokládají, že vakcínu lze mísit s inaktivovanými vakcínami

řady Nobivac pro subkutánní podání proti vzteklině a leptospiróze psů způsobené všemi nebo některými následujícími sérovary: L. *interrogans* séroskupiny Canicola sérovar Canicola, L. *interrogans* séroskupiny Icterohaemorrhagiae sérovar Copenhageni, L*. interrogans* séroskupiny Australis sérovar Bratislava a L. *kirschneri* séroskupiny Grippotyphosa sérovar Bananal/Lianguang.

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti dokládají, že vakcínu lze podávat ve stejný den, ale nemísit s živou vakcínou pro intranazální podání řady Nobivac proti infekční tracheobronchitidě způsobené

*Bordetella bronchiseptica* a/nebo viru parainfluenzy psů.

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti dokládají, že vakcínu lze podávat ve stejném čase, ale

nemísit s inaktivovanou vakcínou řady Nobivac proti *Bordetella bronchiseptica*.

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 po jakémkoliv jiném veterinárním léčivém přípravku musí být provedeno na

základě zvážení jednotlivých případů.

3.9 Cesty podání a dávkování

Obsah jedné lahvičky rekonstituované vakcíny by měl být podán subkutánní injekcí.

K rekonstituci lyofilizované vakcíny použijte 1 ml rozpouštědla nebo 1 ml (1 dávka) inaktivované vakcíny řady Nobivac proti vzteklině, popř. leptospiróze, jak je uvedeno v bodě 3.8 (kde jsou tyto přípravky registrovány).

Před použitím nechejte temperovat na pokojovou teplotu.

**Vakcinační programy:**

*Základní vakcinace:*

Upřednostňovaným věkem pro vakcinaci proti infekční hepatitidě psů (CAV1) a infekční laryngotracheitidě psů (CAV2) je 8 – 12 týdnů stáří, protože toto je pravděpodobně nejranější věk, kdy hladiny mateřských protilátek proti těmto onemocněním poklesnou na úroveň, která nebrání imunitní odezvě. U psinky a parvovirózy dochází k poklesu hladin mateřských protilátek na úroveň, která nebrání imunitní odezvě, ve věku 6 – 9 týdnů, a proto se doporučuje vakcinovat proti těmto nákazám v tomto věku. U štěňat s vysokými hladinami mateřských protilátek je třeba provést revakcinaci ve 12. týdnu věku.

Imunizace vakcínou Nobivac DHP by měla být součástí komplexního vakcinačního programu:

A. Program pro štěňata, kde je zvýšené riziko infekce psinky a parvovirózy před dosažením 8-9 týdnů věku nebo kde nejsou známy hladiny mateřských protilátek:

4. – 6. týden Nobivac DP PLUS

8. – 9. týden Nobivac DHP + Nobivac L4 nebo Nobivac Lepto

12. týden Nobivac DHP + Nobivac L4 nebo Nobivac Lepto nebo Nobivac RL

B. Zahájení vakcinace ve věku 8-9 týdnů

8. – 9. týden Nobivac DHP + Nobivac L4 nebo Nobivac Lepto

12. týden Nobivac DHP + Nobivac L4 nebo Nobivac Lepto nebo Nobivac RL

C. Zahájení vakcinace ve věku 12 týdnů

12. týden Nobivac DHP + Nobivac L4 nebo Nobivac Lepto nebo Nobivac RL

14. – 15. týden Nobivac L4 nebo Nobivac Lepto

*Revakcinace:*

Pro udržení chráněnosti je doporučována revakcinace každé 3 roky.

Rekonstituovaný přípravek: narůžovělá nebo růžově zbarvená suspenze.

3.10 Příznaky předávkování (a kde je relevantní, první pomoc a antidota)

Po podání vyšší dávky nebyly zaznamenány žádné nežádoucí účinky, vyjma těch uvedených v bodu 3.6.

3.11 Zvláštní omezení pro použití a zvláštní podmínky pro použití, včetně omezení používání antimikrobních a antiparazitárních veterinárních léčivých přípravků, za účelem snížení rizika rozvoje rezistence

Neuplatňuje se.

3.12 Ochranné lhůty

Neuplatňuje se.

4. IMUNOLOGICKÉ INFORMACE

4.1 ATCvet kód: QI07AD02

Živá, lyofilizovaná vakcína obsahující živý virus psinky, kmen Ondestepoort, živý virus laryngotracheitidy psů, kmen Manhattan LPV3, a živý psí parvovirus, patentovaný kmen 154. Všechny viry jsou pomnoženy na tkáňových kulturách.

Přípravek stimuluje rozvoj aktivní imunity navozením tvorby protilátek proti psince, infekční hepatitidě psů způsobené psím adenovirem typu 1 (CAV1), parvoviróze a respiračnímu onemocnění (laryngotracheitidě) způsobenému psím adenovirem typu 2 (CAV2).

Po aplikaci do těla vakcinovaného jedince se aktivuje celá řada obranných mechanismů organismu zabraňujících následnému rozvinutí onemocnění po nakažení terénní infekcí.

5. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

5.1 Hlavní inkompatibility

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem, vyjma rozpouštědla Nobivac Solvent a

a vakcín řady Nobivac, které jsou uvedeny v bodě 3.8 výše.

.

.

5.2 Doba použitelnosti

Doba použitelnosti veterinárního léčivého přípravku v neporušeném obalu: 2 roky

Doba použitelnosti po rekonstituci: 30 minut

5.3 Zvláštní opatření pro uchovávání

Lyofilizát:

Uchovávejte v chladničce (2 °C – 8 °C).

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

Rozpouštědlo (Nobivac Solvent):

Lze uchovávat při teplotě do 25 °C, pokud se uchovává odděleně od lyofilizátu.

5.4 Druh a složení vnitřního obalu

Lyofilizát a rozpouštědlo: Injekční lahvička z čirého skla hydrolytické třídy typu I (Ph.Eur.), uzavřená

halogenbutylovou gumovou zátkou zajištěnou kódovanou hliníkovou pertlí.

Velikosti balení:

Kartonové nebo polyethylen-tereftalátové (PET) krabičky obsahující 10 x 1 dávku lyofilizátu nebo

rozpouštědla.

Rozpouštědlo není součástí balení, dodává se na vyžádání.

5.5 Zvláštní opatření pro likvidaci nepoužitých veterinárních léčivých přípravků nebo odpadů, které pochází z těchto přípravků

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechen nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a národními systémy sběru, které jsou platné pro příslušný veterinární léčivý přípravek.

6. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Intervet International B.V.

7. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

97/080/92-S/C

8. DATUM PRVNÍ REGISTRACE

Datum první registrace: 05/1992

9. DATUM POSLEDNÍ AKTUALIZACE SOUHRNU ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

03/2024

10. KLASIFIKACE VETERINÁRNÍCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>)*.*

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku naleznete také v národní databázi (<https://www.uskvbl.cz>).