

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Eurican Primo suspensión inyectable para perros

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada dosis (1 ml) contiene:

Principio activo:

Parvovirus canino vivo atenuado tipo 2, cepa Cornell $\geq 10^{5,5}$ DICC₅₀* *DICC₅₀: dosis infectiva 50 % en cultivo celular

Excipientes:

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes	
Sacarosa	
Dextrano	
Sorbitol	
Peptona de caseína	
Colágeno hidrolizado	
Dihidrogenofosfato de potasio	
Hidrógeno fosfato de potasio	
Hidróxido de potasio	
Cloruro de potasio	
Cloruro de sodio	
Dihidrogenofosfato de sodio dihidrato	
Agua para preparaciones inyectables	

Suspensión de color amarillo claro.

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 contra la parvovirosis canina tipo 2.

3.3 Contraindicaciones

Ninguna.

3.4 Advertencias especiales

Vacunar únicamente animales sanos.

CORREO ELECTRÓNICO



3.5 Precauciones especiales de uso

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

Vacunar solamente animales en perfecto estado de salud y correctamente desparasitados, al menos 10 días antes de la vacunación.

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

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

Perros:

Muy raros	Reacción de hipersensibilidad ¹
(<1 animal por cada 10 000 animales tratados,	_
incluidos informes aislados):	

¹Debe administrarse un tratamiento sintomático.

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, lactancia o puesta

Puede utilizarse durante la gestación.

3.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No existe información 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 antes de su empleo. 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 primera inyección a partir de las 6 semanas de edad con Eurican Primo (en caso de riesgo epidemiológico importante, puede administrarse una segunda inyección, de 2 a 3 semanas después). Administrar una segunda inyección, después de las 12 semanas de edad, con una vacuna de parvovirus canina clásica monovalente o asociada.

MINISTERIO DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios



Revacunación:

Administrar una primera dosis de recuerdo (primera revacunación) un año después de la primovacunación con una vacuna de parvovirus canina clásica monovalente o asociada.

Siguientes revacunaciones cada dos años después de la primera vacunación de recuerdo con una vacuna de parvovirus canina clásica monovalente o asociada (recuerdos anuales para las colectividades contaminadas).

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

No se han observado acontecimientos adversos diferentes a los descritos en el apartado 3.6 después de la administración de una sobredosis de 10 veces la dosis de vacunación.

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

No procede.

4. INFORMACIÓN INMUNOLÓGICA

4.1 Código ATC vet: QI07AD01

Vacuna vírica viva contra el parvovirus canino.

La vacuna induce una respuesta inmunitaria contra la parvovirosis canina tipo 2, demostrada por desafío virulento y 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

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años. Período de validez después de abierto el envase primario: uso inmediato.

5.3 Precauciones especiales de conservación

Conservar en nevera (entre 2 °C y 8 °C).

No congelar.

Proteger de la luz.

MINISTERIO DE SANIDAD



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 derivados del butilo y sellado con una cápsula.

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(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

1227 ESP

8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 29 diciembre 1998.

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

04/2024

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).

MINISTERIO DE SANIDAD