

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

PARVIGEN лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия.

2. Състав

Всяка доза от 1 ml съдържа:

Активни вещества:

Лиофилизат:

Жив атенюиран кучешки парвовирус (CPV) - щам CPV780916..... 10^5 - 10^7 CCID₅₀*

* 50% инфекциозна доза за клетъчна култура

Лиофизиат: бял лиофизат

Разтворител: безцветна течност

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета

4. Показания за употреба

За активна имунизация на кучета за предотвратяване на смъртността и клиничните признаци, и намаляване на екскрецията, причинени от кучешкия парвовирус.

Начало на имунитета: 3 седмици след първата ваксинация.

Продължителност на имунитета: до 1 година.

5. Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

6. Специални предупреждения

Да се ваксинират само здрави животни.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

След ваксинация, живият вирусен ваксинален щам (CPV) може да се разпространи сред неваксинираните животни без да има патологични изменения при тези контактни животни.

Препоръчва се животните да бъдат третираны за вътрешни паразити 10 дни преди ваксинацията.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се

предостави листовката или етикета на продукта.

Бременност:

Не се използва при бременни женски животни.

Лактация:

Не се препоръчва прилагането му по време на лактация.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Няма налична информация за безопасността и ефикасността от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарни лекарствени продукти. Поради тази причина, прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарен лекарствен продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

Предозиране:

Десетократно предозиране на ветеринарния лекарствен продукт не води до други реакции, различни от споменатите в точка “Неблагоприятни реакции”.

Основни несъвместимости:

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт

7. Неблагоприятни реакции

Кучета:

Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):
Болка в мястото на инжектиране ^{1,2} , Сърбеж в мястото на инжектиране ^{1,2} , Диария ¹ , Хипертермия ¹ , Слабост ¹
Неопределена честота (не може да се оцени от наличните данни)
Подуване в мястото на инжектиране ^{1,2,3,4} Реакция на свръхчувствителност ⁵ , алергична реакция ⁵ , анафилаксия ⁵

¹ Преходна.

² Отшумява спонтанно без лечение.

³ Лека.

⁴ След първата доза. След прилагане на втората и на следващите дози честотата на тази реакция значително намалява.

⁵ Трябва да се приложи подходящо симптоматично лечение.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или на местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/phv>

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Подкожно приложение.

След разтваряне на лиофилизата с разтворителя на ветеринарния лекарствен продукт, една доза от ваксината се прилага подкожно по следната схема:

Основна ваксинация

От 8 седмична възраст се правят 2 ваксинации в 3 - 4 седмичен интервал.

При наличие на висок титър на майчини антитела се препоръчва трета ваксинация след 3 - 4 седмици.

Реваксинация

Годишна ваксина.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

10. Карентни срокове

Не е приложимо.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °С – 8 °С).

Да се пази от замръзване.

Да се пази от светлина.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, след Годен до: **Exp.** посочен върху етикета. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт: 2 години.

Срок на годност след разтваряне съгласно указанията: използвайте незабавно.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-2301

Размери на опаковката: :

Пластмасова кутия с 10, 50 и 100 флакона.

Лиофилизат

3 ml стъклен флакон, съдържащ 1 доза лиофилизирана част от ваксината. Флакона е затворен с еластична гумена запушалка и алуминиева капачка.

Разтворител

3 ml стъклен флакон, съдържащ 1 ml стерилна вода за инжекции. Флакона е затворен с еластична гумена запушалка и алуминиева капачка.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

18/08/2025

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

VIRBAC

1^{ère} avenue 2065M LID

06516 Carros

Франция

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции :

ЕРГОН МИЛАНОВА ЕООД

с. Бърложница 2222, Софийска област

Република България

Тел: + 359 888215520

ergonood@gmail.com

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.

12.9.2025 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ

ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП

Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV