

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Cevac Chlamydophila liofilizado y disolvente para suspensión inyectable para ovino y caprino.

2. Composición

Cada dosis (2 ml) de vacuna reconstituida contiene:

Principios activos:

Chlamydophila abortus, viva atenuada, cepa 1B≥10 5,5 UFI*

*U.F.I.: Unidades Formadoras de Inclusiones

Liofilizado: Pastilla liofilizada de color amarillo pajizo

Disolvente: Líquido transparente incoloro

3. Especies de destino

Ovino y caprino.

4. Indicaciones de uso

Para la inmunización activa de ovejas y cabras reproductoras (ovejas y cabras adultas y corderas y cabras de reposición) frente a la infección por *Chlamydophila abortus*, para prevenir el aborto producido por *Chlamydophila abortus* y reducir la excreción vaginal de *Chlamydophila abortus* en los animales infectados.

5. Contraindicaciones

No usar en animales que presenten hipertermia.

6. Advertencias especiales

Vacunar únicamente animales sanos.

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

Se impedirá el contacto entre animales vacunados y gestantes.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Usar un equipo de protección individual consistente en guantes y mascarilla al manipular el medicamento veterinario.

Este medicamento veterinario no debe ser administrado por mujeres embarazadas.

Se aconseja a las personas inmunodeprimidas que eviten todo contacto con la vacuna. En caso de inyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Gestación:

No utilizar este medicamento 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.

No administrar simultáneamente con antibióticos activos frente a *Chlamydophila*.

Sobredosificación:

Tras la administración de una dosis 10 veces la dosis recomendada no se han observado acontecimientos adversos diferentes a los descritos en la sección “Acontecimientos adversos”, ni efectos en la excreción de la cepa vacunal.

Restricciones y condiciones especiales de uso

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario, excepto el diluyente u otro componente suministrado para su uso con el medicamento veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Ovino y caprino:

Frecuentes (1 a 10 animales por cada 100 animales tratados):	Hipertermia ¹
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Reacción de hipersensibilidad. Aborto ²

¹transitoria en las 48 horas siguientes a la vacunación.

²en los que puede ser identificada la cepa vacunal.

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 el 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 una dosis de 2 ml, por vía subcutánea, 1 ó 2 meses antes de la estación de apareamiento.

9. Instrucciones para una correcta administración

10. Tiempos de espera

Carne: 7 días.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños

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

Proteger de la luz.

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

Periodo de validez después de su reconstitución según las instrucciones: 2 horas.

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

1428 ESP

Formatos:

Caja de cartón con 1 vial de liofilizado (20, 25, 50 o 100 dosis) y 1 vial de disolvente (40, 50, 100 o 200 ml).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

03/2026

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:

Ceva Salud Animal, S.A.
Avda. Diagonal 609-615
08028 Barcelona
España
[Teléfono: 00 800 35 22 11 51](tel:0080035221151)
[Email: \[pharmacovigilance@ceva.com\]\(mailto:pharmacovigilance@ceva.com\)](mailto:pharmacovigilance@ceva.com)

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd
Szallas Utca, 5
1107 Budapest
Hungria