PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

BASQUIN CL PLUS suspensión inyectable para bovino, ovino, caprino y conejos

2. Composición

Cada dosis (1 ml) contiene:

Principios activos:

Toxoide β de <i>Clostridium perfringens</i> inactivado, Tipos B y C	≥ 10 UI*
Toxoide ε de <i>Clostridium perfringens</i> inactivado, Tipos B y D	≥ 5 UI*
Toxoide α. de <i>Clostridium septicum</i>	≥ 2,5 UI*
Toxoide α de <i>Clostridium novyi</i>	≥ 3,5 UI*
Clostridium chauvoei inactivado	100% protección**

^{*} U.I.: Unidades internacionales por ml de suero de conejos (Ph. Eur.).

Adyuvante:

Hidróxido de Aluminio (Al³⁺⁾

3,5 mg

Excipientes:

Tiomersal

0.1 mg

Líquido acuoso de color anaranjado con partículas en suspensión que sedimentan dejando un sobrenadante opalescente de color anaranjado y un sedimento pardo.

3. Especies de destino

Bovino, ovino, caprino y conejos

4. Indicaciones de uso

Para la inmunización activa de bovino, ovino, caprino y conejos, para prevenir la mortalidad, signos clínicos e infección por *Cl.perfringens*, *Cl.septicum*, *Cl.novyi* y *Cl.chauvoei*, y para la inmunización pasiva de los recién nacidos de estas especies frente a los antígenos anteriores.

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

Duración de la inmunidad: 6 meses en todas las especies.

5. Contraindicaciones

Ninguna.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Vacunar únicamente animales sanos.

^{**%} de protección en cobayas (Ph. Eur.)

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

Asegurarse de que la administración sea subcutánea, ya que la inyección intradérmica o intramuscular puede producir reacciones persistentes.

Hay que procurar que los animales recién nacidos de madres vacunadas tomen calostro durante las primeras 12-15 horas de vida, para asegurar la obtención de inmunización pasiva mediante el paso de anticuerpos maternales a través del calostro.

<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.

Gestación:

Puede utilizarse durante la gestación.

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:

Tras la administración de una dosis superior a la recomendada, se observa un incremento de los acontecimientos adversos indicados en la sección 7.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Bovino, ovino, caprino y conejos

Raros

(1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):

Tumefacción en el lugar de inoculación¹

Muy raros

(<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):

Reacción de hipersensibilidad² (Reacción alérgica)

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 o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta verde o NOTIFICAVET: https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/

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

Administrar por vía subcutánea.

Pauta de vacunación en bovino, ovino y caprino:

Dosis:

Bovino: 5 ml para la primovacunación y 5 ml para la revacunación.

Ovino y Caprino: 3 ml para la primovacunación y 2 ml para la revacunación.

- Primovacunación:
 - Nacidos de madres vacunadas: Administrar dos dosis, la primera a las 8-12 semanas y la segunda 6 semanas después.
 - <u>Nacidos de madres no vacunadas</u>: Administrar dos dosis, la primera a las 2 semanas y la segunda 6 semanas después.
- Revacunación:
 - o Administrar una dosis de recuerdo cada 6 meses.
 - Hacer coincidir esta revacunación en hembras gestantes unas 2-3 semanas antes del parto.

Pauta de vacunación en conejos:

Dosis:

Conejos: 1 ml para la primovacunación y 1 ml para la revacunación.

Las hembras reproductoras deben vacunarse por primera vez 15 días antes de la cubrición con una dosis y administrar una segunda dosis 15 días antes del parto, cada tres partos.

A los conejos de engorde, nacidos de hembras vacunadas debe administrarse 1 única dosis, al destete

9. Instrucciones para una correcta administración

Agitar bien el envase antes de su empleo.

Una vez abierto, se debe utilizar la totalidad del contenido del vial. Utilizar una técnica aséptica en su aplicación.

10. Tiempos de espera

Cero días.

11. Precauciones especiales de conservación

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

¹Generalmente desaparece al poco tiempo

²Administrar adrenalina o equivalente

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

No congelar.

Proteger de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta/caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

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

3187 ESP

Caja con 1 vial de 250 ml.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

07/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la <u>Base de Datos de Medicamentos de la Unión (https://medicines.health.europa.eu/veterinary)</u>.

16. Datos de contacto

<u>Titular de la autorización de comercialización, fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:</u>

CZ Vaccines S.A.U. A Relva s/n – Torneiros 36410 O Porriño Pontevedra España

Teléfono: +34 986 33 04 00

Representante local: Laboratorios Ovejero, S.A.U. Ctra. León-Vilecha 30, 24192 - León (España)