

## PROSPECTO:

CANIGEN 7 liofilizado y suspensión para suspensión inyectables para perros

### 1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote  
Virbac – 06516 Carros - Francia

Representante del titular

Virbac España SA – Angel Guimera 179-181 – 08950 Esplugues de Llobregat

### 2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

CANIGEN 7 liofilizado y suspensión para suspensión inyectables para perros

### 3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada dosis (1 ml) contiene

#### Sustancias activas:

##### Liofilizado:

Virus del moquillo, vivo atenuado (cepa de Lederle, VR128)	10 <sup>3</sup> -10 <sup>5</sup> DICC <sub>50</sub> *
Adenovirus canino vivo atenuado tipo 2 (cepa Manhattan)	10 <sup>4</sup> -10 <sup>6</sup> DICC <sub>50</sub> *
Parvovirus canino vivo atenuado tipo 2 (cepa CPV 780916 Cornell University)	10 <sup>5</sup> -10 <sup>7</sup> DICC <sub>50</sub> *
Virus parainfluenza, vivo atenuado (cepa Manhattan)	10 <sup>5</sup> -10 <sup>7</sup> DICC <sub>50</sub> *

\* DICC50: Dosis infectiva 50 en cultivo celular

##### Suspensión:

*Leptospira interrogans* inactivada serovariedad *canicola* cepa 601903  
≥ 80 % de protección\*\*.

*Leptospira interrogans* inactivada serovariedad *icterohaemorrhagiae* cepa 601895  
≥ 80 % de protección\*\*.

\*\* protección en Hámster– Ph Eur monografía 447, test de potencia

### 4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Para la inmunización activa de los perros:

- previene la mortalidad y los signos clínicos del moquillo canino y de la hepatitis infecciosa canina producida por adenovirus canino tipo 1
- previene la mortalidad y los signos clínicos y reduce la excreción causada por parvovirus canino tipo 2;
- reduce la infección, signos clínicos y excreción de la enfermedad respiratoria inducida por virus parainfluenza canina.;
- reduce la infección y los signos clínicos inducidos por el virus de la tos de las perreras (adenovirus canino tipo 2 y virus de la parainfluenza canina);

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-12

Página 1 de 4

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8  
28022 MADRID  
TEL: 91 822 54 01  
FAX: 91 822 54 43

- previene la mortalidad y reduce la infección, signos clínicos colonización renal, lesiones renales y difusión por la orina de *L. canicola* y *L. icterohaemorrhagiae*;

El inicio de la inmunidad es de 3 semanas para el virus del moquillo, tos de las perreras, parvovirus, 4 semanas para la hepatitis infecciosa y parainfluenza, 5 semanas para *L. canicola* y 2 semanas para *L. Icterohaemorrhagiae*.

La duración de la inmunidad es de 1 año para todas las valencias.

## 5. CONTRAINDICACIONES

Ninguna

## 6. REACCIONES ADVERSAS

En muy raras ocasiones después de la vacunación los animales pueden presentar en el punto de inyección un nódulo o hinchazón leve y transitorio que puede acompañarse de dolor y prurito. Estas reacciones se pueden resolver de forma espontánea.

En muy raras ocasiones la vacunación puede inducir una diarrea transitoria, hipertermia o debilidad, así como reacciones de hipersensibilidad. En caso de reacción alérgica o anafiláctica debe administrarse tratamiento sintomático apropiado.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 presenta reacciones adversas durante un tratamiento)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000, incluyendo casos aislados).

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en esta etiqueta-prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

## 7. ESPECIES DE DESTINO

Perros

## 8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

La dosis es de 1 ml/animal, para cualquier edad y peso vía subcutánea  
Rehidratar el liofilizado con la suspensión líquida y administrar inmediatamente.

Se deberá vacunar previamente a cachorros a partir de 8 semanas con la vacuna viva del mismo laboratorio frente a virus de moquillo, parvovirus, hepatitis y parainfluenza y vacuna inactivada frente a *Leptospira interrogans* serovariedad *canicola* e *icterohaemorrhagiae*

Primovacunación:

Administrar una dosis de Canigen 7, 3 o 4 semanas más tarde de lo indicado en el párrafo anterior y siempre a partir de las 12 semanas de edad

Los anticuerpos de la madre pueden influir negativamente sobre la respuesta inmune de la vacuna. En estos casos se recomienda administrar una tercera dosis de la misma a las 15 semanas de edad.

Revacunación: anual.

Cuando se requiere también una inmunización frente a la rabia y si la vacuna de la rabia de Virbac está disponible, se puede administrar una dosis de la vacuna de la rabia de Virbac en vez del solvente. Consultar la información de la vacuna de rabia de Virbac referente al plan de vacunación de rabia

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Rehidratar el liofilizado con la suspensión líquida y administrar inmediatamente.

## 10. TIEMPO 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 CAD

## 12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales para cada especie de destino:

Vacunar únicamente a aquellos animales que presenten buen estado de salud y estén correctamente desparasitados.

Precauciones especiales para su uso en animales:

Efectuar la inyección vacunal adoptando las medidas de asepsia habitualmente requeridas para 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 muéstrela el prospecto o la etiqueta.

Uso durante la gestación, y lactancia

No utilizar este medicamento durante la gestación y la lactancia

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Se dispone de datos de seguridad y eficacia que demuestran que esta vacuna puede mezclarse y administrarse con la vacuna de la rabia de Virbac..

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario excepto el mencionado anteriormente. La decisión so-

bre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos:

No se han observado síntomas de sobredosificación al administrar hasta 10 veces el liofilizado y hasta 2 veces la suspensión (disolvente) recomendada.

No se observarán otros efectos diferentes que los incluidos en el apartado de reacciones adversas.

Incompatibilidades:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario, excepto el mencionado en el apartado de interacciones

### **13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinados a proteger el medio ambiente

### **14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ**

Junio 2021

### **15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

Formatos;

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

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

Caja con 500 viales de 3 ml de liofilizado y 50 viales de 3 ml de capacidad con 1 ml de suspensión (1 dosis)

Es posible que no se comercialicen todos los formatos

**Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria  
Administración bajo control o supervisión del veterinario**