

Inmunovax[®] 5 DPA2H-L

Número de registro B-0104-112



Descripción del producto

Biológico mixto Virus / Bacterias

Forma física o farmacéutica

Fracción liofilizada de virus con fracción líquida de bacterina.

Fórmula

Pastilla liofilizada: virus vivo modificado

Contenido mínimo de título de cada fracción en 1 mL

Parvovirus canino tipo 2b CPV-2, cepa Cornell $10^{3.0}$ a $10^{5.0}$ DICT_{50%}

Distemper canino, cepa Lederle $10^{3.0}$ a $10^{5.0}$ DICT_{50%}

Adenovirus tipo 2 CAV-2, cepa Manhattan $10^{3.0}$ a $10^{5.0}$ DICT_{50%}

Fracción líquida:

Leptospira canicola 2.6×10^8 UFC

Leptospira icterohaemorrhagiae 2.6×10^8 UFC

Vehículo c.b.p. 1 mL

1. Indicaciones de uso

Vacuna Inmunovax[®] 5 DPA₂H-L está indicada para la inmunización activa y prevención de enfermedades causadas por: parvovirus canino, distemper canino, adenovirus tipo 2 y leptospirosis canina (2 serovares).

2. Especie de destino

Caninos

3. Dosis y vía de administración

1 mL vía subcutánea o intramuscular profunda.

Agitar suavemente el diluyente, agregar la totalidad (1 mL) al vial de la pastilla liofilizada y mezclar perfectamente, administrar inmediatamente después de reconstituido por vía subcutánea o intramuscular. Se recomienda la vacunación con **Inmunovax[®] 5 DPA₂H-L** a partir de las 9 semanas de edad. Revacunar cada 15 días hasta las 16 semanas o hasta concluir el esquema de vacunación que a criterio del médico veterinario se haya programado.

4. Reacciones adversas

La administración de cualquier biológico puede ocasionar reacciones anafilácticas, antídoto: epinefrina y/o corticoides. Pueden aparecer efectos locales como dolor, inflamación, enrojecimiento en el lugar de aplicación o fiebre. Dichos efectos suelen aparecer en el plazo de un día después de la vacunación y los mismos ceden por sí solos después de uno o dos días.

5. Seguridad

N/A

6. Contraindicaciones

No aplicar a animales inmunodeprimidos, enfermos, perros menores de 9 semanas de edad.

7. Advertencias y precauciones de uso

Aplíquese únicamente en animales sanos.

Una vez extraído el contenido, aplicar la totalidad del vial.

Deberá usarse una jeringa y aguja nueva para cada aplicación.

Tras la vacunación debe evitarse el contacto con potenciales fuentes de infección hasta 14 días después de la administración.

8. Tiempo o periodo de retiro

N/A.

9. Periodo de validez acondicionado para venta producto final

Periodo de validez una vez acondicionado para la venta: 24 meses después de la fecha de fabricación.

10. Precauciones especiales de conservación

Consérvese en refrigeración entre 2°C y 8°C.

Evítese la congelación y la exposición a la luz solar directa.

Conservar fuera del alcance de niños y animales domésticos.

11. Precauciones especiales de eliminación de envase y residuos

Una vez utilizado el producto deseche el envase de forma segura, según la normativa vigente aplicable a su país.

Presentación (es)

Blíster con 12 dosis de 1 mL