

## FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

EURICAN PNEUMO, suspensión inyectable para perros.

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada dosis (1ml) contiene:

**Sustancias activas:**

*Bordetella bronchiseptica* inactivada, cepa 372 CN  
Virus parainfluenza inactivado tipo 2, cepa Cornell

$\geq 1,6 \log_{10}$  U. A.\*

$\geq 1,6 \log_{10}$  U. IHA\*\*

\*Unidades de aglutinación

\*\* Unidades de inhibición de la hemaglutinación

**Adyuvante:**

Hidróxido de Aluminio (Al<sup>+3</sup>)

0,6 mg

**Excipientes:**

Para la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1.

### 3. FORMA FARMACÉUTICA

Suspensión inyectable.

### 4. DATOS CLÍNICOS

#### 4.1 Especies de destino

Perros.

#### 4.2 Indicaciones de uso, especificando las especies de destino

Para la 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 virus parainfluenza tipo 2.

Inicio 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.

#### 4.3 Contraindicaciones

Ninguna

#### 4.4 Advertencias especiales para cada especie de destino

Ninguna.

#### 4.5 Precauciones especiales de uso

#### Precauciones especiales para su uso en animales

Respetar las condiciones habituales de asepsia

Utilizar para la inyección material estéril y desprovisto de cualquier traza de antiséptico y/o desinfectante.

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.

#### **4.6 Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)**

En muy raras ocasiones, tras la vacunación se pueden producir reacciones de hipersensibilidad tales como angioedema. En estos casos debe administrarse tratamiento sintomático.

En muy raras ocasiones, se puede producir edema y alopecia en el punto de inyección. En muy raras ocasiones la presencia de hidróxido de aluminio puede provocar la formación de un nódulo transitorio (de diámetro generalmente  $\leq 3$  cm) en el punto de inyección, que desaparece en 1 o 2 semanas

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 presenta reacciones adversas durante un tratamiento)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000, incluyendo casos aislados).

#### **4.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta**

Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

#### **4.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción**

No existe información disponible sobre la seguridad ni 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.

#### **4.9 Posología y vía de administración**

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

##### Primovacunación

Administrar una 1ª dosis: a partir de la 4ª semana de edad en los cachorros nacidos de madres no vacunadas y a partir de la 6ª semana de edad en los cachorros nacidos de madres vacunadas.

Administrar una 2ª-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.

#### **4.10 Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario**

La administración de una dosis doble de la recomendada no provoca reacciones diferentes a las descritas en el punto 4.6

#### **4.11 Tiempo de espera**

No procede

### **5. PROPIEDADES INMUNOLÓGICAS**

Grupo farmacoterapéutico: Vacunas inactivadas del virus de parainfluenza y *Bordetella* para perros.  
Código ATCvet: QI07AL05

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

### **6. DATOS FARMACÉUTICOS**

#### **6.1 Lista de excipientes**

Hidróxido de Aluminio  
Agua para preparaciones inyectables

#### **6.2 Incompatibilidades**

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

#### **6.3 Período de validez**

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

#### **6.4 Precauciones especiales de conservación**

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

#### **6.5 Naturaleza y composición del envase primario**

Viales de vidrio Tipo I de 1 ml (1 dosis) cerrados con tapón elastómero de butilo y cápsula de aluminio.

Formatos:

Caja con 10 viales de 1 ml (1 dosis)

Caja con 100 viales de 1 ml (1 dosis)

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

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.



**7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Boehringer Ingelheim Animal Health España, S.A.U.  
C/Prat de la Riba, 50  
08174 - Sant Cugat del Vallès (Barcelona)  
España

**8. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

3120 ESP

**9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN / RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN**

Fecha de la primera autorización: 08/07/1986  
Fecha de la última renovación: 17/10/2014

**10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO**

Febrero de 2018

**PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO**

Condiciones de dispensación: **Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.**  
Condiciones de administración: **Administración bajo control o supervisión del veterinario.**