

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Eurican PNEUMO suspensión inyectable para perros

2. Composición

Cada dosis (1 ml) contiene:

Principios activos:

Bordetella bronchiseptica inactivada, cepa 372 CN $\geq 1,6 \log_{10}$ U. A.*

Virus parainfluenza inactivado tipo 2, cepa Cornell $\geq 1,6 \log_{10}$ U. IHA**

*Unidades de aglutinación

**Unidades de inhibición de la hemaglutinación

Adyuvante:

Hidróxido de Aluminio (Al⁺³) 0,6 mg

Suspensión opalescente y homogénea.

3. Especies de destino

Perros.

4. Indicaciones de uso

Inmunización activa de perros a partir de las 4 semanas de edad para reducir los signos clínicos y la excreción bacteriana y vírica causada por *Bordetella bronchiseptica* y el virus de la parainfluenza tipo 2.

Establecimiento de la inmunidad: 2 semanas después de la primovacunación.

Duración de la inmunidad: el título de anticuerpos aumenta rápidamente a lo largo del tiempo, alcanza su nivel máximo a los 3 meses después de la vacunación y persiste hasta un año.

5. Contraindicaciones

Ninguna.

6. Advertencias especiales

Vacunar únicamente animales sanos.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Vacunar únicamente los animales en buen estado de salud y correctamente desparasitados, al menos 10 días antes de la vacunación.

Se recomienda no someter al perro a esfuerzos físicos importantes durante el período de instauración de la inmunidad.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

La inoculación accidental de la vacuna puede provocar la formación de un nódulo en el punto de inyección debido al adyuvante que contiene.

Gestación y lactancia:

Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

Sobredosificación:

La administración de una dosis doble de la recomendada no provoca reacciones diferentes a las descritas en el apartado "Acontecimientos adversos".

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):
Reacciones de hipersensibilidad (ej. angioedema)*. Edema en el punto de inyección, alopecia en el punto de inyección. Nódulo en el punto de inyección**

* Debe administrarse tratamiento sintomático.

**La presencia de hidróxido de aluminio puede inducir la aparición de un nódulo transitorio de diámetro generalmente ≤ 3 cm que desaparece en 1 o 2 semanas.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc
o NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Inyectar por vía subcutánea una dosis de 1 ml según la pauta de vacunación siguiente:

Primovacunación: Administrar una dosis a partir de las 4 semanas de edad en los cachorros nacidos de madres no vacunadas y, a partir de las 6 semanas de edad, en los cachorros nacidos de madres vacunadas.

Administrar una segunda dosis de 2 a 3 semanas más tarde.

Revacunación: Se recomienda la administración de una dosis de recuerdo anual de la vacuna para los reproductores antes del período de reproducción y 7 días antes de cualquier contacto con un colectivo canino.

9. Instrucciones para una correcta administración

Respetar las condiciones habituales de asepsia. Utilizar para la inyección material estéril y desprovisto de cualquier traza de antiséptico y/o desinfectante.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar y transportar refrigerado (entre 2°C y 8°C).

Proteger de la luz.

No congelar.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja después de Exp.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: uso inmediato.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

3120 ESP

Formatos:

Caja de plástico con 10 viales de 1 ml (1 dosis).

Caja de plástico con 100 viales de 1 ml (1 dosis).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

01/2024

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Boehringer Ingelheim Animal Health España, S.A.U.
C/Prat de la Riba, 50
08174 - Sant Cugat del Vallès (Barcelona)
España
Tel: +34 93 404 51 00

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes



Rue de l'Aviation
69800 Saint-Priest
Francia