

## RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

VANGUARD CPV suspensión inyectable para perros

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada dosis (1 ml) contiene:

#### Principio activo:

Parvovirus canino, vivo atenuado, tipo 2, cepa NL-35-D, mínimo:.....10<sup>7.0</sup> DICC<sub>50</sub>\*

\* DICC<sub>50</sub>: Dosis infectiva 50% en cultivo celular.

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes
Medio HAL-MEM (Es el medio de Eagle modificado)
Sulfato de magnesio (heptahidrato)
Bicarbonato de sodio
Cloruro de calcio (dihidrato)
Cloruro magnésico (hexahidrato)
Cloruro potásico
Dextrosa anhidra
L-Glutamina
Fosfato disódico anhidro
Fosfato diácido de sodio (dihidrato)
Fenolsulfonftaleína
Fosfato potásico monobásico
Solución A.A.V. ( <i>ácido fólico, D-biotina, L-glutamina, L-arginina, hidrocloreuro de ácido L-glutámico, L-metionina</i> ).
Solución de aminoácidos nº 4 ( <i>L-arginina, L-histidina, L-isoleucina, L-leucina, L-metionina, dicloro de L-Lisina, L-fenilalanina, L-treonina, L-triptófano, L-valina, glicina, fenolsulfonftaleína, L-serina</i> )
Solución de aminoácidos nº 5 ( <i>Fenolsulfonftaleína, adenina, timidina, L-tirosina, L-cistina</i> )
Solución de vitaminas nº 6 ( <i>Ácido fólico, inositol, D-pantotenato de calcio, D-biotina, nicotinamida, ácido aminobenzóico, hidrocloreuro de piridoxina, DL-pantotenol, riboflavina, hidrocloreuro de tiamina, cloruro de colina, hidróxido sódico</i> )
Cloruro sódico
Hidrolizado de lactoalbúmina
Agua para preparaciones inyectables

Líquido de rojizo claro a ligeramente turbio.

### 3. INFORMACIÓN CLÍNICA

#### 3.1 Especies de destino

Perros.

### 3.2 Indicaciones de uso para cada una de las especies de destino

Para la inmunización activa de cachorros y perros sanos para prevenir la infección causada por el parvovirus canino tipos 2a, 2b y 2c.

Establecimiento de la inmunidad: 7 días después de la vacunación inicial en animales de 9 semanas.

Duración de la inmunidad: 1 año, si bien los datos serológicos sugieren 4 años de inmunidad tras la administración de la primera dosis de recuerdo.

Los estudios de inicio de la inmunidad se han realizado frente a parvovirus canino (PVC) tipo 2b y los estudios de duración de la inmunidad se han realizado frente a parvovirus canino (PVC) tipo 2.

### 3.3 Contraindicaciones

No usar en animales enfermos.

### 3.4 Advertencias especiales

Ninguna.

### 3.5 Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Si por cualquier motivo se produjera una reacción alérgica, debe administrarse adrenalina o un producto equivalente.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Una vez abierto el envase, utilizar completamente el contenido.

Asegúrese de que el equipo de aplicación de la vacuna esté limpio y estéril antes del uso.

No use jeringas o agujas esterilizadas químicamente puesto que interferirá con la eficacia de la vacuna.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

### 3.6 Acontecimientos adversos

Perros:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Dolor en el punto de inyección, hinchazón en el punto de inyección Diarrea, vómitos Reacción anafiláctica (edema facial, prurito, eritema) <sup>1</sup> Anorexia, letargia
--	---

<sup>1</sup>En tales casos, se recomienda administrar adrenalina o un producto equivalente.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Las notificaciones se enviarán, preferiblemente, a través de un veterinario

al titular de la autorización de comercialización o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación. Consulte los datos de contacto respectivos en el prospecto.

### **3.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta**

No utilizar este medicamento durante la gestación y la lactancia.

### **3.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción**

Esta vacuna puede utilizarse en programas vacunales en los que se utilicen vacunas del mismo laboratorio que contengan los virus del moquillo, adenovirus canino tipo 2, virus de la parainfluenza canina, y/o *Leptospira interrogans* (serovariedades *canicola* e *icterohemorragiae*) inactivada.

