

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

PARVIGEN liofilizado y disolvente para suspensión inyectable para perros.

2. Composición

Cada dosis (1 ml) contiene:

Principio activo:

Parvovirus canino, vivo atenuado, tipo 2 (CPV-2), cepa Cornell 780916..... $10^5 - 10^7$ DICC₅₀*

* DICC₅₀: Dosis infectiva 50 % en cultivo celular

Liofilizado: liofilizado blanco.

Suspensión: líquido incoloro.

3. Especies de destino

Perros.

4. Indicaciones de uso

Para la inmunización activa de perros para prevenir la mortalidad y los signos clínicos y reducir la excreción causada por parvovirus canino tipo 2.

Establecimiento de la inmunidad: 3 semanas después de la primovacunación.

Duración de la inmunidad: 1 año.

5. Contraindicaciones

Ninguna.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Vacunar únicamente animales sanos.

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

Inocular la vacuna según las condiciones asépticas habituales.

Evitar la exposición del animal a la infección durante los 21 días después de la vacunación.

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 la gestación y la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Puede utilizarse en programas vacunales que utilicen las vacunas inactivadas del mismo laboratorio frente al virus de la rabia y *Leptospira interrogans* serovariedad *canicola* e *icterohaemorrhagiae* y las vacunas vivas frente a hepatitis, moquillo y parainfluenza: pudiendo administrarse estas vacunas el mismo día, pero en distintos lugares de inyección.

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

No se han observado síntomas de sobredosificación al administrar hasta 10 veces la dosis recomendada.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Muy raros (< 1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):

Hinchazón en el punto de inyección^{1,2}, Dolor en el punto de inyección^{1,2}, Prurito en el punto de inyección^{1,2}

Diarrea¹

Hipertermia¹

Debilidad¹

Reacción de hipersensibilidad³, Reacción alérgica³, Anafilaxia³

¹ Transitorio.

² Leve y con resolución espontánea sin tratamiento.

³ En este caso debe administrarse un tratamiento sintomático adecuado.

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 al representante local del titular de la autorización de comercialización 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

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

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

Vía subcutánea.

Administrar una dosis sea cual sea la raza, tamaño o edad del perro.

Primovacunación:

Administrar dos dosis, la primera entre las 8 y 12 semanas de edad y la segunda 3 o 4 semanas más tarde pero no antes de las 12 semanas.

Perros en entornos de alto riesgo: administrar una primera dosis a partir de las 6 semanas de vida seguida de dos dosis cada tres semanas.

El protocolo de vacunación no deberá finalizar en ningún caso antes de la semana 12-13.

Revacunación: Anual.

9. Instrucciones para una correcta administración

Rehidratar el liofilizado con el disolvente y administrar inmediatamente.
El aspecto del medicamento veterinario reconstituido es ligeramente rosado.

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).

No congelar.

Proteger de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja 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

3238 ESP

Formatos:

Caja con 1 vial de liofilizado de 3 ml de capacidad y 1 vial de 3 ml de capacidad con 1 ml de disolvente (1 dosis).

Caja con 10 viales de liofilizado de 3 ml de capacidad y 10 viales de 3 ml de capacidad con 1 ml de disolvente (10 dosis).

Caja con 50 viales de liofilizado de 3 ml de capacidad y 50 viales de 3 ml de capacidad con 1 ml de disolvente (50 dosis).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

04/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

VIRBAC ESPAÑA SA
Angel Guimera 179-181
08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)
España
Tel: +34 93 470 79 40

Fabricante responsable de la liberación del lote:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06510 Carros
Francia

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