

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

DOG-VAC P liofilizado y disolvente para suspensión inyectable para perros

2. Composición

Cada dosis (1 ml) contiene:

Principios activos:

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

*Dosis infectiva 50% en cultivo celular.

Liofilizado: Pastilla de color pardo libre de partículas extrañas.

Disolvente: líquido incoloro sin partículas en suspensión.

Solución reconstituida: libre de partículas extrañas.

3. Especies de destino

Perros (cachorros y adultos).

4. Indicaciones de uso

Para la inmunización activa de perros para prevenir la infección por parvovirus (tipo 2).

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

Duración de la inmunidad: al menos 1 año.

5. Contraindicaciones

Ninguna.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales

Vacunar únicamente animales sanos.

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

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 muéstrele 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:

Tras la administración de una dosis 10X no se han observado acontecimientos adversos diferentes de los mencionados en la sección Acontecimientos adversos.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Perros (cachorros y adultos):

Poco frecuentes (1 a 10 animales por cada 1.000 animales tratados):
Nódulo en la zona de aplicación ¹
Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):
Reacción anafiláctica ²

¹Duración de 5-6 días.

²En ese caso, aplicar la terapia adecuada 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 a su representante local > utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o

NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>.

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

Vía subcutánea en la región del cuello o espalda.

Dosis: 1 ml.

- 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 (1 ml) 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. Tiempos de espera

No procede.

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 este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta y caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

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

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.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

2799 ESP

Formatos:

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

15. Fecha de la última revisión del prospecto

06/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización, fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

LABORATORIOS OVEJERO, S.A.U.

Ctra. León-Vilecha, 30

24192 León (España)

Teléfono: +34 987 21 88 10

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

Petia Vet Health, S.A.U.

A Relva s/n – Torneiros

36410 O Porriño, Pontevedra (España)

Tel.: +34 618 75 26 25