

## PROSPECTO

### 1. Denominación del medicamento veterinario

CANIGEN DHPPi liofilizado y disolvente para suspensión inyectable para perros

### 2. Composición

Una vez reconstituida, cada dosis de 1 ml contiene:

#### Principios activos:

Liofilizado

Virus del moquillo canino (CDV) - cepa de Lederle viva atenuada	$10^{3.0} - 10^{4.9}$ DICC <sub>50</sub> *
Adenovirus canino tipo 2 (CAV-2) - cepa Manhattan viva atenuada	$10^{4.0} - 10^{6.0}$ DICC <sub>50</sub> *
Parvovirus canino (CPV) - cepa Cornell 780916 viva atenuada	$10^{5.0} - 10^{6.8}$ DICC <sub>50</sub> *
Virus parainfluenza canina (CPiV) - cepa Manhattan viva atenuada	$10^{5.0} - 10^{6.9}$ DICC <sub>50</sub> *

*\*Dosis infectiva 50% en cultivo celular*

Liofilizado: liofilizado blanco.

Disolvente: líquido incoloro.

### 3. Especies de destino

Perros.



### 4. Indicaciones de uso

Para la inmunización activa de perros:

- previene la mortalidad y los signos clínicos causados por el CDV;
- previene la mortalidad y los signos clínicos causados por el adenovirus canino tipo I (CAV-1);
- previene la mortalidad y los signos clínicos y reduce la excreción causada por el CPV en estudios de desafío con la cepa CPV-2b;
- previene los signos clínicos y reduce la excreción causada por el CPV en estudios de desafío con la cepa CPV-2c;
- reduce los signos clínicos respiratorios y la excreción viral causada por CPiV y CA-2.

Establecimiento de la inmunidad:

- A partir de 3 semanas después de la primovacunaación para CDV, CAV-2 y CPV.
- A partir de 4 semanas después de la primovacunaación para CAV-1 y CPiV.

Duración de la inmunidad:

Después de la primovacunaación: un año

En los estudios de duración de la inmunidad, un año después de la primovacunaación no hubo diferencias significativas entre perros vacunados y perros control en la excreción viral para CPiV o CAV-2.

Después de la revacunación anual, la duración de la inmunidad es de tres años para CDV, CAV-1, CAV-2 y CPV, y de 1 año para CPiV.

Para CAV-2, la duración de la inmunidad después de la revacunación anual no se estableció por desafío, y se basó en la presencia de anticuerpos CAV-2, 3 años después de la revacunación.

## **5. Contraindicaciones**

Ninguna.

## **6. Advertencias especiales**

### Advertencias especiales:

Vacunar únicamente animales sanos.

En cachorros sensibles que se sospeche presentan niveles bajos de anticuerpos maternos (es decir, cachorros de madres no vacunadas, de camadas grandes, malos comedores...), el veterinario puede recomendar la inmunización temprana (p. ej. en caso de socialización temprana del cachorro, entorno de alto riesgo...) y el esquema de vacunación debe adaptarse en consecuencia (ver sección “Posología para cada especie, modo y vías de administración”).

La presencia de anticuerpos maternos (cachorros de madres vacunadas) puede, en algunos casos, interferir con la vacunación. En estos casos, el esquema de vacunación debe adaptarse en consecuencia (ver apartado “Posología para cada especie, modo y vías de administración”).

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

Después de la vacunación, las cepas vacunales del virus vivo (CAV-2, CPV) pueden transmitirse a animales no vacunados, sin efecto patológico para estos animales en contacto.

### 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 y lactancia:

No utilizar este medicamento durante toda la gestación o la lactancia.

### Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Existe información sobre la seguridad y la eficacia que demuestra que esta vacuna puede ser mezclada y administrada con la vacuna de *Leptospira* de Virbac, que contiene las cepas de *Leptospira interrogans* (serogrupo Canicola serovar Canicola y serogrupo Icterohaemorrhagiae serovar Icterohaemorrhagiae) o con la vacuna de rabia de Virbac, si están disponibles.

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario excepto los medicamentos 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:

La administración de una sobredosis de 10 veces, en una sola inyección, no causó ninguna otra reacción diferente a las mencionadas en la sección “Acontecimientos adversos”, excepto que la duración de las reacciones locales se incrementó (hasta 26 días). En cachorros de 6 semanas de edad, puede observarse con frecuencia hinchazón ( $\leq 2$  cm), en ocasiones asociada a dolor y, en ocasiones, seguida de nódulos ( $\leq 0,1$  cm), que se resuelve espontáneamente en un plazo de 2 semanas.

### Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

#### Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario, excepto el diluyente suministrado para su uso con el medicamento veterinario y excepto con aquellos medicamentos mencionados en la sección “Interacciones con otros medicamentos y otras formas de interacción”.

