

## **A. PROSPECTO**

## PROSPECTO

### 1. Denominación del medicamento veterinario

INMUSER CP solución inyectable para ovino y caprino

### 2. Composición

Cada ml contiene:

#### Principio activo:

Inmunoglobulinas frente *Clostridium perfringens*, tipos B y C; antitoxina  $\beta^*$ :  $\geq 1000$  U.I\*\*

Inmunoglobulinas frente *Clostridium perfringens*, tipos B y D, antitoxina  $\epsilon^*$ :  $\geq 120$  U.I\*\*

\*Obtenido en caballo

\*\*Unidades internacionales

#### Excipientes:

Fenol: .....  $\leq 5$  mg

Solución amarillenta, libre de partículas extrañas.

### 3. Especies de destino

Ovino y caprino.

### 4. Indicaciones de uso

Para la inmunización pasiva del ganado ovino y caprino para prevenir la infección por *Clostridium perfringens*.

Establecimiento de inmunidad: Inmediato.

Duración de la inmunidad: 14 días

### 5. Contraindicaciones

No usar en caso de hipersensibilidad al suero equino.

### 6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Ninguna.

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

Guardar máximas medidas de asepsia durante su utilización.

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 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 este medicamento veterinario inmunológico con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de este medicamento veterinario inmunológicos antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

Sobredosificación:

Tras la administración de una dosis 5X la dosis recomendada del medicamento no se han observado acontecimientos adversos diferentes a los mencionados en la sección 7.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

## **7. Acontecimientos adversos**

Ovino y Caprino:

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

<sup>1</sup> En animales que con anterioridad hayan sido tratados con suero equino de una forma directa o indirecta. En estos casos es necesario realizar una desensibilización previa a la aplicación.

Pauta de desensibilización: informarse del historial de alergias del animal. Realizar una escarificación o una aplicación intradérmica para observar la reacción local, previamente a la aplicación masiva del medicamento por vía subcutánea. Por seguridad disponer de corticosteroides, adrenalina y antihistamínicos.

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 subcutánea, previa asepsia de la región, preferentemente en las tablas del cuello y laterales del tórax.

Tratamiento preventivo:

- Corderos y cabritos: administrar una dosis de 3 ml por animal equivalente a 3000 U.I. de antitoxina beta y 360 U.I. de antitoxina épsilon.

- Adultos: administrar una dosis de 5 ml por animal equivalente a 5000 U.I. de antitoxina beta y 600 U.I. de antitoxina épsilon.

Tratamiento curativo: 2 ml/kg de peso vivo.

Edad mínima de administración: 1 día de vida.

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

Agitar antes de usar.

#### **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 °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 y 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: 10 horas.

#### **12. Precauciones especiales para la eliminación**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos doméstico.

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**

3278 ESP

Formatos:

Caja de cartón con 1 vial de 100 ml

**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, 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 nº 30  
24192 León (España)  
Teléfono: +34 987 21 88 10

Representantes locales 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)  
Tel.: +34 618 75 26 25