

## CANGLOB P inj.ad us.vet.

### Compoziția:

Fiecare 1 ml conține:

#### Ingrediente active:

Immunoglobulinum anti parvovirus canis NLT 1024 HIU.

#### Excipienți:

Tiomersal NMT 0,1 mg; PBS soluție ad 1 ml.

### Forma terapeutică:

Injecție.

### Grupa farmacoterapeutică și mod de acțiune:

Veterinaria imunopreparata.

Produsul este destinat pentru tratamentul și profilaxia parvovirozei, precum și pentru profilaxia imediată a animalelor în cazul în care nu s-a detectat clar un agent cauzator al unei boli. Produsul conține anticorpi heterogeni specifici care induc o imunitate pasivă împotriva bolii. După administrarea parenterală, anticorpii sunt imediat disponibili. În funcție de calea de administrare a produsului, se formează imunitatea pasivă, a cărei durată este dependentă de cantitatea și frecvența administrării produsului. Administrarea i.v. permite înregistrarea unei imunități pasive imediate, utilizarea imunoglobulinei fiind maximă. După administrarea i.m. și s.c. se înregistrează o activare ușor întârziată a imunității pasive, a cărei utilizare este mai mică față de cea consecutiv administrării i.v. Imunoglobulinele sunt distribuite prin circulația sanguină în organism și sunt metabolizate treptat și eliminate ca și proteine heterogene. Administrarea lor reprezintă un stres imunobiologic pentru organism, care uneori pot determina reacții adverse. În cazul utilizării repetate, se poate produce o reacție alergică sau șoc anafilactic.

### Indicații:

Produsul este destinat pentru tratamentul și profilaxia parvovirozei precum și pentru profilaxia imediată a animalelor în cazul în care un agent etiologic al bolii nu a fost clar detectat. Anticorpii specifici previn apariția bolii sau, în cazul în care deja există, ușurează evoluția sa. Pentru un tratament de succes este importantă administrarea sa timpurie.

### Contraindicații:

Administrarea produsului reprezintă, în general, un stres imunobiologic considerabil pentru animal. În cazul administrării repetate a produsului, animalele pot fi supuse ocazional reacțiilor anafilactoide. Produsul este contraindicat, mai ales în scop profilactic, la animalele sensibile sau în cazul apariției reacțiilor alergice și anafilactice în urma administrărilor repetate. Contraindicațiile trebuie luate în seamă de către medicul veterinar.

Atenționări privind posibilele influențe asupra comportamentului animalului: produsul nu afectează comportamentul animalului.

**Măsuri speciale pentru persoanele care administrează produsul la animale:** în caz de leziuni, persoanele afectate necesită asistență medicală.

### Interacțiuni:

Nu se cunosc interacțiuni cu alte produse farmaceutice. Administrarea produsului reprezintă o suplimentare simplă a anticorpilor specifici. Din câte se cunoaște, eficacitatea imunizării pasive nu este afectată de administrarea altui produs medicamentos. În cazul reacțiilor adverse, se va institui terapia simptomatică. În timpul tratamentului și 7 zile după acesta, nu este recomandată imunizarea activă împotriva bolii pentru care s-a folosit produsul.

### Precauții speciale:

Administrarea imunoglobulinelor heterogene, stimulează imunitatea pasivă pentru o perioadă ce nu depășește 7 zile. În această perioadă nu este recomandată vaccinarea. Calea de administrare, durata tratamentului și profilaxia, trebuie stabilite de către medicul veterinar. Decizia folosirii în scop terapeutic sau profilactic a produsului, previne reacțiile adverse doar în cazuri rare.

### Gestația și alăptarea:

În afară de reacțiile generale și sporadice, nu se cunosc alte riscuri datorate imunizării pasive ale femelelor gestante și ale femelelor după parturiție. În ciuda acestui fapt, nu este recomandabil să se folosească produsul în stadiile avansate ale gestației și imediat după parturiție. Imunizarea mamelor se poate efectua în stadiile incipiente și medii ale gestației. Imunizarea pasivă a mamelor nu are influențe majore asupra protecției progeniturii prin imunitatea colostrală. Anticorpii specifici obținuți prin imunizarea pasivă nu se transmit activ cățeiilor prin colostru. Acești anticorpi nu exercită reacții adverse la căței.

### Doze și mod de administrare:

Doza terapeutică este de 0,4 ml de produs per 1 kg greutate corporală, pentru un tratament zilnic, până la îmbunătățirea statusului de sănătate al animalului. Produsul este destinat animalelor bolnave. Doza profilactică este de 0,4 ml de produs per 1 kg greutate corporală, administrată într-un interval de 5 zile. Se poate utiliza în caz de pericol iminent al bolii. Doza maximă este de 0,4 ml de produs per 1 kg greutate corporală și poate fi utilizată atât pentru tratament cât și pentru profilaxie.

Produsul poate fi administrat i.v., i.m. sau s.c.

### Efecte secundare:

Uneori administrarea produsului poate induce reacții alergice sau anafilactice – care se datorează îndeosebi administrării repetate. Reacția generală a organismului se poate caracteriza prin subfebrilitate, inapetență tranzitorie și slăbire generală.

### Valabilitate:

Produsul trebuie utilizat în perioada de valabilitate înscrisă pe eticheta fiecărui flacon, respectiv în 18 luni de la data fabricației. După deschidere, produsul trebuie utilizat în 10 ore.

### Păstrare:

Depozitați într-un spațiu uscat și întunecos la temperaturi de 2 - 8°C, ferit de îngheț.

**Ambalare:**

1 flacon x 5 ml, adică 5 ml de produs în fiecare flacon a 7 ml;

1 flacon x 6 ml, adică 6 ml de produs în fiecare flacon a 7 ml;

6 flacoane x 5 ml, adică 5 ml de produs în fiecare din cele 6 flacoane a 7 ml.

**Atenționare privind manipularea deșeurilor:**

Manipularea deșeurilor și a materialelor nefolosite se face în concordanță cu reglementările în vigoare.

**Timp de așteptare:**

Nu are timp de așteptare.

**Producător:**

Dyntec spol. s r. o., Pražská 328, 411 55 Terezín, Republica Cehă.

Numai pentru uz veterinar !

Se eliberează pe bază de prescripție medicală !