



CANIGEN[®] MHA PPI/L²

Vacunas – Séxtuple Canina

REG. SAG N° 307 - B

COMPOSICIÓN

Cada dosis de vacuna reconstituida contiene:

Virus Distemper Canino atenuado (CDV), Cepa Lederle	10 ^{3,0} - 10 ^{4,9} CCID ₅₀
Adenovirus Canino Tipo 2 atenuado (CAV-2), Cepa Manhattan	10 ^{4,0} - 10 ^{6,0} CCID ₅₀
Parvovirus Canino atenuado (CPV), Cepa CPV780916	10 ^{5,0} - 10 ^{6,8} CCID ₅₀
Virus Parainfluenza Canina atenuado (CPiV), Cepa Manhattan	10 ^{5,0} - 10 ^{6,9} CCID ₅₀
<i>Leptospira interrogans</i> inactivada: Serogrupo Canicola serovar Canicola, Cepa 601903	4350 - 7330 U*
Serogrupo Icterohaemorrhagiae serovar Icterohaemorrhagiae, Cepa 601895	4250 - 6910 U*
Excipientes c.s.p.	1 mL

* Unidades ELISA de masa antigénica

ESPECIES DE DESTINO

Perros.

INDICACIONES DE USO

Inmunización activa, como ayuda en la prevención de enfermedades causadas por el virus Distemper Canino, Adenovirus Canino tipo 1 (Hepatitis), Adenovirus Canino tipo 2 (enfermedad respiratoria), virus de la Parainfluenza Canina, Parvovirus Canino y Leptospirosis causada por *Leptospira canicola* e *icterohaemorrhagiae*.

DOSIFICACIÓN, VÍA DE ADMINISTRACIÓN Y MODO DE EMPLEO

Inocular por vía subcutánea, 1 mL de la suspensión final.

Primovacación: Debe practicarse en 2 inyecciones de una dosis, separadas por un intervalo de 3 a 4 semanas, en animales de 8 o más semanas de edad.

Revacunación: Se aconseja revacunación anual con 1 dosis.

Reconstituir la fracción liofilizada con la suspensión líquida, y administrar en forma aséptica utilizando jeringas estériles. Agitar antes de usar.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES DE USO:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Vacunar únicamente perros en buen estado de salud y correctamente desparasitados.

CONTRAINDICACIONES

No administrar en hembras gestantes ni lactantes.

No vacunar perros menores de 8 semanas de edad.

EFFECTOS ADVERSOS Y REACCIONES ADVERSAS

Posterior a la administración de la primera dosis, los animales pueden presentar un aumento de volumen local y transitorio en el sitio de aplicación. Luego de la segunda y subsecuentes administraciones, la incidencia de esta reacción disminuye marcadamente.

En casos muy raros puede presentarse dolor y prurito, sin embargo, estas reacciones pequeñas y transitorias en el sitio de inyección resuelven espontáneamente.

En casos muy raros la vacunación puede inducir diarrea, hipertermia o debilidad transitoria.

Reacciones de hipersensibilidad pueden ocurrir.

En caso de reacciones alérgicas o anafilácticas, debe administrarse un tratamiento sintomático apropiado.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Almacenar refrigerado: Entre 2° y 8° C. No congelar.

PRESENTACIÓN

Envase con 10 dosis unitarias.

USO VETERINARIO

Venta bajo Receta Médico Veterinaria.

FT0114NAC24102023R2V1

Fabricado por:
Virbac S.A.
1ère Avenue 2065 m L.I.D. – 06510
Carros, Francia.

Importado y distribuido por:
Centrovét Ltda.
Av. Los Cerrillos 602, Cerrillos – Santiago, Chile.
Teléfono: (56-2) 2583 77 00 Fax: (56-2) 2583 7701
e-mail: ventas@virbac.cl ; www.virbac.cl
Bajo licencia de Virbac S.A., Francia.

