

FICHA TÉCNICA

NOBIVAC® L4

Reg. SAGARPA B-0273-272

USO VETERINARIO


1

VACUNA PARA LA PREVENCIÓN DE LA LEPTOSPIROSIS CANINA CON 4 CEPAS

FÓRMULA:

Cada dosis (1ml) contiene:

| | |
|---|-----------------------|
| <i>L. interrogans</i> , serogrupo Canicola serovariedad Portland-verre (cepa Ca-12-000) | ≥ 2200 U ¹ |
| <i>L. interrogans</i> , serogrupo Icterohaemorrhagiae serovariedad Copenhageni (cepa Ic-02-001) | ≥ 210 U ¹ |
| <i>L. interrogans</i> , serogrupo Australis serovariedad Bratislava (cepa As-05-073) ≥ 420 U1 | ≥ 420 U ¹ |
| <i>L. kirschneri</i> , serogrupo Grippotyphosa serovariedad Dadas (cepa Gr-01-005 ≥ 350 U1 | ≥ 350 U ¹ |
| Vehículo* c.b.p | 1 ml |

DESCRIPCIÓN:

Nobivac L4 es una bacterina líquida inactivada, contiene *L. Canicola*, *L. icterohaemorrhagiae*, *L. Australis* y *L. Grippotyphosa*.

INDICACIONES:

Para la inmunización activa de perros para prevenir la infección y la excreción urinaria causada por *L. interrogans* serogrupo Canicola serovariedad Canicola, *L. interrogans* serogrupo Icterohaemorrhagiae serovariedad Copenhageni, *L. interrogans* serogrupo Icterohaemorrhagiae serovariedades Icterohaemorrhagiae, *L. interrogans* serogrupo Australis serovariedad Bratislava, *L. kirschneri* serogrupo Grippotyphosa, serovariedad Grippotyphosa.

ESPECIES DESTINO:

Caninos.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 1 ml por vía subcutánea.

FORMA FARMACÉUTICA:

Suspensión.

PROGRAMA DE VACUNACIÓN:

Vacunación básica:

La dosis inicial puede ser administrada a las 6 a 9 semanas de edad o más. La segunda dosis deberá administrarse a las 10 o 13 semanas de edad (2 a 4 semanas posterior a la primera aplicación).

Nobivac L4: Permita que la vacuna alcance la temperatura ambiente (15-25°C) antes de usar. Agitar bien antes de utilizar.

Revacunación:

Se recomienda la revacunación anual con una dosis.

DHPPi o Nobivac DH Parvo C. Se utiliza un vial de Nobivac L4 (1ml) para reconstituir un vial de la vacuna liofilizada de elección, Nobivac DHPPi o Nobivac DH Parvo C. Utilizar en un periodo de 30 minutos después de su reconstitución.

CONSEJOS PARA LA ADMINISTRACIÓN CORRECTA:

Sólo deberán vacunarse animales sanos y deberá hacerse una exploración clínica adecuada antes de la inoculación. Utilice material estéril para la administración. No esterilizado químicamente. Evitar la contaminación de la vacuna con restos de desinfectantes o alcohol.

CONTRAINDICACIONES:

Ninguna.

REACCIONES ADVERSAS

En ciertos estudios clínicos se han observado comúnmente algunas reacciones en los animales vacunados, como el incremento leve y pasajero de la temperatura corporal ($\leq 1^{\circ}\text{C}$) durante varios días posteriores a la vacunación en algunos cachorros y muestran menor actividad y/o apetito reducido. En el sitio de la inyección se puede observar una pequeña inflamación transitoria ($\leq 4\text{ cm}$), la cual puede ocasionalmente presentarse firme y dolorosa a la palpación. Cualquier inflamación de este tipo desaparecerá o disminuirá claramente dentro de los 14 días posteriores a la vacunación.

En casos muy raros, se han reportado signos clínicos de anemia hemolítica inmuno mediada, trombocitopenia inmune mediada o poliartritis inmune mediada. Pueden ocurrir reacciones de hipersensibilidad aguda transitoria en raras ocasiones. Tales reacciones pueden evolucionar a una condición más severa (anafilaxis), que puede poner en riesgo la vida del animal. **Si estas reacciones ocurren un tratamiento adecuado es recomendado (epinefrina).**

La frecuencia de las reacciones adversas está definida por el uso de la siguiente interpretación:

- Muy común (más de 1 en 10 animales tratados muestran reacción (es) adversa (s))
- Común (más de 1 pero menos de 10 animales en 100 animales tratados)
- Poco común (más de 1 pero menos de 10 animales en 1 000 animales tratados)
- Raro (más de 1 pero menos de 10 animales en 10 000 animales tratados)
- Muy raro (menos de 1 animal en 10 000 animales tratados, incluyendo reportes de aislamientos)

ADVERTENCIAS:

Vacune únicamente animales sanos.

Manténgase fuera del alcance de los niños y de los animales domésticos.

PRECAUCIONES ESPECIALES:

Precauciones que debe tomar la persona que administra el producto veterinario a los animales:

Mantenga el producto en su empaque original hasta que se utilice para evitar que los niños tengan acceso directo al mismo.

No comer, beber o fumar mientras esté manipulando el producto.

Lávese las manos cuidadosamente con agua y jabón inmediatamente después de utilizar el producto.

Gestación, lactancia y fertilidad:

Puede administrarse en hembras gestantes.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No se dispone de información sobre la seguridad y eficacia de esta vacuna cuando se utiliza con cualquier otro medicamento veterinario, excepto las vacunas de la serie Nobivac® que contienen componentes de *Bordetella bronchiseptica*, virus del Moquillo canino, Adenovirus canino tipo 2, Parvovirus canino y / o virus de Parainfluenza canina. Por lo tanto, la decisión de utilizar esta vacuna antes o después de cualquier otro medicamento veterinario debe tomarse caso por caso. No mezclar con ningún otro medicamento veterinario excepto las vacunas mencionadas anteriormente.

Sobredosis (síntomas, procedimientos de emergencia y antídotos):

Sin signos específicos.

Incompatibilidades:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

Precauciones de Almacenamiento:

Conservar en refrigeración de 2°C a 8°C , protegido de la luz solar.

No congelar.

PERIODO DE RETIRO:

No aplica.

PRESENTACIONES:

Caja con 10 frascos de una dosis.

PRECAUCIONES PARA LA ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO NO UTILIZADO O LOS MATERIALES DE DESECHO:

Los medicamentos no deben eliminarse en aguas residuales ni junto con los desperdicios domésticos. Pregunte a su médico veterinario cómo desechar los medicamentos que ya no se requieren. Estas medidas deben ayudar a proteger el medio ambiente.

INFORMACIÓN ADICIONAL:

PARA USO VETERINARIO EXCLUSIVAMENTE.
CONSULTE AL MÉDICO VETERINARIO.

ELABORADO POR:
Intervet International, B. V.
Wim de Körverstraat 35,
5830 AA Boxmeer, Holanda.

IMPORTADO Y DISTRIBUIDO POR:
Intervet México, S.A. de C.V.
Av. San Jerónimo 369, Colonia
La otra Banda, Álvaro Obregón,
C.P. 01090, Ciudad de México.
www.msd-salud-animal.com.mx