

BIJSLUITER**1. Naam van het diergeneesmiddel**

Vanguard CPV suspensie voor injectie voor honden

2. Samenstelling

Elke dosis (1 ml) bevat:

Werkzaam bestanddeel:

Verzwakt levend honden parvovirus (CPV), stam NL-35-D, *low passage*: niet minder dan $10^{7.0}$ CCID₅₀*

* Celcultuur Infectieuze Dosis 50 %

3. Doeldiersoort(en)

Hond.

4. Indicaties voor gebruik

Actieve immunisatie van honden om de klinische symptomen van de ziekte veroorzaakt door CPV (types 2a, 2b en 2c) te verminderen.

Aanvang van de immuniteit: 7 dagen na de initiële vaccinatie.

Duur van de immuniteit (zoals voorgesteld via serologie): 12 maanden.

5. Contra-indicaties

Geen.

6. Speciale waarschuwingen**Speciale waarschuwingen:**

Vaccineer alleen gezonde dieren.

In uitzonderlijke omstandigheden kan een overgevoeligheidsreactie ontstaan. Deze vraagt dan een aangepaste symptomatische behandeling met anti-histamines, ontstekingsremmers en/of epinefrine.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Niet van toepassing.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

In geval van accidentele zelfinjectie, onmiddellijk de blootgestelde zone wassen met water. Bij het voorkomen van symptomen, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiters of het etiket te worden getoond.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

Dracht en lactatie:

Gebruik wordt afgeraden tijdens de dracht en de lactatie.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Immunologische interferentiestudies hebben aangewezen dat dit vaccin gelijktijdig met het vaccin Vanguard Lepto toegediend kan worden.

Dit vaccin kan als verdunningsmiddel dienen voor de fractie DA2Pi van de Vanguard vaccins.

De beschikbare veiligheids- en efficaciteitsgegevens tonen aan dat dit vaccin subcutaan kan worden toegediend aan honden op dezelfde dag als Versiguard Rabies, hetzij gemengd, of op verschillende plaatsen. De duur van de immuniteit voor het Vanguard gamma bij gebruik met Versiguard Rabies werd niet vastgesteld.

Overdosering:

Geen enkele post-vaccinale bijwerkingen werden waargenomen na studies van overdosering met het vaccin.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel behalve Versiguard Rabies en behalve de diergeneesmiddelen die vermeld staan in rubriek 6 hierboven.

7. Bijwerkingen

Hond:

| |
|--|
| Vaak (1 tot 10 dieren/100 behandelde dieren): |
| Zwelling op de injectieplaats ¹ , Pijn op de injectieplaats ² Hyperthermie ³ |
| Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen): |
| Lymfadenopathie ⁴ Overgevoeligheidsreactie ⁵ |

¹ Tijdelijk, 4 tot 6 uur na vaccinatie, verdwijnt normaal na ongeveer 7 dagen. Kan ook optreden, tot 6 cm, 4 uur na gelijktijdige of gemengde toediening van Versiguard Rabies en het Vanguard assortiment. Deze symptomen verdwijnen binnen 24 uur.

² Tot 8 dagen na de vaccinatie.

³ Tijdelijk.

⁴ Tijdelijk. Kan optreden 4 uur na gelijktijdige of gemengde toediening van Versiguard Rabies en het Vanguard assortiment. Deze symptomen verdwijnen binnen 24 uur.

⁵ In dit geval moet een passende symptomatische behandeling met antihistaminica, ontstekingsremmers en/of epinefrine worden ingesteld.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de

vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Dosering en wijze van toediening

De inhoud van de flacon (1 ml) inspuiten langs subcutane weg

Vaccinatieschema:

Primovaccinatie :

- *Dieren jonger dan 12 weken op het ogenblik van de inenting:*

2 dosissen van het vaccin met minstens een interval van 14 dagen. De eerste dosis mag gegeven worden vanaf de leeftijd van 6 weken. De tweede moet toegediend worden wanneer het dier ten minste de leeftijd van 12 weken heeft bereikt.

- *Dieren van 12 weken of ouder op het ogenblik van de inenting:*

Eén enkele dosis van het vaccin.

Herhalingsvaccinatie:

Een jaarlijkse hervaccinatie met 1 dosis van het vaccin is aangeraden.

Gelijktijdige toediening met Versiguard Rabies:

Om beide producten te mengen, moeten de Vanguard vaccins gereconstitueerd worden volgens hun SKP. Het gereconstitueerde flacon moet goed geschud worden en moet vervolgens gemengd worden met 1 ml Versiguard Rabies in de flacon of in de spuit. Versiguard Rabies moet goed geschud worden voor gebruik. De gemengde vaccins moeten goed geschud worden en moeten vervolgens onmiddellijk subcutaan geïnjecteerd worden.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Zoals voor alle CPV vaccins, kunnen de hoge gehalten van maternale antilichamen tussenkomen in de respons tegen de fractie CPV. Daarom mag een bijkomende vaccinatie met Vanguard CPV toegediend worden tussen de eerste en tweede dosis van het vaccin bij jonge honden die een specifiek risico lopen voor infectie door het hondenparvovirus.

10. Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren in een koelkast (2 °C - 8 °C).

Bescherm tegen licht.

Niet in de vriezer bewaren.

De geldigheidsduur is enkel gewaarborgd wanneer het vaccin op bovenvermelde temperaturen bewaard wordt.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de buitenverpakking na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

BE-V161576

Glazen flacon Type I (PhEur) bevat 1 dosis vaccin. De flacons zijn afgesloten met een chlorobutyl stop en een geëmailleerde aluminium capsule.

Doos bevattende 1, 10, 25 of 100 flacons van 1 dosis vaccin.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Juni 2025

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Zoetis Belgium

Rue Laid Burniat 1

B-1348 Louvain-La-Neuve

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Zoetis Belgium SA

Mercuriusstraat 20

1930 Zaventem

België

Tel: +32 (0) 800 99 189