

BIJSLUITER
Canigen Puppy 2b

**1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR
VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLENDE**

VIRBAC – 1ère Avenue – 2065 m – L.I.D. – F-06516 Carros – FRANKRIJK

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Canigen Puppy 2b

Kleurloze suspensie voor injectie.

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per dosis van 1 ml:

Werkzaam bestanddeel:

Levend geattenuëerd canine parvovirus 2b stam CPV39 $10^{5,6}$ tot $10^{7,5}$ TCID₅₀*

* Cell culture infectious dose

4. INDICATIES

Voor de actieve immunisatie van honden vanaf een leeftijd van 5 weken tegen canine parvovirosis, om de virus uitscheiding te reduceren en om mortaliteit en typische symptomen (enterale vorm) te voorkomen. De bescherming begint twee weken na de vaccinatie. Het is aangetoond dat de bescherming aanhoudt totdat de hond 11 weken oud is.

5. CONTRA-INDICATIES

Geen.

6. BIJWERKINGEN

Een lichte, voorbijgaande, soms pijnlijke, jeuk (die minder dan 1 minuut duurt) kan binnen 30 minuten na de vaccinatie worden waargenomen op de injectieplaats. Ook kan een lichte, voorbijgaande zwelling worden waargenomen op de injectieplaats die binnen 2-3 uur spontaan weer verdwijnt.

Incidenteel kunnen er bij sommige dieren hypersensitiviteitsreacties worden waargenomen. In het geval van anafylactische reacties moet er onmiddellijk gestart worden met een corticosteroïdentherapie of antihistaminica gecombineerd met de gebruikelijke behandeling bij anafylactische reacties/shocks.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond (puppy).

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT , WIJZE VAN GEBRUIK VAN TOEDIENINGSWEG

Dien een dosis van 1 ml van het diergeneesmiddel subcutaan toe aan 5 weken oude puppies.
Vanwege de heterogene distributie van maternale antilichamen bij puppies, is het aanbevolen 2 weken later opnieuw een dosis van 1 ml toe te dienen.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Voor een langdurende bescherming, dient het dier ingeënt te worden met een parvovirus valentie volgens een gebruikelijk vaccinatieschema dat dient te beginnen voor de leeftijd van 11 weken.

10. WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

11. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Bewaren en transporteren bij 2°C - 8°C (in een koelkast).
Niet in de vriezer bewaren. Beschermen tegen licht.
Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

De vaccinstam kan zich verspreiden. Het is aangetoond dat deze verspreiding geen bijwerkingen veroorzaakte bij drachtige of lacterende teven of katten.

Het vaccin dient volgens de gebruikelijke aseptische voorzorgsmaatregelen toegediend te worden. De dieren vóór de vaccinatie tegen maagdarmwormen behandelen.

Vaccineer alleen gezonde puppies.

In geval van een hoog aantal maternale antilichamen ($>1/80$) daalt de seroconversie van 94 % naar 42 %.

Het werkzame bestanddeel is niet pathogeen voor de mens, maar de normale voorzorgsmaatregelen dienen in acht te worden genomen om contact met de huid, het slijmvlies en zelfinjectie te vermijden.
In geval van accidentele zelfinjectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Niet gebruiken tijdens de dracht en lactatie.

Een tienvoudige overdosering van het diergeneesmiddel bij een maximaal geautoriseerde titer liet geen andere reacties zien dan die vermeld onder 6 “Bijwerkingen”.

Niet vermengen met een ander vaccin of immunologisch diergeneesmiddel.

13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd. Verwijder de restanten van het middel door koken, verbranding of onderdompeling in een geschikt desinfectiemiddel, in overeenstemming met de nationale vereisten.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Juni 2018

15. OVERIGE INFORMATIE

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

BE-V272501

Op diergeneeskundig voorschrift.