



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

EMA/CVMP/189367/2007
EMA/V/C/000059

Eurican Herpes 205 (*antigénios do herpesvírus canino (estirpe F205)*)

Resumo do Eurican Herpes 205 e das razões por que está autorizado na UE

O que é o Eurican Herpes 205 e para que é utilizado?

O Eurican Herpes 205 é uma vacina veterinária utilizada na imunização das cadelas gestantes para prevenção, nos cachorros, da mortalidade, sinais clínicos e lesões causadas pelo herpesvírus (herpesvirose canina) contraída durante os primeiros dias após o nascimento.

O Eurican Herpes 205 contém a substância ativa antigénios do herpesvírus canino (estirpe F205).

Como se utiliza o Eurican Herpes 205?

O Eurican Herpes 205 está disponível na forma de pó e solvente para preparação de uma emulsão injetável sob a pele. O medicamento só pode ser obtido mediante receita médica.

O Eurican Herpes 205 é administrado em duas injeções de 1 ml. A primeira injeção é administrada na cadela quer durante o cio, quer 7 a 10 dias após a data de acasalamento. A segunda injeção é administrada 1 a 2 semanas antes da presumível data do parto. A cadela deve ser revacinada do mesmo modo em cada gestação.

Para obter informações adicionais sobre a utilização do Eurican Herpes 205, leia o Folheto Informativo ou contacte o médico veterinário ou o farmacêutico.

Como funciona o Eurican Herpes 205?

O Eurican Herpes 205 contém pequenas quantidades de antigénios do herpesvírus canino. A pequena exposição que se segue à injeção ajuda o sistema imunitário do cão a produzir anticorpos contra o herpesvírus canino e a neutralizá-lo. Uma vez vacinadas, as cadelas passam esses anticorpos, através do colostro, aos cachorros. Quando expostos ao herpesvírus canino numa fase posterior da vida, os cachorros não ficam infetados ou apresentam uma infeção muito menos grave. O Eurican Herpes 205 destina-se a proteger os cachorros desta infeção durante os primeiros dias após o nascimento.

Official address Domenico Scarlattilaan 6 • 1083 HS Amsterdam • The Netherlands

Address for visits and deliveries Refer to www.ema.europa.eu/how-to-find-us

Send us a question Go to www.ema.europa.eu/contact **Telephone** +31 (0)88 781 6000 An agency of the European Union



Quais foram os benefícios demonstrados pelo Eurican Herpes 205 durante os estudos?

O Eurican Herpes 205 foi estudado em três estudos laboratoriais e dois ensaios de campo. Num ensaio de campo, procedeu-se à medição da resposta serológica (produção de anticorpos). No outro, realizou-se um estudo sobre o efeito da vacinação na capacidade de gestação das cadelas num canil infetado. O primeiro estudo laboratorial testou a dose necessária para proporcionar proteção. O segundo estudo foi efetuado para mostrar a proteção de cachorros nascidos de cadelas vacinadas relativamente ao herpesvírus canino, tendo o Eurican Herpes 205 sido comparado com a não vacinação (controlos). O último demonstrou a equivalência da indução dos anticorpos quando as cadelas são vacinadas no dia do cio ou 7 a 10 dias depois do acasalamento.

O Eurican Herpes 205 mostrou uma boa proteção relativamente ao herpesvírus canino. No estudo destinado a mostrar a proteção de cachorros (de cadelas vacinadas) relativamente ao herpesvírus canino, mais de 80 % das crias das cadelas vacinadas sobreviveram.

Quais são os riscos associados ao Eurican Herpes 205?

A injeção do Eurican Herpes 205 pode causar um edema (líquido sob a pele) temporário no local de injeção em 10 % dos animais, no máximo. Este efeito secundário desaparece normalmente numa semana. Raramente, podem ocorrer reações de hipersensibilidade (alergia) que necessitarão de tratamento.

Para a lista completa das restrições de utilização e dos efeitos secundários comunicados relativamente ao Eurican Herpes 205, consulte o Folheto Informativo.

Quais as precauções a tomar pela pessoa que administra o medicamento ou entra em contacto com o animal?

O Eurican Herpes 205 contém óleo mineral. A injeção acidental pode provocar dor intensa e tumefação (inchaço), em especial no caso de injeção nas articulações ou nos dedos e, raramente, pode resultar na perda do dedo afetado. Em caso de injeção acidental com este medicamento, a pessoa deve procurar imediatamente assistência médica, mesmo se apenas for injetada uma quantidade muito reduzida. O folheto informativo deve ser mostrado ao médico. Se as dores persistirem por mais de 12 horas após o exame médico, consultar novamente o médico.

Porque foi autorizado o Eurican Herpes 205 na UE?

A Agência Europeia de Medicamentos concluiu que os benefícios do Eurican Herpes 205 são superiores aos seus riscos e que pode ser aprovado para utilização na UE.

Outras informações sobre o Eurican Herpes 205

Em 26 de março de 2001, o Eurican Herpes 205 recebeu uma Autorização de Introdução no Mercado, válida para toda a União Europeia.

Para informações adicionais sobre o Eurican Herpes 205 consulte o sítio Internet da Agência em: ema.europa.eu/en/medicines/veterinary/EPAR/eurican-herpes-205

Este resumo foi atualizado pela última vez em 03-2020.