

## PROSPECTO:

### CANIGEN MHA2PPi liofilizado y disolvente para suspensión inyectable para perros

#### 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

Virbac, 1 ère avenue – 2065 – L.I.D, 06516 Carros Cedex Francia

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac España SA – Angel Guimera 179-181 – 08950 Esplugues de Llobregat - Barcelona

#### 2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

CANIGEN MHA2PPi liofilizado y disolvente para suspensión inyectable para perros

#### 3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada dosis (1 ml) contiene:

##### Sustancias activas:

Virus del moquillo, vivo atenuado (cepa de Lederle, VR128)	$10^3 - 10^5$ DICC <sub>50</sub> *
Adenovirus canino vivo atenuado tipo 2 (cepa Manhattan)	$10^4 - 10^6$ DICC <sub>50</sub> *
Parvovirus canino vivo atenuado tipo 2 (cepa CPV 780916 Cornell University)	$10^5 - 10^7$ DICC <sub>50</sub> *
Virus parainfluenza, vivo atenuado (cepa Manhattan)	$10^5 - 10^7$ DICC <sub>50</sub> *

\* DICC50: Dosis infectiva 50 % en cultivo celular

#### 4. INDICACIONES DE USO

Para la inmunización activa de los perros:

- previene la mortalidad y los signos clínicos del moquillo canino y de la hepatitis infecciosa canina producida por adenovirus canino tipo 1.
- previene la mortalidad y los signos clínicos y reduce la excreción causada por parvovirus canino tipo 2;
- reduce la infección, signos clínicos y excreción de la enfermedad respiratoria inducida por virus parainfluenza canina.;
- reduce la infección y los signos clínicos inducidos por el virus de la tos de las perreras (adenovirus canino tipo 2 y virus de la parainfluenza canina);

El inicio de la inmunidad es de 3 semanas para el virus del moquillo y parvovirus y 4 semanas para la hepatitis infecciosa y parainfluenza.

La duración de la inmunidad es de 1 año para todas las valencias.

#### 5. CONTRAINDICACIONES

CORREO ELECTRÓNICO

smuwaem@aemps.es

F-DMV-01-12

Página 1 de 4

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

Ninguna

## 6. REACCIONES ADVERSAS

En muy raras ocasiones después de la administración de la primera dosis, los animales pueden presentar una hinchazón leve y transitoria. Esta reacción se resuelve espontáneamente. Después de la administración de la segunda y subsiguientes dosis, la incidencia de esta reacción se reduce notablemente. En muy raras ocasiones puede aparecer dolor y prurito. Sin embargo estas reacciones leves y transitorias en el punto de inyección se resuelven sin tratamiento.

En muy raras ocasiones la vacunación puede inducir una diarrea transitoria, hipertermia o debilidad, así como reacciones de hipersensibilidad. En caso de reacción alérgica o anafiláctica debe administrarse tratamiento sintomático apropiado.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 presenta reacciones adversas durante un tratamiento)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000, incluyendo casos aislados).

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

## 8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

La dosis es de 1 ml/ animal, para cualquier edad y peso por vía subcutánea

Primovacunación: Administrar dos dosis, la primera entre las 8 y 12 semanas de edad y la segunda 3 o 4 semanas más tarde pero no antes de las 12 semanas.

Perros en entornos de alto riesgo: administrar una primera dosis a las 8 semanas de vida seguida de dos dosis cada tres semanas.

El protocolo de vacunación no deberá finalizar en ningún caso antes de la semana 12-13.

Los anticuerpos de la madre pueden influir negativamente sobre la respuesta inmune de la vacuna

Revacunación: Revacunación anual.

Cuando se requiere también una inmunización frente a la rabia y si la vacuna de la rabia de Virbac está disponible, se puede administrar una dosis de la vacuna de la rabia de Virbac en vez del solvente. Consultar la información de la vacuna de rabia de Virbac referente al plan de vacunación de rabia

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Rehidratar el liofilizado con el disolvente, agitar y administrar inmediatamente

## 10. TIEMPO DE ESPERA

No procede.

## 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

Conservar y transportar refrigerado (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 después de CAD(mes/año).

## 12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales para cada especie de destino:

Vacunar únicamente a aquellos animales que presenten buen estado de salud y estén correctamente desparasitados.

Precauciones especiales para su uso en animales:

Efectuar la inyección vacunal adoptando las medidas de asepsia habitualmente requeridas para la vacunación

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

En caso de autoinyección consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el texto del prospecto o la etiqueta

Gestación:

No utilizar este medicamento durante la gestación

Lactancia:

No utilizar este medicamento durante la lactancia

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Se dispone de datos de seguridad y eficacia que demuestran que esta vacuna puede mezclarse y administrarse con la vacuna de la rabia de Virbac.

Puede utilizarse en programas vacunas que utilicen la vacuna frente a Leptospira interrogans serovariedad canicola e icterohaemorrhagiae de Virbac, pudiéndose administrar esta vacuna el mismo día, pero en distintos puntos de inyección.

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

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

No se han observado síntomas de sobredosificación al administrar hasta 10 veces la dosis recomendada

No se observarán otros efectos diferentes que los incluidos en el punto 6.

Incompatibilidades:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario, excepto el mencionado en el apartado de interacciones

**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 eliminar 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**

Junio 2021

**15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

Formatos:

Caja con 1 vial de 3 ml de liofilizado y 1 vial de 3 ml de capacidad con 1 ml de disolvente (1 dosis)

Caja con 10 viales de 3 ml de liofilizado y 10 viales de 3 ml de capacidad con 1 ml de disolvente (10 dosis)

Caja con 50 viales de 3 ml de liofilizado y 50 viales de 3 ml de capacidad con 1 ml de disolvente (50 dosis)

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

**Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria  
Administrado bajo control o supervisión del veterinario**