

PROSPECTO PARA:

DOG-VAC P Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

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 de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

Nombre: LABORATORIOS OVEJERO S.A.U.

Dirección: Ctra. León-Vilecha nº30, 24192, LEÓN-ESPAÑA

Teléfono: + 34 987 21 88 10

Fax: +34 987 205 320

Correo electrónico: ovejero@labovejero.es

Representante del titular:

Petia Vet Health, S.A.U.

A Relva s/n – Torneiros

36410 O Porriño,

Pontevedra (España)

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

DOG-VAC P

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable.

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

Cada dosis (1 ml) contiene:

Sustancia activa:

Parvovirus canino vivo atenuado, cepa Cornell 780916: $10^{3,5} - 10^{4,5}$ DICC₅₀*

*Dosis infectiva 50% en cultivo celular

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Para la inmunización activa de perros para prevenir la infección por parvovirus.

Establecimiento de la inmunidad: 15 días después de la vacunación.

Duración de la inmunidad: al menos 1 año desde la vacunación.

5. CONTRAINDICACIONES

Ninguna.

6. REACCIONES ADVERSAS

En algún animal sensibilizado pueden aparecer reacciones anafilácticas ocasionalmente. En ese caso aplicar la terapia adecuada sin demora.

Puede formarse un nódulo en el punto de aplicación de carácter transitorio que dura 5-6 días en menos del 0,5 % de los animales vacunados.

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-12

Página 1 de 3

C/CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8
28022 MADRID
TEL: 91 822 54 01
FAX: 91 822 54 43

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 y adultos)

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

Dosis: 1 ml.

Vía de administración: subcutánea en la región del cuello o espalda.

Primovacunación: aplicar una primera dosis (1 ml) a partir de las 6 semanas de vida en cachorros provenientes de madres sin vacunar o en situación de riesgo, o a partir de las 8 semanas de vida en cachorros provenientes de madres vacunadas. Aplicar una segunda dosis (1ml) 4 semanas más tarde en ambos casos. Si la segunda dosis se aplica antes de las 12 semanas de vida, aplicar una tercera dosis a partir de las 12 semanas de vida.

Revacunación: anual, especialmente en hembras destinadas a la reproducción, animales en situación de riesgo o colectividades.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Añadir al vial que contiene el liofilizado, con jeringuilla y aguja estériles, el disolvente que lo acompaña, agitar suavemente hasta la reconstitución del mismo.

Aplicar inmediatamente después de su reconstitución.

10. TIEMPO DE ESPERA

Cero días.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C). No congelar. Proteger de la luz.

No usar después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta y en la caja después de CAD ó EXP

Periodo de validez después de su reconstitución según las instrucciones: uso inmediato.

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Precauciones especiales para su uso en animales:

No vacunar animales débiles o enfermos

No vacunar animales que no estén perfectamente desparasitados

Guardar máximas medidas de asepsia durante su utilización

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

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

Gestación:

No utilizar este medicamento durante toda la gestación.

Lactancia:

Puede utilizarse durante 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 (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

Al administrar diez dosis del medicamento no se han observado síntomas locales o generales diferentes a los observados con la administración de una dosis habitual del medicamento (ver punto 6).

Incompatibilidades:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

13. 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.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe deshacerse de los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

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

Enero 2024

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

PROPIEDADES INMUNOLÓGICAS

Grupo farmacoterapéutico: vacuna vírica viva contra el parvovirus

Código ATCvet: QI07AD01

Formatos:

Caja con 1 vial de liofilizado de 1 dosis y 1 vial de disolvente con 1 ml

Condiciones de dispensación: **Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.**

Condiciones de administración: **Administración bajo control o supervisión del veterinario**