

## BIPACKSEDEL

### 1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Nobivac DHP live vet., frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

### 2. Sammansättning

Varje dos (1 ml) färdigberett vaccin innehåller:

#### Aktiva substanser:

|                                                                                  |                                      |
|----------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|
| Levande, försvagat valpsjukevirus (CDV), stam Onderstepoort                      | $\geq 10^{4,0}$ TCID <sub>50</sub> * |
| Levande, försvagat hundadenovirus typ 2 (CAV <sub>2</sub> ), stam Manhattan LPV3 | $\geq 10^{4,0}$ TCID <sub>50</sub> * |
| Levande, försvagat hundparvovirus (CPV), stam 154                                | $\geq 10^{7,0}$ TCID <sub>50</sub> * |

\* Tissue Culture Infective Dose 50 % (mängden virus som krävs för att infektera 50 % av cellodlingarna)

Frystorkat pulver: Benvit eller krämfärgad pellet.

Spädningsvätska: Klar, färglös lösning.

### 3. Djurslag

Hund.

### 4. Användningsområden

Aktiv immunisering av hundar mot valpsjuka, hepatit och sjukdom orsakad av parvovirusinfektion.

### 5. Kontraindikationer

Inga.

### 6. Särskilda varningar

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Ej relevant

Dräktighet och digivning:

Kan användas under dräktighet och digivning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Data avseende säkerhet och effekt visar att detta vaccin kan blandas och administreras med inaktiverade Nobivac-vacciner mot rabies och hundleptospiros orsakad av alla eller några av följande serovarer: *L. interrogans* serogrupp Canicola serovar Canicola, *L. interrogans* serogrupp Icterohaemorrhagiae serovar Copenhageni, *L. interrogans* serogrupp Australis serovar Bratislava och *L. kirschneri* serogrupp Grippotyphosa serovar Bananal/Liangguang.

Information bör inhämtas från produktresuméerna för berörda Nobivac-vacciner innan blandade vacciner administreras.

Data avseende säkerhet och effekt visar att detta vaccin kan administreras samma dag men inte blandas med levande Nobivac-vacciner för intranasal användning mot kennelhosta orsakad av *Bordetella bronchiseptica* och/eller hundparainfluensavirus.

Data avseende säkerhet och effekt visar att detta vaccin kan administreras vid samma tidpunkt som men inte blandas med det inaktiverade Nobivac-vaccinet mot *Bordetella bronchiseptica*.

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel än med de läkemedel som nämns ovan. Ett beslut om att använda vaccinet före eller efter ett annat läkemedel måste därför fattas från fall till fall.

#### Överdoser:

Inga särskilda biverkningar observerades efter en tiofaldig överdos.

#### Viktiga blandbarhetsproblem:

Blanda inte med något annat läkemedel förutom de läkemedel som nämns ovan.

### **7. Biverkningar**

Hund:

|                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|-----------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Vanliga<br>(1 till 10 av 100 behandlade djur):      | Svullnad vid injektionsstället <sup>1</sup> .                                                                                                                                                                                                                                       |
| Sällsynta<br>(1 till 10 av 10 000 behandlade djur): | Förhöjd kroppstemperatur <sup>2</sup> .<br>Överkänslighetsreaktion (inkluderar letargi (trötthet), ansiktsodem (ansiktssvullnad), klåda, dyspné (andnöd), kräkningar, diarré, kollaps, anafylaxi (en allvarligare överkänslighetsreaktion som kan vara livshotande)) <sup>2</sup> . |

<sup>1</sup> Upp till 5 mm i diameter. Svullnaden kan ibland vara hård och smärtsam och kan kvarstå i upp till 3 dagar efter vaccination.

<sup>2</sup> Förhöjd kroppstemperatur och/eller övergående akut överkänslighetsreaktion (anafylaxi) kort efter vaccination.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket

Webbplats: [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

### **8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)**

Subkutan användning (ges under huden).

Dosen per hund är 1,0 ml oavsett ålder och storlek.

### *Grundvaccination*

En vaccination från 13 veckors ålder.

Då tidigare vaccinationsskydd eftersträvas ges en första vaccination från 6 veckors ålder följt av en andra vaccination vid tidigast 10 veckors ålder.

### *Revaccination*

En skyddande immunitet mot valpsjuka, hepatit och sjukdom orsakad av infektion med hundparvovirus upprätthålls därefter genom revaccination med 2–3 års intervall.

## **9. Råd om korrekt administrering**

Vaccinet ska injiceras under huden omedelbart efter upplösning med spädningsvätskan.

## **10. Karenstider**

Ej relevant.

## **11. Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i kylskåp (2°C–8°C).

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet efter beredning enligt anvisning: 1 timme.

## **12. Särskilda anvisningar för destruktion**

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

## **13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet**

Receptbelagt läkemedel.

## **14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar**

11373

Förpackningsstorlekar:

Plastråg med 5 doser (5x1) frystorkat pulver och spädningsvätska.

Plastråg med 25 doser (25x1) frystorkat pulver och spädningsvätska.

Plastråg med 100 doser (4x25x1) frystorkat pulver och spädningsvätska.

Kartong med 5 doser (5x1) frystorkat pulver och spädningsvätska.  
Kartong med 25 doser (25x1) frystorkat pulver och spädningsvätska.  
Kartong med 100 doser (4x25x1) frystorkat pulver och spädningsvätska.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

#### **15. Datum då bipacksedeln senast ändrades**

2026-05-18

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Kontaktuppgifter**

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
5830 AN Boxmeer  
Nederländerna

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

MSD Animal Health Sweden AB  
Tel: +46 (0)8 522 216 60  
Email: [msdah.sweden@msd.com](mailto:msdah.sweden@msd.com)

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning: