

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

BASQUIN BCD suspensión inyectable para ovino y caprino

2. Composición

Cada dosis (2 ml) contiene:

Principios activos:

Clostridium perfringens inactivados tipos B, cepa ATCC 3626; tipo C, cepa ATCC 3628; y tipo D, cepa ATCC 3629; y toxoides β y ϵ

≥ 10 U.I.* de antitoxina β y ≥ 5 U.I.* de antitoxina ϵ .

*U.I.: Unidades internacionales de antitoxina β y ϵ de *Clostridium perfringens*/ml de suero de conejos vacunados y revacunados con una dosis de vacuna

Adyuvantes:

Sulfato de aluminio y potasio dodecahidratado (Al^{3+}) 0,252-0,308 mg

Suspensión marrón homogénea, libre de partículas extrañas.

3. Especies de destino

Ovino (corderos) y caprino (cabritos)

4. Indicaciones de uso

Para la inmunización activa del ganado ovino y caprino para reducir el número de casos clínicos causados por *Clostridium perfringens* (tipos B, C y D)

Establecimiento de la inmunidad: 10-12 días después de la pauta de primovacunación.

Duración de la inmunidad: 6 meses

5. Contraindicaciones

Ninguna.

6. Advertencias especiales

Vacuna únicamente animales sanos.

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

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.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

Gestación y lactancia:

Puede utilizarse durante la gestación y 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:

Tras la administración de una dosis doble de la recomendada no se han observado acontecimientos adversos diferentes de los mencionados en la sección 7.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Ovino y caprino

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):
Reacción anafiláctica ¹

¹En algún animal sensibilizado. Administrar terapia adecuada sin demora

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

o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvvet/NotificaVet/>

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

Vía de administración: subcutánea

Dosis: 2 ml

Programa de vacunación:

- Primovacunación:
 - Corderos y cabritos nacidos de madres no vacunadas: Administrar dos dosis, la primera a partir de la segunda semana de vida, y la segunda 4 semanas después.
 - Corderos y cabritos nacidos de madres vacunadas: Administrar por dosis, la primera a partir de la 8ª semana de vida, y la segunda 4 semanas después.
- Revacunación: administrar una dosis de recuerdo cada 6 meses.

Para lograr una transferencia óptima de anticuerpos calostrales, la segunda inyección de la primovacunación o la inyección única de la revacunación debe aplicarse de 2 a 6 semanas antes de la fecha supuesta del parto.

Edad mínima de administración: 2 semanas de vida.

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 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/caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años

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

3348 ESP

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Formatos:

Caja de cartón con 1 vial de 100 ml (50 dosis).

Caja de cartón con 1 vial de 250 ml (125 dosis).

15. Fecha de la última revisión del prospecto

11/2025

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:

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
España

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Ovejero, S.A.U.
Ctra. León-Vilecha 30,
24192 - León (España)

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

Teléfono: +34 986 33 04 00

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.