

PŘÍBALOVÁ INFORMACE

Canigen Puppy 2b

1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce:

VIRBAC
Iére Avenue-2065 m
F-06516 Carros Cedex
Francie

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Canigen Puppy 2b
Injekční suspenze.

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Parvovirus enteritidis canis attenuatum 2b, kmen CPV 39..... $10^{5,6}$ - $10^{7,5}$ TCID₅₀*

*50% infekční dávka pro tkáňové kultury

4. INDIKACE

K aktivní imunizaci psů proti psí parvoviróze, ke snížení vylučování viru, k prevenci mortality a typických příznaků (enterická forma) od 5 týdnů věku. Nástup imunity se dostavuje 2 týdny po vakcinaci. Délka trvání imunity byla prokázána do 11. týdne věku.

5. KONTRAINDIKACE

Nejsou.

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

V místě aplikace injekce se může v některých případech vyskytnout mírný, přechodný pruritus (trvající méně než 1 minutu) a mírná bolestivost až do 30 minut po vakcinaci. V místě aplikace může být také pozorován mírný, přechodný otok, který po dvou až třech hodinách sám zmizí.

U některých zvířat lze pozorovat reakce v důsledku přecitlivělosti na přípravek. V případě anafylaktických reakcí okamžitě zahajte léčbu kortikoidy nebo antihistaminiky jako při běžné léčbě anafylaktických reakcí.

Jestliže zaznamenáte jakékoliv závažné nežádoucí účinky či jiné reakce, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, oznamte to prosím vašemu veterinárnímu lékaři.

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Pes (štěně).

8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA A ZPŮSOB PODÁNÍ

Podávejte jednu dávku 1 ml přípravku subkutánně štěňatům od 5 týdnů věku.

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Z důvodu heterogenního šíření mateřských protilátek mezi štěňaty se doporučuje o 2 týdny později revakcinace v dávce 1 ml. K zajištění dlouhodobé imunity by se mělo provést konvenční vakcinační schéma se začátkem před 11. týdnem věku s vakcínou obsahující valenci parvoviru.

10. OCHRANNÁ LHŮTA

Není určeno pro potravinová zvířata.

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávat mimo dosah dětí.

Uchovávejte a přepravujte chlazené (2°C – 8°C).

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Vakcinační kmen se může šířit. Bylo prokázáno, že toto šíření nezpůsobuje u březích nebo laktujících fen nebo koček žádné nežádoucí účinky.

Vakcínu je třeba podávat při dodržení běžných aseptických podmínek pro vakcinaci. Před vakcinací je třeba zvířata přeléčit na střevní endoparazity. Očkujte pouze zdravá štěňata. V případě vysokých hladin mateřských protilátek ($> 1/80$), je poměr sérokonverze redukován z 94% na 42%.

Léčivá látka vakcíny nemá u člověka patogenní účinky, avšak doporučuje se dodržet běžná opatření k zamezení potřísnění kůže a sliznic a sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem. V případě náhodného sebepoškození vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Nepoužívat v průběhu březosti a laktace.

13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

Likvidovat odpad vařením, spálením nebo ponořením do vhodného dezinfekčního přípravku schváleného k tomuto účelu příslušnými úřady.

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

Říjen 2012

15. DALŠÍ INFORMACE

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny, pokud je podávána zároveň s jinou vakcínou.

Nemísit s jinou vakcínou nebo imunologickým přípravkem.

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Velikost balení:

10 x 1 dávka

50 x 1 dávka

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.