

Nobivac® KC

KENNEL COUGH VACCINE
FOR DOGS
FOR ANIMAL TREATMENT ONLY



COMPOSITION

Each dose (0,4 ml) of Nobivac KC contains at least $10^{8.0}$ cfu of live *Bordetella bronchiseptica* strain B-C2 and at least $10^{3.0}$ TCID₅₀ of live canine parainfluenza virus strain Cornell.

INDICATION

Active immunisation of dogs against *Bordetella bronchiseptica* and canine parainfluenza virus, resulting in prevention of kennel cough.

VACCINATION SCHEME

Dogs should be at least two weeks of age. Unvaccinated dogs should receive one dose at least 3 weeks prior to the period of anticipated risk, e.g. temporary kennelling, in order to get protection for both vaccine agents. In order to get protection for *Bordetella bronchiseptica* unvaccinated dogs should receive one dose at least 72 hours prior to the period of anticipated risk.

REVACCINATION: Annually.

ADMINISTRATION

Allow the diluent to reach room temperature. Aseptically reconstitute the freeze-dried vaccine with the sterile diluent provided. Fill a 1 ml disposable syringe with 1 dose (0,4 ml) of vaccine, remove the needle and connect the applicator tip. Fix the head of the dog in a normal upright position, place the applicator tip in front of one of the nostrils and carefully administer the whole contents of the syringe into this nostril. The vaccine should be used within 1 hour after reconstitution.

CONTRA-INDICATIONS AND WARNING

- Only healthy dogs should be vaccinated and an adequate clinical examination should be performed prior to inoculation.
- The vaccine is safe for pregnant bitches.

COMPATIBILITY

Do not administer in conjunction with other intranasal treatments or during antibiotic treatment.

SIDE EFFECTS

No known side effects after single dose treatment. In very young susceptible puppies, occasionally mild and transient discharge from eye or nose may appear after administration of an overdose.

WITHDRAWAL PERIOD: None.

STORAGE

Vaccine and diluent should be stored between +2°C and +8°C.

KEEP OUT OF REACH OF CHILDREN.

Product of:
INTERVET INTERNATIONAL B.V.
BOXMEER - HOLLAND

Nobivac® KC



VACUNA PARA LA TOS DE LAS PERRERAS
PARA PERROS
USO VETERINARIO

COMPOSICIÓN

Cada dosis (0,4 ml) de Nobivac KC contiene al menos $10^{8,0}$ UFC de la cepa viva B-C2 de *Bordetella bronchiseptica* y al menos $10^{3,0}$ TCID₅₀ de la cepa viva Cornell del virus de la parainfluenza canina.

INDICACIONES

Immunización activa de perros frente a *Bordetella bronchiseptica* y el virus de la parainfluenza canina, para prevenir la tos de las perreras.

PROGRAMA DE VACUNACIÓN

Los perros deben tener al menos dos semanas de edad. Los perros no vacunados deben recibir una dosis al menos 3 semanas antes del período de riesgo anticipado, por ejemplo estancia temporal en una perrera, para conseguir la protección frente a los dos agentes vacunales. Para conseguir la protección frente a *Bordetella bronchiseptica*, los perros no vacunados deben recibir una dosis al menos 72 horas antes del período de riesgo anticipado.

REVACUNACIÓN: Anual.

ADMINISTRACIÓN

Dejar que el diluyente alcance la temperatura ambiente. Reconstituir la vacuna liofilizada en condiciones asépticas con el diluyente estéril adjunto. Cargar una jeringa desechable de 1 ml con una dosis (0,4 ml) de vacuna, retirar la aguja y conectar el aplicador. Sujetar la cabeza del perro en posición erguida normal, colocar el aplicador ante uno de los orificios nasales y administrar con cuidado en su interior todo el contenido de la jeringa.

La vacuna debe utilizarse en la hora siguiente a su reconstitución.

CONTRAINDICACIONES Y ADVERTENCIAS

- Vacunar solamente perros sanos y realizar una exploración clínica adecuada antes de la inoculación.
- La vacuna es inocua en perras gestantes.

COMPATIBILIDAD

No administrar la vacuna junto con otros tratamientos por vía intranasal o durante el tratamiento antibiótico.

EFFECTOS ADVERSOS

No se conocen efectos adversos tras el tratamiento con una sola dosis. En algunos cachorros muy jóvenes susceptibles, en ocasiones puede producirse descarga ocular o nasal leve y transitoria tras la administración de una sobredosis.

TIEMPO DE ESPERA: Ninguno.

CONSERVACIÓN

La vacuna y el diluyente deben conservarse entre 2°C y 8°C.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Producto de:
INTERVET INTERNATIONAL B.V.
BOXMEER - HOLANDA

Importado y distribuido por Intervet S.A. Av. Republica de Panama 3956,
Surquillo, Lima.
RUC: 20372399687

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Reg. Senasa: B.01.6.03.1.328

Importado y distribuido en Venezuela por: Intervet Venezolana S.A.

RIF J-30327783-7

Registro MAT-SASA B.I 10.296

CPE0508149717

Venta Bajo Prescripción del Médico Veterinario.

Solo par uso Veterinario.

Asesor Técnico: M.V. Alba Codutti