### **7. Acontecimientos adversos**

Perros:

Frecuentes (1 a 10 animales por cada 100 animales tratados):
Inflamación en el punto de inyección <sup>1,2,3</sup> , edema en el punto de inyección <sup>2,3,4</sup> Letargia <sup>2</sup>
Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):
Dolor en el punto de inyección <sup>2,3</sup> , prurito en el punto de inyección (picor) <sup>2,3</sup> Hipertermia <sup>2</sup> , anorexia <sup>2</sup> Trastornos del aparato digestivo <sup>2</sup> (p. ej. diarrea <sup>2</sup> , vómitos <sup>2</sup> )
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):
Reacción de hipersensibilidad (p. ej. anafilaxia (forma grave de reacción alérgica), reacción cutánea alérgica como edema alérgico (hinchazón), eritema con urticaria (enrojecimiento), prurito alérgico (picor)) <sup>5</sup>

<sup>1</sup> ( $\leq 4$  cm). En cachorros de 6 semanas de edad, puede observarse con mucha frecuencia hinchazón ( $\leq 2$  cm), en ocasiones asociada a dolor y, en ocasiones, seguida de nódulos ( $\leq 0,1$  cm), que se resuelve espontáneamente en un plazo de 2 semanas (consúltense los síntomas de la sección de sobredosificación).

<sup>2</sup> Transitorios.

<sup>3</sup> Se resuelven espontáneamente en 1 o 2 semanas.

<sup>4</sup> Ligeramente difuso.

<sup>5</sup> Debe administrarse tratamiento sintomático apropiado sin demora.

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](http://bit.ly/tarjeta_verde)

o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

### **8. Posología para cada especie, modo y vías de administración**

Después de la reconstitución del liofilizado con el disolvente, agitar suavemente y administrar inmediatamente una dosis de 1 ml vía subcutánea, siguiendo el siguiente protocolo de vacunación:

#### Primovacunación:

- Primera inyección a partir de las 8 semanas de edad.
- Segunda inyección 3 o 4 semanas más tarde.

Los anticuerpos maternos pueden, en algunos casos, influir en la respuesta inmune a la vacuna. En estos casos, se recomienda administrar una tercera dosis a partir de las 15 semanas de edad.

Cuando se recomienda una vacunación temprana en cachorros sensibles (ver sección “Advertencias especiales”), puede administrarse una inyección adicional a partir de las 6 semanas de vida, seguida 2 semanas después (a partir de las 8 semanas de edad) del esquema de vacunación habitual (2 inyecciones con un intervalo de 3-4 semanas).

#### Revacunación:

Administrar una inyección de refuerzo de una dosis única 1 año después de la primovacunación.

Las siguientes vacunaciones se realizarán a intervalos de hasta 3 años.

Se requiere revacunación anual para el componente de CpiV.

Cuando se requiera también una inmunización activa frente a *Leptospira*, se puede administrar la vacuna de *Leptospira* de Virbac en lugar del disolvente. Después de la reconstitución de una dosis del medicamento veterinario con una dosis de la vacuna de *Leptospira* de Virbac, agitar suavemente (el medicamento veterinario reconstituido es ligeramente beige rosado) y administrar inmediatamente una dosis de 1 ml vía subcutánea, siguiendo el mismo protocolo de vacunación indicado anteriormente (se requiere revacunación anual para el componente de *Leptospira*). Consulte la información de la vacuna *Leptospira* de Virbac en relación al esquema de vacunación frente a *Leptospira*.

Cuando también se requiera inmunización activa contra la rabia, y si la vacuna antirrábica de Virbac está disponible, se puede utilizar 1 dosis de la vacuna de la rabia de Virbac en lugar del disolvente. Consultar la información de la vacuna antirrábica de Virbac en lo referente al protocolo de vacunación frente a la rabia.

## **9. Instrucciones para una correcta administración**

El aspecto del medicamento veterinario reconstituido es ligeramente rosa.

## **10. Tiempos de espera**

No procede.

## **11. Precauciones especiales de conservación**

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar y transportar refrigerado (entre 2°C y 8°C).

Proteger de la luz.

No congelar.

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**

3460 ESP

1 x 1 dosis de liofilizado y 1 x 1 ml de disolvente  
5 x 1 dosis de liofilizado y 5 x 1 ml de disolvente  
10 x 1 dosis de liofilizado y 10 x 1 ml de disolvente  
25 x 1 dosis de liofilizado y 25 x 1 ml de disolvente  
50 x 1 dosis de liofilizado y 50 x 1 ml de disolvente  
100 x 1 dosis de liofilizado y 100 x 1 ml de disolvente

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

### **15. Fecha de la última revisión del prospecto**

09/2025

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:

VIRBAC

1<sup>ère</sup> avenue - 2065m - LID

06516 Carros

France

Representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

VIRBAC ESPAÑA SA

Ángel Guimerá 179-181

08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)

Tel: + 34 93 470 79 40

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

### **17. Información adicional**

En cachorros sensibles, se ha establecido la seguridad de la vacunación a las 6 semanas de edad, y se ha demostrado el beneficio de la adición de una inyección basándose en los siguientes puntos:

- para CPiv, basándose en la reducción de la excreción a partir de 2 semanas después de las primeras 2 inyecciones,

- para CDV, CAV-2, CAV-1, CPV2 y CPV2-c, basándose en la presencia de anticuerpos 2 semanas después de una sola inyección.