

## PROSPECTO

### 1. Denominación del medicamento veterinario

ARVILAP suspensión inyectable para conejos

### 2. Composición

Cada dosis (1 ml) contiene:

#### Principios activos:

Virus de la enfermedad hemorrágica del conejo, tipo 1, inactivado, cepa LO1: .....  $\geq 80$  U.IHA\*

\*U.IHA: Título de anticuerpos Inhibidores de la Hemoaglutinación.

#### Adyuvante:

Hidróxido de aluminio ( $Al^{3+}$ ): ..... 2,6 mg

Suspensión ligeramente opaca de color marrón amarillento.

### 3. Especies de destino

Conejos (gazapos y adultos).

### 4. Indicaciones de uso

Para estimular la inmunidad activa en conejos adultos y destetados para prevenir la infección por el virus de la Enfermedad Hemorrágica del conejo.

Establecimiento de la inmunidad: día 5 post vacunación.

Duración de la inmunidad: 1 año.

### 5. Contraindicaciones

Ninguna.

### 6. Advertencias especiales

#### Advertencias especiales:

Vacunar únicamente animales sanos.

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

Guardar las máximas medidas de asepsia durante su utilización.

Se recalca la necesidad de realizar frecuentes cambios de aguja durante el proceso vacunal con el fin de evitar vehiculizar otros agentes infecciosos.

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.

Gestación:

Los estudios de laboratorio efectuados en conejos no han demostrado efectos teratogénicos, tóxicos para el feto, tóxicos para la madre si se vacunan hembras en el primer tercio de la gestación .

Se recomienda no vacunar a las hembras gestantes durante la última semana de gestación debido a los posibles efectos adversos de la manipulación.

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.

Sobredosificación:

Tras la administración de una dosis 2X no se han observado acontecimientos adversos diferentes de los mencionados en la sección acontecimientos adversos.

Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

## **7. Acontecimientos adversos**

Conejos (gazapos y adultos):

|                                                               |
|---------------------------------------------------------------|
| Raros<br>(1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados): |
| Reacción anafiláctica <sup>1</sup>                            |

<sup>1</sup>En individuos sensibilizados, en ese caso aplicar terapia sintomática (antihistamínicos, corticosteroides).

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](http://bit.ly/tarjeta_verde) o NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>.

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

Vía de administración: subcutánea, en la región del cuello o la espalda.

Dosis: 1 ml/animal.

- Primovacunación: Administrar una dosis a las 8 semanas de edad, después del destete.
- Revacunación:

- Animales de cebo: no es necesaria.
- Animales reproductores o destinados a la reposición: revacunación anual.
- Se aconseja la vacunación semestral en las zonas de riesgo.

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

Agitar antes de usar.

Guardar máximas medidas de asepsia durante su utilización.

## **10. Tiempos de espera**

Cero días.

## **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 etiqueta o 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**

2947 ESP

Formatos:

Caja con 1 vial de 10 dosis.

Caja con 1 vial de 25 dosis.

Caja con 1 vial de 50 dosis.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

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

01/2026

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

**16. Datos de contacto**

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

LABORATORIOS OVEJERO, S.A.U.  
Ctra. León Vilecha, 30  
24192 León (España)  
Teléfono: +34 987 21 88 10

Representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Vetia Animal Health, S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño, Pontevedra (España)  
Teléfono: +34 618 75 26 25