

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

EQUIP EHV 1,4
suspensión inyectable para caballos

2. Composición

Cada dosis (1,5 ml) contiene:

Principios activos:

Herpesvirus equino inactivado tipo 1, cepa 438/77..... P.R. ≥ 1
Herpesvirus equino inactivado tipo 4, cepa 405/76..... P.R. ≥ 1

*P.R. = Potencia relativa por un test ELISA en comparación con una vacuna de referencia que ha mostrado ser eficaz en caballos

Adyuvantes:

Carbómero 934P 6 mg

3. Especies de destino

Caballos

4. Indicaciones de uso

Para la inmunización activa de caballos y ponis para reducir los signos clínicos y las lesiones respiratorias de la enfermedad (Herpesvirus equino tipo 1 y tipo 4).

Para la inmunización activa de yeguas con el fin de reducir los abortos asociados con la infección por herpesvirus equino tipo 1.

Establecimiento de la inmunidad: 3 semanas después de la primovacunación.

Duración de la inmunidad: 6 meses tras la primovacunación.

5. Contraindicaciones

No usar en animales enfermos.

No usar en animales con infestaciones parasitarias severas.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Vacunar únicamente animales sanos.

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-12

Administrar únicamente por vía intramuscular profunda.
Evitar el estrés en los animales en los momentos cercanos a la vacunación.

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

Extremar las precauciones de manejo con las yeguas gestantes.

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 muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Gestación:

Puede utilizarse durante la gestación. Sin embargo, el tratamiento de hembras preñadas está asociado a riesgos. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

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 una sobredosificación de una doble dosis, no se observaron otras reacciones adversas diferentes que las descritas en el apartado 7.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Administración bajo control y supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

7. Acontecimientos adversos

Caballos

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):
Reacciones en el punto de inyección (inflamación ¹ , dolor) anorexia, hipertermia, letargo
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes ais-

lados):

Reacción de hipersensibilidad², shock anafiláctico, shock circulatorio, cojera, rigidez muscular

¹ Transitorias, no suelen medir más de 5 cm de diámetro y desaparecen en los 10 días posteriores a la vacunación.

² Si se producen este tipo de reacciones, debe administrarse el tratamiento adecuado.

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

O NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/FVET/notificavet/Pages/CAA.aspx>

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

Administrar una dosis (1,5 ml) por animal, por vía intramuscular profunda.

Programa de vacunación:

- Primovacunación: consiste en dos dosis administradas con un intervalo de 4-6 semanas. La primera vacunación debería administrarse a la edad de 5-6 meses. En caso del aumento de riesgo de infección (por ejemplo, cuando se ha tomado insuficiente calostro) se recomienda una vacunación adicional a partir de los 3 meses, seguido por el programa mencionado anteriormente.
- Revacunaciones: se recomienda la revacunación 2 veces al año.
- Yeguas gestantes: **administrar una dosis en el 5º, 7º y 9º mes de gestación.**

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 después de Exp.

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 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

3421 ESP

Formatos:

Caja con 10 viales de 1 dosis

15. Fecha de la última revisión del prospecto

07/2023

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:

Zoetis Spain, S.L.
Parque Empresarial Vía Norte
Edificio nº 1
c/ Quintanavides nº 13
28050 Madrid
España
Tel: +34 91 4191900

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.
Ctra. Camprodón s/n “La Riba”
17813 Vall de Bianya
Girona – España

ó

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
B-1348 Louvain-la-Neuve
Bélgica