

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Canigen cachorros 2b suspensión inyectable

2. Composición

Cada dosis (1 ml) contiene:

Principio activo:

Parvovirus canino vivo atenuado 2b cepa CPV39 de $10^{5,6}$ a $10^{7,5}$ DICC₅₀*

* dosis infectiva en cultivo celular 50%.

Suspensión incolora.

3. Especies de destino

Perros (cachorros)

4. Indicaciones de uso

Para la inmunización activa de los perros frente a la parvovirus canina, reduciendo la excreción del virus, previniendo la mortalidad y los signos típicos (forma entérica), a partir de 5 semanas de edad.

Establecimiento de la inmunidad: a partir de las 2 semanas de la administración de la vacuna.

Duración de la inmunidad: hasta las 11 semanas de edad.

5. Contraindicaciones

Ninguna.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

La cepa vacunal puede propagarse. Se ha demostrado que esta cepa no produce efectos adversos en hembras gestantes o en lactación o en gatos.

Los animales han de desparasitarse antes de la vacunación frente a endoparásitos intestinales.

En el caso de altos niveles de anticuerpos de origen materno ($> 1/80$), la tasa de seroconversión se reduce del 94 % al 42 %.

Vacunar únicamente animales sanos.

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

La vacuna debe administrarse en las condiciones asépticas habituales para la vacunación.

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

El principio activo de la vacuna no es patógeno para el hombre, pero deben tomarse las precauciones normales para evitar el contacto con la piel y la mucosa, así como la autoinyección.

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Gestación y lactancia:

No utilizar este medicamento durante la gestación y la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario. 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.

Sobredosificación:

Tras una sobredosis de diez veces la dosis normal del título de liberación máximo autorizado, no se observaron efectos adversos distintos a los mencionados en el apartado “Acontecimientos adversos”.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado exclusivamente por el veterinario.

Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Perros (cachorros):

Muy frecuentes (> 1 animal por cada 10 animales tratados):
Prurito en el punto de inyección ^{1,2,3}
Dolor en el punto de inyección ^{1,2}
Hinchazón en el punto de inyección ^{1,4}
Muy raros (< 1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):
Reacción de hipersensibilidad ⁵

¹Ligeros y transitorios.

²Pueden aparecer hasta 30 minutos después de la vacunación.

³De menos de 1 minuto de duración.

⁴Desaparece espontáneamente a las 2-3 horas de producirse.

⁵En caso de shock anafiláctico, debe administrarse tratamiento sintomático adecuado sin demora.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o al representante local del titular de la autorización de comercialización utilizando los

datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde

https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc

o

NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Administrar una dosis de 1 ml del medicamento veterinario por vía subcutánea a cachorros de 5 semanas de edad.

Debido a que el nivel de anticuerpos maternos en los cachorros es heterogéneo, se recomienda administrar una segunda inyección de 1 ml dos semanas más tarde.

9. Instrucciones para una correcta administración

Para asegurar una protección a largo plazo, se puede iniciar una pauta vacunal convencional con una vacuna que contenga una valencia de parvovirus canino, administrada antes de las 11 semanas de edad.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

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

No congelar.

Proteger de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

12. Precauciones especiales para la eliminación

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. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

1609 ESP

Vial (vidrio, tipo I) de 3 ml para preparaciones inyectables con tapón de elastómero, que contiene 1 ml de vacuna.

El medicamento veterinario se presenta en cajas de 10 o 50 viales.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

04/2024

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

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Francia

Fabricante responsable de la liberación del lote:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Francia

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

VIRBAC ESPAÑA SA
Angel Guimerá 179-181
ES-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)
Tel: + 34 93 470 79 40

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.