

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRAIRE

CANIGEN Puppy 2b

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par dose de 1 ml :

Substance active :

Souche CPV39 du Parvovirus canin vivant atténué de type 2b. $10^{5,6}$ à $10^{7,5}$ CCID₅₀

* Cell culture infectious dose

Excipients :

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Suspension injectable incolore.

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Chien (chiot).

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Pour l'immunisation active des chiens contre la parvovirose canine afin de réduire l'excrétion virale et d'éviter la mortalité et les signes typiques (forme entérique) à partir de l'âge de 5 semaines.

La protection débute 2 semaines après la vaccination. Il a été démontré que la durée de protection persiste jusqu'à l'âge de 11 semaines.

4.3 Contre-indications

Aucune.

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

La souche vaccinale peut se propager. Il a été démontré que cette propagation n'entraînait pas d'effets indésirables chez des femelles gestantes ou allaitantes ou chez le chat.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Procéder à l'injection vaccinale en adoptant les mesures d'asepsie habituellement requises pour la vaccination. Les animaux doivent être traités contre les endoparasites intestinaux avant la vaccination. Ne vacciner que les chiots en bonne santé.

Lorsque de grandes quantités d'anticorps maternels sont présentes ($>1/80$), le taux de séroconversion diminue de 94 % à 42 %.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

Le principe actif du vaccin n'est pas pathogène pour l'homme. Il est cependant recommandé de prendre les précautions habituelles permettant d'éviter le contact avec la peau et les muqueuses ainsi que l'auto-

injection. En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Un léger prurit transitoire (qui dure moins d'une minute) avec éventuellement une légère douleur peuvent être observés jusqu'à 30 minutes après la vaccination au point d'injection.

Un gonflement léger peut être observé de façon transitoire au site d'injection. Celui-ci disparaît spontanément dans les 2 à 3 heures après son apparition.

Des réactions d'hypersensibilité peuvent être observées occasionnellement chez certains animaux. En cas de réactions anaphylactiques, administrer d'urgence des corticoïdes ou des antihistaminiques en association au traitement usuel des chocs et réactions anaphylactiques.

4.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Ne pas utiliser durant la gestation et la lactation.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire.

4.9 Posologie et voie d'administration

Administrer une dose de 1 ml du médicament vétérinaire par voie sous-cutanée aux chiots âgés de 5 semaines.

En raison de la distribution hétérogène des anticorps maternels chez les chiots, il est recommandé d'injecter une seconde dose de 1 ml 2 semaines plus tard. Afin d'assurer une protection à long terme, vacciner avec un produit contenant une valence parvovirus selon un schéma de vaccination classique, qui doit commencer avant l'âge de 11 semaines.

4.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

L'injection d'une surdose du médicament correspondant à 10 fois le titre maximal autorisé n'a pas montré d'autres effets que ceux mentionnés dans la rubrique 4.6 « Effets indésirables ».

4.11 Temps d'attente

Sans objet.

5. PROPRIÉTÉS IMMUNOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique : Vaccin contre la parvovirose canine

Code ATCvet : QI07AD01

Le principe actif du vaccin est une souche vivante atténuée de parvovirus canin du type 2b, qui stimule l'immunité active contre la forme entérique de la parvovirose chez les chiots à partir de 5 semaines d'âge. Il induit le développement d'anticorps spécifiques contre les sérotypes CPV -2b, -2a, -2.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Chlorure de sodium

Dihydrogène phosphate de potassium

Phosphate de sodium anhydre

Eau pour injection

6.2 Incompatibilités

Ne pas mélanger avec d'autres vaccins ou d'autres médicaments immunologiques.

6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

6.4 Précautions particulières de conservation

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2°C et 8°C)
Ne pas congeler. Protéger de la lumière.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon (verre, type I) de 3 ml pour préparations injectables avec un bouchon en élastomère et contenant 1ml de vaccin.

Le médicament vétérinaire est présenté en boîtes de 10 ou 50 flacons.

6.6 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou des déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences nationales. Les déchets doivent être détruits par autoclavage, incinération ou immersion dans un désinfectant adapté, conformément aux exigences nationales.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

VIRBAC – 1^{ère} avenue – 2065 m – L.I.D. – 06516 Carros – FRANCE

8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE-V272501

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation : 09/05/2005

Date de renouvellement de l'autorisation : 26/03/2008

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

14/06/2018

A NE DELIVRER QUE SUR ORDONNANCE VETERINAIRE