

## PROSPECTO

### 1. Denominación del medicamento veterinario

MIXOHIPRA-H liofilizado y disolvente para suspensión inyectable para conejos

### 2. Composición

Cada dosis (0,5 ml (vía subcutánea) y 0,1 ml (vía intradérmica)) contiene:

#### Principio activo:

Virus de la Mixomatosis (Sanarelli) vivo atenuado; cepa VMI 30  $\geq 10^3$  DICC<sub>50</sub>\*

\*DICC<sub>50</sub>: Dosis infectiva 50% en cultivo celular

Pastilla liofilizada de color amarillento pálido.

Disolvente: Solución transparente e incolora.

### 3. Especies de destino

Conejos.

### 4. Indicaciones de uso

Para la inmunización activa para prevenir la infección por el virus de la Mixomatosis en conejos (reproductores y de engorde).

Establecimiento de la inmunidad: 1 semana.

Duración de la inmunidad: 6 meses.

### 5. Contraindicaciones

Ninguna.

### 6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Vacunar únicamente animales sanos; los factores inmunodepresores disminuyen la eficacia de la vacunación.

La administración mediante Dermojet induce niveles de protección superiores a los que se obtienen al utilizar la vía subcutánea, pero menos persistentes.

La eficacia de las vacunaciones durante los meses de calor es menor, ya que la susceptibilidad del conejo al virus vacunal disminuye.

La inmunización con la vacuna queda interferida por la inmunidad pasiva (anticuerpos maternos). Estos anticuerpos maternos desaparecen a los 25-30 días de vida. Por este motivo no es aconsejable vacunar conejos de menos de 30 días de edad.

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

Al tratarse de una vacuna homóloga con alto poder de replicación, si la explotación padece enfermedades crónicas tipo *Pasteurella* o *Bordetella*, tras la vacunación éstas pueden reactivarse.

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

No procede.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

Gestación y lactancia:

Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

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:

La inoculación de una sobredosis (3 dosis de vacuna) no provoca otros efectos que los descritos en el punto “acontecimientos adversos”.

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 disolvente suministrado para su uso con el medicamento veterinario.

## **7. Acontecimientos adversos**

Conejos:

|                                                                        |
|------------------------------------------------------------------------|
| Poco frecuentes<br>(1 a 10 animales por cada 1 000 animales tratados): |
| Nódulo en el punto de inyección <sup>1</sup>                           |

<sup>1</sup>Puede aparecer un pequeño nódulo de 4 a 7 mm de diámetro en el punto de inoculación que se reabsorbe en 2-3 semanas.

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: [https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario\\_tarjeta\\_verde.doc](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**

1 dosis/conejo independientemente de su edad o peso.

## **9. Instrucciones para una correcta administración**

### **Dosificación:**

**Vía subcutánea** 0,5 ml / conejo.

Diluir el liofilizado con el volumen total del disolvente adjunto. Administrar una dosis de 0,5 ml del medicamento reconstituido por conejo por vía subcutánea.

**Vía intradérmica** 0,1 ml / conejo mediante el sistema DERMOJET.

Diluir el liofilizado con una quinta parte (1/5) del disolvente adjunto. Administrar una dosis de 0,1 ml por conejo por vía intradérmica mediante el sistema Dermojet en la parte media del pabellón auricular.

Usar material estéril para su administración.

Agitar suavemente, asegurando una completa reconstitución del liofilizado antes de su administración.

### **Programa vacunal:**

#### **Conejos reproductores:**

Primovacunación: vacunar a los 2,5 meses de edad con una dosis. Es recomendable que la vacunación se realice en primavera u otoño.

Revacunación: cada 6 meses.

#### **Conejos de engorde:**

Primovacunación: vacunar a los 30 días de edad con una dosis.

Revacunación: No procede

## **10. Tiempos de espera**

Cero días

### **11. Precauciones especiales de conservación**

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

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

Proteger de la luz.

No congelar.

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

Período 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**

Número de autorización de comercialización: 2919 ESP

Formatos:

Caja con 1 vial de liofilizado de 25 dosis + 1 vial de disolvente de 12,5 ml.

Caja con 1 vial de liofilizado de 40 dosis + 1 vial de disolvente de 20 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

### **15. Fecha de la última revisión del prospecto**

10/2024

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 fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. la Selva, 135  
17170 Amer (Girona), ESPAÑA  
Tel. +34 972 43 06 60