

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

DOG-VAC DHL liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

2. Composición

Cada dosis (1 ml) contiene:

Principios activos:

Liofilizado

Virus del moquillo canino vivo atenuado, cepa Rockborn $\geq 10^4$ DICC₅₀*
Adenovirus canino tipo 2 (CAV-2), vivo atenuado, cepa Manhattan $10^4 - 10^6$ DICC₅₀*

*DICC₅₀: dosis infectiva 50% en cultivo celular.

Suspensión

Leptospira interrogans inactivada, serovariedad *Canicola*,
cepa ATCC 23470 80% protección**
Leptospira interrogans inactivada, serovariedad *Icterohaemorrhagiae*,
cepa ATCC 43642 80% protección**

**Dosis protectora 80% en hámster según Ph. Eu.

Liofilizado: pastilla de color crema libre de partículas extrañas

Suspensión: transparente libre de partículas extrañas

Producto reconstituido: suspensión clara o ligeramente turbia de color paja libre de partículas extrañas

3. Especies de destino

Perros.

4. Indicaciones de uso

Para la inmunización activa de perros, para prevenir la mortalidad y la enfermedad causada por el virus del moquillo canino; para prevenir la mortalidad y reducir los signos clínicos debidos a la hepatitis infecciosa canina y las *Leptospiras interrogans* serovariedad *Canicola* e *Icterohaemorrhagiae*, y para la reducir los signos clínicos y la infección causada por el adenovirus canino tipo 2.

Establecimiento de la inmunidad: No hay datos específicos.

Duración de la inmunidad: No demostrado (basado en datos bibliográficos).

5. Contraindicaciones

Ninguna.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Vacunar únicamente animales sanos.

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

Agitar suavemente hasta obtener una suspensión homogénea.

Aplicar inmediatamente después de su reconstitución.

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.

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:

Raros (1 a 10 animales por cada 10.000 animales tratados):
Reacción anafiláctica ¹
Muy raros (<1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluidos informes aislados):
Nódulo en la zona de aplicación ²

¹En este caso aplicar la terapia adecuada sin demora.

²Duración de 5-6 días.

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, preferentemente, en la región del cuello o la espalda.

Dosis: 1 ml.

Programa de vacunación:

Edad mínima de administración: 6 semanas de vida.

- Primovacunación: Administrar una primera dosis a las 6-8 semanas de vida.
 - Administrar una segunda dosis de 3 a 5 semanas más tarde.
 - En caso de que la segunda dosis se aplique antes de las 12 semanas de vida, administrar una tercera dosis a partir de las 12 semanas de vida.
- Revacunación: Anual.

9. Instrucciones para una correcta administración

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

Producto reconstituido: suspensión clara o ligeramente turbia de color paja libre de partículas extrañas.

Administrar 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 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

3504 ESP

Formatos:

Caja con 1 vial de liofilizado (1 dosis) y 1 vial de suspensión de 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, y 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

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.