No es conveniente la utilización de suero hiperinmune ni fármacos inmunosupresores, hasta que haya transcurrido un mes desde la vacunación.

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario excepto los medicamentos mencionados anteriormente. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

### **3.9 Posología y vías de administración**

Dosis: 1 ml.

Agitar e inyectar inmediatamente el contenido del vial por vía subcutánea.

#### Esquema de vacunación:

##### Primovacunación:

- Cachorros menores de 12 semanas de edad: idealmente, los cachorros deberían vacunarse tan pronto como descendiesen los anticuerpos maternos hasta niveles en los que el cachorro sea susceptible a la infección. Como en las condiciones normales de trabajo se desconoce el nivel de anticuerpos maternos, y dada la posible variación de la susceptibilidad con la edad, los cachorros deberían vacunarse cada 3 semanas desde la primera vacunación hasta las 12 semanas de edad. Se recomienda el siguiente programa de vacunación, como indicación general, que puede requerir modificación para adaptarse a circunstancias particulares: Primera inyección a las 5 semanas\*, segunda inyección a las 8 semanas y tercera inyección a las 12 semanas de edad.

\*La pauta de primovacunación con tres inyecciones incluyendo las 5 semanas de edad, se ha basado en estudios frente a PVC tipo 2.

- Cachorros de 12 semanas de edad o mayores: una dosis.

Se recomienda una revacunación anual. Sin embargo, los veterinarios deberían hacer un análisis beneficio/riesgo individualmente para cada animal, para determinar la frecuencia de la revacunación con el medicamento, teniendo en cuenta la siguiente información: los datos serológicos sugieren que la mayoría de los perros, cuando se les administra al menos la primera vacunación de recuerdo, mantienen niveles de inmunidad protectores frente a los componentes víricos del medicamento, al menos durante 4 años (en parvovirus demostrado frente a PVC tipo 2).

### **3.10 Síntomas de sobredosificación (y, en su caso, procedimientos de urgencia y antídotos)**

No se han observado acontecimientos adversos diferentes de los mencionados en la sección 3.6 tras la administración de una dosis 10 veces la dosis recomendada.

### **3.11 Restricciones y condiciones especiales de uso, incluidas las restricciones del uso de medicamentos veterinarios antimicrobianos y antiparasitarios, con el fin de reducir el riesgo de desarrollo de resistencias**

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

### **3.12 Tiempos de espera**

No procede.

## **4. INFORMACIÓN INMUNOLÓGICA**

### **4.1 Código ATCvet: QI07AD01.**

Para estimular la inmunización activa de cachorros y perros sanos para prevenir la infección causada por el parvovirus canino tipos 2a, 2b y 2c. Vanguard CPV es capaz de estimular inmunidad activa en presencia de niveles significativos de anticuerpos maternos (demostrado con PVC tipo 2).

## **5. DATOS FARMACÉUTICOS**

### **5.1 Incompatibilidades principales**

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

### **5.2 Periodo de validez**

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 4 años.

Período de validez después de abierto el envase primario: uso inmediato.

### **5.3 Precauciones especiales de conservación**

Conservar y transportar refrigerado (entre 2 °C y 8 °C).

No congelar.

Proteger de la luz.

### **5.4 Naturaleza y composición del envase primario**

Vial de cristal tipo I incoloros (Ph.Eur.) de 4 ml, cerrados con tapón de goma de clorobutilo y sellados con tapa de aluminio barnizado que contiene un orificio central para la inserción de un tapón de plástico removible.

#### Formatos:

Caja de poliuretano expandido con 1 vial de 1 ml de 1 dosis.

Caja de plástico con 10 viales de 1 ml de 1 dosis.

Caja de plástico con 25 viales de 1 ml de 1 dosis.

Caja de plástico con 100 viales de 1 ml de 1 dosis.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

**5.5 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables al medicamento veterinario en cuestión.

**6. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Zoetis Spain, S.L.

**7. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

1256 ESP

**8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN**

Fecha de la primera autorización: 12 marzo 1999

**9. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO**

02/2025

**10. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS**

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>)