

## PROSPECTO PARA:

### PARVIGEN 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 España SA – Angel Guimera 179-181 – 08950 Esplugues de Llobregat

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac – 1ere Avenue 2065 m - LID F-06516 Carros Cedex - FRANCIA

2. **DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

PARVIGEN liofilizado y disolvente para suspensión inyectable para perros

3. **COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRA SUSTANCIA**

Cada dosis (1 ml) contiene:

**Sustancias activas:**

Parvovirus canino vivo atenuado tipo 2  
(cepa CPV 780916 – Cornell University)

$10^5$ - $10^7$  DICC<sub>50</sub>\*

\* DICC50: Dosis infectiva 50% en cultivo celular

4. **INDICACIONES DE USO**

Para la inmunización activa de perros para prevenir la mortalidad, y los signos clínicos y reducir la excreción causada por parvovirus

El inicio de la inmunidad es de 3 semanas después de la primovacunación y la duración de la inmunidad es de 1 año.

5. **CONTRAINDICACIONES**

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)

CORREO ELECTRÓNICO

smuwaem@aemps.es

F-DMV-01-12

- 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

Administrar vía subcutánea una dosis sea cual sea la raza, tamaño o edad del perro.

### 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 partir de las 6 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.

Revacunación: Anual.

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Rehidratar el liofilizado con el disolvente, agitar suavemente 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 este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja después de CAD

## 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:

Inocular la vacuna según las condiciones asépticas habituales.

Desparasitar a los animales por lo menos 10 días antes de la vacunación.

Evitar la exposición del animal a la infección durante los 21 días después de la vacunación

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

En caso de autoinyección accidental consulte con un médico inmediatamente y muéstrela 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:

Puede utilizarse en programas vacunales que utilicen las vacunas inactivadas del mismo laboratorio frente al virus de la rabia y *Leptospira interrogans* serovariedad canicola e icterohaemorrhagiae y las vacunas vivas frente a hepatitis, moquillo y parainfluenza: pudiendo administrarse estas vacunas el mismo día, pero en distintos lugares 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

**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 destinados a proteger el medio ambiente

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

Abril 2015

**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.**

**Administración bajo control o supervisión del veterinario**