

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТ
КЪМ РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛП № 0022-2301**

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

PARVIGEN лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия.

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка доза от 1 ml съдържа:

Активни вещества:

Лиофилизат:

Жив атенюиран кучешки парвовирус (CPV) - щам CPV780916.....10⁵-10⁷ CCID₅₀*

* 50% инфекциозна доза за клетъчна култура

Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки
Лиофилизат:
Желатин
Калиев хидроксид
Лактоза монохидрат
Глутаминова киселина
Калиев дихидрогенфосфат
Дикалиев фосфат
Вода за инжекции
Натриев хлорид
Динатриев фосфат
Разтворител:
Вода за инжекции

Лиофилизат: бял лиофизат

Разтворител: безцветна течност

3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета

3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за който е предназначен продуктът

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.

3.3 Противопоказания

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

3.4 Специални предупреждения

Да се ваксинират само здрави животни.

3.5 Специални предпазни мерки при употреба

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.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

3.6 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 на мястото в 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 ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия или на местния му представител, или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. За съответните данни за връзка вижте листовката.

3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Бременност:

Не се прилага при бременни женски кучета.

Лактация:

Не се препоръчва прилагането му по време на лактация.

3.8 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.

3.9 Начин на приложение и дозировка

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.

3.10 Симптоми на предозиране (и когато е приложимо — процедури на действие при спешни случаи и антидоти)

Десетократно предозиране на ветеринарния лекарствен продукт не води до други реакции, различни от споменатите по-горе. Вижте т. 3.6.

3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на антимикробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рискът от развитие на резистентност

Не е приложимо.

3.12 Карентни срокове

Не е приложимо.

4. ИМУНОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code): QIO7ADO1

Фармакотерапевтична група: жива вирусна ваксина.

- За стимулиране на активен имунитет срещу парвовируса при кучета.

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт.

5.2 Срок на годност

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

Срок на годност след разтваряне в съответствие с инструкциите: използвайте незабавно.

5.3 Специални условия за съхранение

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

Да се пази от замръзване.

Да се пази от светлина.

5.4 Вид и състав на първичната опаковка

Стъклен флакон тип I.

Еластична гумена запушалка.

Алуминиева капачка.

Пластмасова кутия с 10, 50 и 100 флакона.

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

5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползвани продукти или остатъци от тях

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 национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

VIRBAC

7. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

0022-2301

8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Дата на първото издаване на разрешението за търговия: 09/03/1999.

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

18/08/2025

10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Да се отпуска само по лекарско предписание.

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

12.9.2025 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ

ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП

Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV