

ANEXO I

FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Nobivac Myxo-RHD liofilizado y disolvente para suspensión inyectable para conejos.

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada dosis de vacuna reconstituida contiene:

Sustancia activa:

Virus de mixoma vectorizado con RHD vivo, cepa 009: $\geq 10^{3,0}$ y $\leq 10^{6,1}$ UFF*

*Unidades formadoras de placas

Excipientes:

Para la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Especies de destino

Conejos.

4.2 Indicaciones de uso, especificando las especies de destino

Para la inmunización activa de conejos a partir de las 5 semanas, para reducir la mortalidad y los signos clínicos de mixomatosis y para prevenir la mortalidad debida a la enfermedad hemorrágica del conejo causada por cepas clásicas del virus RHD.

Establecimiento de la inmunidad: 3 semanas.

Duración de la inmunidad: 1 año.

4.3 Contraindicaciones

Ninguna.

4.4 Advertencias especiales

Ninguna.

4.5 Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales para su uso en animales

Vacunar solamente conejos sanos.

Los conejos que han sido vacunados previamente con otra vacuna de mixomatosis o que han experimentado infecciones naturales de mixomatosis en el campo, pueden no desarrollar una respuesta inmune adecuada frente a la enfermedad hemorrágica del conejo tras la vacunación.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento a los animales

Ninguna.

4.6 Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)

Puede producirse un aumento transitorio de temperatura entre 1-2°C. Frecuentemente se observa en el punto de inyección una inflamación pequeña, no dolorosa (máximo 2 cm de diámetro) durante las 2 primeras semanas después de la vacunación. La inflamación remitirá completamente 3 semanas después de la vacunación. En conejos domésticos, en muy raras ocasiones, pueden ocurrir reacciones locales en el punto de inyección como necrosis, costras o pérdida de pelo. En muy raras ocasiones pueden producirse después de la vacunación reacciones de hipersensibilidad graves que pueden ser fatales. En muy raras ocasiones puede ocurrir la aparición de signos clínicos de mixomatosis leves durante las 3 semanas siguientes a la vacunación. La infección reciente o latente con virus de mixoma de campo parece jugar un papel en ello hasta cierto punto.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 presenta reacciones adversas durante un tratamiento)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000, incluyendo casos aislados).

4.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

Los estudios que incluyen el uso de la vacuna durante las primeras etapas de gestación no fueron concluyentes, por tanto no está recomendada la vacunación durante los primeros 14 días de gestación.

No se han realizado estudios de seguridad sobre la función reproductora en conejos machos. Por tanto la vacunación de machos reproductores no está recomendada.

4.8 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.

4.9 Posología y vía de administración

Tras la reconstitución, administrar 1 dosis de vacuna por inyección subcutánea en conejos a partir de 5 semanas.

Revacunar anualmente.

Asegurarse de que el liofilizado está completamente reconstituido antes de su uso.

Vial con una dosis

Reconstituir un vial con una dosis de vacuna con 1 ml de disolvente para NobivacMyxo- RHD e inyectar el contenido total del vial.

Vial con 50 dosis

Volumen de disolvente	Número de viales de vacuna liofilizada que deben añadirse	Volumen de inyección	Número total de conejos que pueden ser vacunados
10 ml	1	0,2 ml	50
50 ml	5	0,2 ml	250

Para una reconstitución adecuada del vial multidosis, seguir el siguiente procedimiento:

1. Añadir 1-2 ml de disolvente para NobivacMyxo- RHD al v de 50 dosis y asegurarse de que el liofilizado está completamente disuelto.
2. Retirar la vacuna concentrada reconstituida del frasco e inyectarla de nuevo en el frasco de disolvente para NobivacMyxo-RHD.
3. Asegurarse de que la suspensión de vacuna resultante en el vial de disolvente para NobivacMyxo-RHD está mezclada adecuadamente.
4. Usar la suspensión de vacuna durante las 4 horas siguientes a la reconstitución. