

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

BioEquin EHV, emulsión inyectable para caballos

2. Composición

Cada dosis de 1 ml contiene:

Principios activos:

Herpesvirus equino 1, cepa Bio 82, inactivado Mín. 2,1 log₁₀ VNI¹

¹ Índice de neutralización viral determinado en suero de hámsteres

Adyuvante:

Montanide ISA 35 VG 0,25 ml

Excipiente:

Tiomersal 0,1 mg

La vacuna es un líquido oleoso de color blanco cremoso, amarillento o rosa pálido con un sedimento de fácil suspensión al agitarlo.

3. Especies de destino



Caballos.

4. Indicaciones de uso

Para la inmunización activa de caballos para reducir los signos clínicos y la excreción de virus durante la enfermedad respiratoria causada por infecciones del herpesvirus equino 1 (EHV-1).

Establecimiento de la inmunidad: 2 semanas después de la administración de la segunda inyección de la vacuna.

La duración de la inmunidad solamente se ha demostrado después de administrar tres inyecciones de la vacuna (véase sección POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN): 6 meses después de la 3.^a inyección de la vacuna.

Para la inmunización activa de yeguas gestantes, a fin de reducir los abortos causados por infecciones del herpesvirus equino 1 (EHV-1).

Establecimiento de la inmunidad: 3 semanas después de la 3.^a inyección de la vacuna durante la gestación.
Duración de la inmunidad: hasta el final de la gestación.

5. Contraindicaciones

Ninguna.

6. Advertencias especiales

Vacunar únicamente animales sanos.

Con objeto de reducir la presión de la infección, deben vacunarse todos los caballos que convivan en las mismas instalaciones. La vacunación deberá realizarse antes de trasladar los caballos a otras manadas o establos, o antes de que participen en carreras, dejando transcurrir 14 días como mínimo para que comience la inmunidad. Antes de su inclusión en una manada, los caballos deberán ser vacunados y permanecer en cuarentena hasta que empiece la inmunidad. Los caballos enfermos que presenten signos de enfermedad respiratoria se aislarán de los animales sanos.

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.

Al usuario:

Este medicamento veterinario contiene un adyuvante oleoso a base de aceite no mineral. Su autoinyección/inyección accidental puede provocar dolor agudo e inflamación, en particular si se inyecta en una articulación o en un dedo, y en raras ocasiones podría provocar la pérdida del dedo afectado si no se proporciona atención médica urgente. En caso de inyectarse accidentalmente con este medicamento veterinario, consulte urgentemente con un médico, incluso si solo se ha inyectado una cantidad muy pequeña, y lleve el prospecto consigo. Si el dolor persiste más de 12 horas, diríjase de nuevo a un médico.

Al veterinario:

Este medicamento veterinario contiene un adyuvante oleoso a base de aceite no mineral. Incluso si se han inyectado pequeñas cantidades, la inyección accidental de este medicamento veterinario puede causar inflamación intensa, que podría, por ejemplo, terminar en necrosis isquémica e incluso la pérdida del dedo. Es necesaria atención médica experta, INMEDIATA, a cargo de un cirujano dado que pudiera ser necesario practicar inmediatamente una incisión e irrigar la zona de inyección, especialmente si están afectados la yema del dedo o el tendón.

Gestación:

Puede utilizarse durante la gestación.

Lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante 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.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado exclusivamente por el veterinario

Incompatibilidades:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Caballos:

Muy frecuentes (>1 animal por cada 10 animales tratados):	Hipertermia ¹
Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	Reacción en el punto de inyección ²
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Anafilaxia (reacción alérgica grave) ³

¹ Temporal, máximo 40 °C durante 4 días.

² Hasta 5 x 10 cm de diámetro durante un máximo de 5 días.

³ Debe proporcionarse tratamiento sintomático.

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: http://bit.ly/tarjeta_verde

o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

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

Vía intramuscular.

Administrar la dosis de la vacuna (1 ml) mediante inyección intramuscular profunda.

Pauta de vacunación - Primovacunación:

La pauta de inmunización básica consiste en tres inyecciones de la vacuna: la primera inyección a partir de la edad de 6 meses; la segunda al cabo de 4 semanas, y la tercera 3 meses después de la segunda dosis.

Dosis de recuerdo:

Administrar una dosis de la vacuna 6 meses después de haber completado la pauta de primovacunación, y posteriormente cada 6 meses.

Vacunación de yeguas gestantes:

Para reducir la incidencia de abortos, se administrará una dosis de la vacuna durante el segundo mes posterior al apareamiento, una dosis en el quinto o sexto mes de gestación y una dosis en el noveno mes de gestación. En las gestaciones posteriores se deberá repetir la pauta de vacunación de tres dosis.

9. Instrucciones para una correcta administración

Dejar que la vacuna alcance la temperatura ambiente, de 15-25 °C, antes de su uso.
Agitar bien 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 en nevera (entre 2 °C y 8 °C).
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: 10 horas

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

3727 ESP

Formatos: 2 x 1 dosis, 5 x 1 dosis, 10 x 1 dosis, 1 x 5 dosis, 10 x 5 dosis

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

09/2026

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

Bioveta, a. s.
Komenského 212/12
683 23 Ivanovice na Hané
República Checa
Tel.: +420 517 318 911
E-mail: reklamace@bioveta.cz