

PROSPECTO:

CANIGEN CACHORROS 2b

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular:

VIRBAC

1ère Avenue– 2065 m - L.I.D.

06516 CARROS Cedex

Francia.

Representante:

VIRBAC ESPAÑA, S.A., c/Angel Guimera 179-181

08950 -Esplugues de Llobregat, Barcelona (España)

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

CANIGEN CACHORROS 2b

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRAS SUSTANCIAS

Suspensión inyectable incolora

Cada dosis de 1ml contiene

Principio activo

Parvovirus canino vivo atenuado 2b cepa CPV39 mínimo de $10^{5,6}$ a $10^{7,5}$ DICT₅₀ *

* dosis infecciosa en cultivo de tejidos

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

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

La protección, es a partir de las 2 semanas de la administración de la vacuna. El período de protección ha sido demostrado hasta las 11 semanas de edad.

5. CONTRAINDICACIONES

Ninguna.

6. REACCIONES ADVERSAS

En el punto de inyección puede producirse de manera ocasional (durante menos de 1 minuto) un ligero prurito que puede combinarse con un ligero dolor los 30 minutos posteriores a la vacunación. También se puede observar de manera ocasional un ligero hinchazón en el punto de inyección que desaparecerá de manera espontánea a las 2 a 3 horas de su aparición.

-Se pueden observar reacciones de hipersensibilidad ocasionales en algunos animales. En caso de reacciones anafilácticas, administrar inmediatamente corticoterapia o antihistaminicos asociadas con el tratamiento usual frente reacciones/choques anafilácticos.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

7. ESPECIES DE DESTINO

Perros (Cachorros).

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Administrar una dosis de 1ml del producto 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 un esquema vacunal convencional con una vacuna que contenga una valencia de parvovirus administrada antes de las 11 semanas de edad.

10. TIEMPO DE ESPERA

No procede

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado entre 2°C y 8°C. No congelar. Proteger de la luz.

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Únicamente para uso en animales.

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

La vacuna debe administrarse en las condiciones asépticas usuales en vacunación. Los animales han de desparasitarse antes de la vacunación frente a los endoparásitos intestinales. Han de vacunarse solamente cachorros sanos.

En el caso de altos niveles de derivados de anticuerpos maternos (> 1/80) la tasa de seroconversión se reduce de 94% a 42%.

La sustancia activa de la vacuna no es patógena 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 inmediatamente con un médico y muéstrelle el texto del envase o el prospecto.

No utilizar este medicamento durante la gestación y la lactación.

No hay datos disponibles sobre la seguridad y la eficacia en caso de uso concomitante de este medicamento inmunológico con otras vacunas. Por eso, no se deben administrar otras vacunas los 14 días antes y después de la vacunación con este producto.

Con una sobredosis de diez veces la dosis normal de CANIGEN CACHORROS 2b en su título máximo autorizado no se observaron reacciones distintas a las mencionadas en el apartado "Reacciones adversas".

No mezclar con ninguna otra vacuna o producto inmunológico.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberá eliminarse de conformidad con las normativas locales. Destruir el material no utilizado hirviéndolo, incinerándolo o sumergiéndolo en un desinfectante adecuado cuyo uso haya sido aprobado por las autoridades competentes.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Noviembre de 2017

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Formatos: Caja de 10 ó 50 viales

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

Administración exclusiva por el veterinario