

PROSPECTO

1. De nominación del medicamento veterinario

Eurican Primo suspensión inyectable para perros

2. Composición

Cada dosis (1 ml) contiene:

Principio activo:

Suspensión de color amarillo claro.

3. Especies de destino

Perros.

4. Indicaciones de uso

Inmunización activa de perros contra la parvovirosis canina tipo 2.

5. Contraindicaciones

Ninguna.

6. Advertencias especiales

Vacunar únicamente a animales sanos.

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.

Gestación:

Puede utilizarse durante la gestación.



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.

Sobredosificación:

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

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Muy raros

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

Reacción de hipersensibilidad¹

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

Tarjeta verde

 $\frac{https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc}{o\ NOTIFICAVET\ https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx}$

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

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

<u>Primovacunación</u>: 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.

<u>Revacunación</u>: 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

MINISTERIO DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Debe administrarse un tratamiento sintomático.



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).

9. Instrucciones para una correcta 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.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Conservar en nevera (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 caja después de Exp.

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

1227 ESP

MINISTERIO DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios



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 de 10 viales de 1 ml (1 dosis). Caja de plástico de 100 viales de 1 ml (1 dosis).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

04/2024

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

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

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

Tel: +34 93 404 51 00

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS Laboratoire Porte des Alpes Rue de l'Aviation 69800 Saint-Priest Francia

> **MINISTERIO** DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios