

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Vanguard DA2Pi-CPV, lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie voor honden

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Elke dosis (1 ml) bevat:

Werkzame bestanddelen:

1. Gelyofiliseerde fractie: Vanguard DA2Pi

- Verzwakt levend virus van de ziekte van Carré van de hond, stam N-CDV: niet minder dan $10^{3.0}$ CCID₅₀*
- Verzwakt levend hondenadenovirus, type 2, stam Manhattan: niet minder dan $10^{3.2}$ CCID₅₀*
- Verzwakt levend honden parainfluenza virus, stam NL-CPI-5: niet minder dan $10^{6.0}$ CCID₅₀*

2. Vloeibare fractie: Vanguard CPV

- Verzwakt levend honden parvovirus (CPV), stam NL-35-D, *low passage*: niet minder dan $10^{7.0}$ CCID₅₀*

* Celcultuur Infectieuze Dosis 50 %

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen
Water voor injectie

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoort(en)

Hond.

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Actieve immunisatie van honden om:

- de klinische symptomen van de ziekte veroorzaakt door CDV te verminderen;
- de klinische symptomen veroorzaakt door CAV1 en CAV2 te voorkomen;
- beschadiging van de longen veroorzaakt door CPI te verminderen;
- de klinische symptomen van de ziekte veroorzaakt door CPV (types 2a, 2b en 2c) te verminderen.

Aanvang van de immuniteit:

- CPV component: 7 dagen na de initiële vaccinatie;

- andere componenten: vanaf 3 weken na de vaccinatie.

Duur van de immuniteit:

- het honden parainfluenza virus: 12 maanden;
- het honden parvovirus - zoals voorgesteld via serologie: 12 maanden;
- het honden distempervirus en voor het hondenadenovirus type 2: niet getest via challenge, noch aangetoond.

3.3 Contra-indicaties

Geen.

3.4 Speciale waarschuwingen

Vaccineer alleen gezonde dieren.

In uitzonderlijke omstandigheden kan een overgevoeligheidsreactie ontstaan. Deze vraagt dan een aangepaste symptomatische behandeling met anti-histamines, ontstekingsremmers en/of epinefrine.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Niet van toepassing.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

In geval van accidentele zelfinjectie, onmiddellijk de blootgestelde zone wassen met water. Bij het voorkomen van symptomen, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiters of het etiket te worden getoond.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen

Hond:

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Oedeem op de injectieplaats ¹ , Pijn op de injectieplaats ² Lymfadenopathie ³ Overgevoeligheidsreactie ⁴ Hyperthermie ⁵
---	---

¹ Tijdelijk, 4 tot 6 uur na vaccinatie, verdwijnt normaal na ongeveer 7 dagen. Kan ook optreden, tot 6 cm, 4 uur na gelijktijdige of gemengde toediening van Versiguard Rabies en het Vanguard-assortiment voor honden. Deze symptomen verdwijnen binnen 24 uur.

² Tot 8 dagen na de vaccinatie.

³ Tijdelijk. Kan optreden 4 uur na gelijktijdige of gemengde toediening van Versiguard Rabies en het Vanguard assortiment. Deze symptomen verdwijnen binnen 24 uur.

⁴ In dit geval moet een passende symptomatische behandeling met antihistaminica, ontstekingsremmers en/of epinefrine worden ingesteld.

⁵ Tijdelijk.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of zijn lokale vertegenwoordiger ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie ook rubriek 16 van de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Dracht en lactatie:

Gebruik wordt afgeraden tijdens de dracht en lactatie.

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Immunologische interferentiestudies hebben aangewezen dat dit vaccin gelijktijdig met het vaccin Vanguard Lepto toegediend kan worden.

De beschikbare veiligheids- en efficaciteitsgegevens tonen aan dat dit vaccin subcutaan kan worden toegediend aan honden op dezelfde dag als Versiguard Rabies, hetzij gemengd, of op verschillende plaatsen. De duur van de immuniteit voor het Vanguard gamma bij gebruik met Versiguard Rabies werd niet vastgesteld.

3.9 Toedieningswegen en dosering

Dosering en wijze van toediening

Het gevriesdroogde bestanddeel (Vanguard DA2Pi) verdunnen door middel van het vloeibare bestanddeel (Vanguard CPV). Schudden en de inhoud van de flacon (1 ml) onmiddellijk inspuiten langs subcutane weg.

Primovaccinatie:

- Dieren jonger dan 12 weken op het ogenblik van de inenting:

2 dosissen van dit vaccin met minstens een interval van 14 dagen. De eerste dosis mag gegeven worden vanaf de leeftijd van 6 weken. De tweede moet toegediend worden wanneer het dier ten minste de leeftijd van 12 weken heeft bereikt.

- Dieren van 12 weken of ouder op het ogenblik van de inenting:

Eén enkele dosis van dit vaccin.

Herhalingsvaccinatie:

Een jaarlijkse hervaccinatie met 1 dosis van het vaccin is aangeraden.

Zoals voor alle CPV vaccins, kunnen de hoge gehalten van maternale antilichamen tussenkomen in de respons tegen de fractie CPV. Daarom mag een bijkomende vaccinatie met Vanguard CPV toegediend worden tussen de eerste en tweede dosis van dit vaccin bij jonge honden die een specifiek risico lopen voor infectie door het hondenparvovirus.

Gelijktijdige toediening met Versiguard Rabies:

Om beide producten te mengen, moeten de Vanguard vaccins gereconstitueerd worden volgens hun SKP. Het gereconstitueerde flacon moet goed geschud worden en moet vervolgens gemengd worden met 1 ml Versiguard Rabies in de flacon of in de spuit. Versiguard Rabies moet goed geschud worden voor gebruik. De gemengde vaccins moeten goed geschud worden en moeten vervolgens onmiddellijk subcutaan geïnjecteerd worden.

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiften)

Geen enkele post-vaccinale bijwerkingen werden waargenomen na studies van overdosering met het vaccin.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing.

3.12 Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

4. IMMUNOLOGISCHE GEGEVENS**4.1 ATCvet-code: QI07AD04**

Dit vaccin is bestemd voor de actieve immunisatie van honden tegen de ziekte van Carré, besmettelijke hepatitis (CAV₁), Parvovirose en infectieuze tracheobronchitis te wijten aan het Adenovirus Type 2 en het Parainfluenzavirus.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS**5.1 Belangrijke onverenigbaarheden**

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel behalve Versiguard Rabies en behalve de diergeneesmiddelen die vermeld staan in rubriek 3.8 hierboven.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Gelyofiliseerde fractie (DA2Pi):

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 2 jaar.

Vloeibare fractie (CPV):

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 4 jaar.

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren in een koelkast (2 °C - 8 °C).

Bescherm tegen licht.

Niet in de vriezer bewaren.

De geldigheidsduur is enkel gewaarborgd wanneer het vaccin op bovenvermelde temperaturen bewaard wordt.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Glazen flacon Type I (PhEur) bevat 1 dosis vaccin. De flacons die de gelyofiliseerde fractie bevatten zijn afgesloten met een bromobutyl stop en een aluminium capsule. De flacons die de vloeibare fractie bevatten zijn afgesloten met een chlorobutyl stop en een geëmailleerde aluminium capsule.

Doos bevattende 1, 10, 25 of 100 flacons van 1 dosis gelyofiliseerd vaccin DA2Pi en 1, 10, 25 of 100 flacons van 1 dosis CPV oplosmiddel.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Zoetis Belgium

7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

BE-V161506

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum van eerste vergunningverlening: 30 maart 1993

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

20/08/2025

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).