

INMUNOVAX[®] 5 DPA₂H-L

Registro SAGARPA B-0104-112



DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

Biológico mixto
Virus / Bacterias

FORMA FÍSICA

Fracción liofilizada de virus con fracción líquida de bacteria.

FÓRMULA

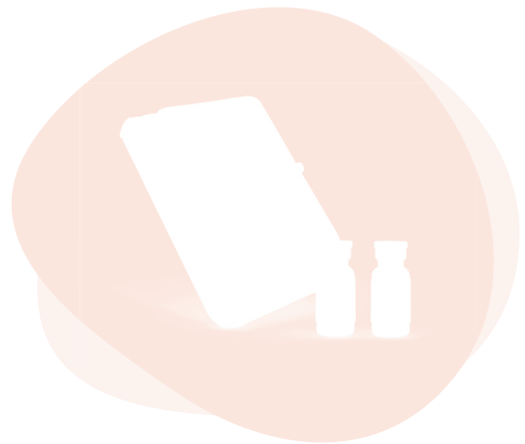
Pastilla liofilizada: virus vivo modificado

Contenido mínimo de título de cada fracción en 1 mL:

Parvovirus canino tipo 2b CPV-2, cepa Cornell 10^{3.0} DICT50%
Distemper canino, cepa Lederle 10^{3.0} DICT50%
Adenovirus tipo 2 CAV-2, cepa Manhattan 10^{3.0} DICT50%

Fracción líquida

Leptospira canicola 2.6 x 10⁸ UFC
Leptospira icterohaemorrhagiae 2.6 x 10⁸ UFC
Vehículo c.b.p. 1mL



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 destino

Caninos

3. Dosis y vía de administración

1 mL vía subcutánea o intramuscular

Agitar suavemente el diluyente, agregar la totalidad de (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

Pueden aparecer reacciones 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.

La administración de cualquier biológico puede ocasionar reacciones anafilácticas, antídoto: epinefrina y/o corticoides.

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



Agítese suavemente antes de usar.



Aplicarse únicamente en animales sanos.



Una vez extraído del vial debe aplicarse inmediatamente todo el contenido con previa asepsia del sitio de aplicación.



Deberá usarse una jeringa y aguja nueva para cada aplicación.

8. Tiempo de retiro

N/A

9. Periodo de validez acondicionado para venta producto final

Periodo de validez una vez acondicionado para la venta: 18 meses después de la fecha de fabricación.

10. Precauciones especiales de conservación

Conservar fuera del alcance de los niños y animales domésticos.
Consérvese en refrigeración entre 2°C y 8°C.
Evítese la congelación y la exposición a la luz solar directa.

11. Precauciones especiales de eliminación de envase y residuos

Deseche el envase de acuerdo a la normativa vigente aplicable en su región.

PRESENTACIÓN(ES)

Blister con 12 dosis de 1 mL