

### RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

# 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

AGALAX TRES suspensión inyectable

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Por dosis (2 ml):

### **Principios activos:**

Mycoplasma agalactiae inactivado cepa N84,	≥ 3,16 UE *
Mycoplasma capricolum inactivado cepa 27343,	
Mycoplasma mycoides subsp. mycoides (LC) inactivado cepa HH,	*
	ŕ

<sup>\*</sup> UE: Unidades ELISA

### Adyuvante

# **Excipientes:**

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes	Composición cuantitativa
Fenol	5.4 mg
Cloruro de potasio	
Cloruro de sodio	
Fosfato disodico	
Dihidrogenofosfato de potasio	
Agua para preparaciones inyectables	

Suspensión de color blanco o amarillento, fácilmente homogeneizable por agitación.

# 3. INFORMACIÓN CLÍNICA

### 3.1 Especies de destino

Ovino y caprino

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

Para la inmunización activa del ganado ovino y caprino contra la agalaxia contagiosa producida por *Mycoplasma agalactiae*, *Mycoplasma capricolum* o *Mycoplasma mycoides* subsp. *mycoides* (LC) para prevenir la infección y reducir los signos clínicos y/o las lesiones de la enfermedad.

Establecimiento de la inmunidad: un mes después de la administración de la segunda dosis. Duración de la inmunidad: cuatro meses después de la administración de la segunda dosis.

CORREO ELECTRÓNICO



### 3.3. Contraindicaciones

No usar en animales enfermos o estresados.

### 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

Respétense las condiciones habituales de asepsia durante la vacunación.

<u>Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales</u>

Administrar el producto con precaución.

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

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

### 3.6 Acontecimientos adversos

Ovino y caprino:

Raros	Reacciones alérgicas*
(1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	

<sup>\*</sup> Pueden producirse en animales con predisposición en cuyo caso se recomienda la instauración de un tratamiento a base de antihistamínicos o corticosteroides.

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 su representante local o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación. Consulte también los datos de contacto respectivos en la última sección del prospecto

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

### Gestación y lactancia:

Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia, aunque la aplicación del medicamento en hembras lactantes puede ir seguida de una discreta disminución de la producción láctea, que se recupera totalmente en 1-2 días.

MINISTERIO DE SANIDAD



# 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

Agitar el producto antes de su utilización.

La dosis de aplicación será, en todos los casos de 2 ml por animal por vía subcutánea (s.c)

- En rebaños sanos o indemnes, administrar una dosis a todo el efectivo de reproductores, machos y hembras, y a todos los animales de reposición a partir de los 2-3 meses de vida.
- En rebaños infectados o con grave riesgo de infección, administrar una segunda dosis a las 2- 4 semanas de la primera.

En general, se recomienda la revacunación cada 4 - 6 meses, dependiendo de la presión infectiva.

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

En las pruebas de inocuidad se ha probado la dosificación doble de la recomendada, sin observarse ninguna reacción adversa distinta a las descritas en el punto 3.6.

# 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 Tiempos de espera

Cero días.

### 4. INFORMACIÓN INMUNOLÓGICA

### 4.1 Código ATCvet: QI04AB, QI03AB

Para estimular la inmunidad activa del ganado ovino y caprino frente a la agalaxia contagiosa producida por *Mycoplasma agalactiae*, *Mycoplasma capricolum o Mycoplasma mycoides subsp. mycoides* (LC).

### 5. DATOS FARMACÉUTICOS

### 5.1 Incompatibilidades principales

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

### 5.2 Período de validez

Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años.

MINISTERIO DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios



Periodo de validez después de abierto el envase primario: 10 horas.

# 5.3 Precauciones especiales de conservación

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

No congelar.

Conservar en el embalaje original.

### 5.4 Naturaleza y composición del envase primario

Vial de vidrio tipo II que contiene 50, 100 y 250 ml de producto para 25, 50 y 125 dosis respectivamente, con tapón de goma bromobutilo sellado con cápsula de cierre de aluminio.

Vial de polipropileno que contiene 100 y 250 ml de producto para 50 y 125 dosis respectivamente, con tapón de goma bromobutilo sellado con cápsula de cierre de aluminio.

#### Formatos:

Caja con 1 vial de vidrio de 25 dosis

Caja con 1 vial de vidrio de 50 dosis

Caja con 1 vial de vidrio de 125 dosis

Caja con 1 vial de polipropileno de 50 dosis

Caja con 1 vial de polipropileno de 125 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

LABORATORIOS SYVA S.A.

### 7. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2568 ESP

### 8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 21/10/1975.

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

07/2024

MINISTERIO DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios



# 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 (<a href="https://medicines.health.europa.eu/veterinary">https://medicines.health.europa.eu/veterinary</a>).