

MINISTERIO  
DE SANIDADagencia española de  
medicamentos y  
productos sanitariosDEPARTAMENTO DE  
MEDICAMENTOS  
VETERINARIOS

## RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Eurican PNEUMO suspensión inyectable para perros

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada dosis (1ml) contiene:

**Principios activos:**

*Bordetella bronchiseptica* inactivada, cepa 372 CN ..... ≥ 1,6 log<sub>10</sub> U. A.\*  
*Virus parainfluenza* inactivado tipo 2, cepa Cornell ..... ≥ 1,6 log<sub>10</sub> U. IHA\*\*

\*Unidades de aglutinación

\*\*Unidades de inhibición de la hemaglutinación

**Adyuvante:**

Hidróxido de Aluminio (Al<sup>+3</sup>) ..... 0,6 mg

**Excipientes:**

**Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes**

Agua para preparaciones inyectables

Suspensión opalescente y homogénea.

### 3. INFORMACIÓN CLÍNICA

#### 3.1 Especies de destino

Perros.

#### 3.2 Indicaciones de uso para cada una de las especies de destino

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.

#### 3.3 Contraindicaciones

Ninguna.

**CORREO ELECTRÓNICO**

smuvaem@aemps.es

F-DMV-13-04

Página 1 de 5

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8  
28022 MADRID  
TEL: 91 822 54 01  
FAX: 91 822 54 43

### 3.4 Advertencias especiales

Vacunar únicamente animales sanos.

### 3.5 Precauciones especiales de uso

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 instalación 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 muéstrelle 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.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

### 3.6 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. Las notificaciones se enviarán, preferiblemente, a través de un veterinario al titular de la autorización de comercialización o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación. Consulte el prospecto para los respectivos datos de contacto.

### 3.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

### 3.8 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.

### **3.9 Posología y vías de administración**

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

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.

### **3.10 Síntomas de sobredosificación (y, en su caso, procedimientos de urgencia y antídotos)**

La administración de una dosis doble de la recomendada no provoca reacciones diferentes a las descritas en el apartado 3.6 “Acontecimientos adversos”.

### **3.11 Restricciones y condiciones especiales de uso, incluidas las restricciones del uso de medicamentos veterinarios antimicrobianos y antiparasitarios, con el fin de reducir el riesgo de desarrollo de resistencias**

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

### **3.12 Tiempo de espera**

No procede.

## **4. INFORMACIÓN INMUNOLÓGICA**

### **4.1 Código ATCvet: QI07AL05**

Vacunas inactivadas del virus de la parainfluenza y *Bordetella* para perros.

Para estimular la inmunidad activa frente a las afecciones respiratorias causadas por *Bordetella bronchiseptica* y el virus de la parainfluenza tipo 2, demostrado por la presencia de anticuerpos seroneutralizantes.

## **5. DATOS FARMACÉUTICOS**

### **5.1 Incompatibilidades principales**

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

## 5.2 Periodo de validez

Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años.  
Periodo de validez después de abierto el envase primario: uso inmediato.

## 5.3 Precauciones especiales de conservación

Conservar y transportar refrigerado (entre 2ºC y 8ºC).  
No congelar.  
Proteger de la luz.

## 5.4 Naturaleza y composición del envase primario

Vial de vidrio de Tipo I de 1 ml (1 dosis) cerrado con tapón de elastómero de butilo, sellado con cápsula de aluminio.

### 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.

## 5.5 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso

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 al medicamento veterinario en cuestión.

## 6. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Boehringer Ingelheim Animal Health España, S.A.U.

## 7. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

3120 ESP

## 8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 08/07/1986

## 9. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

12/2023

## 10. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

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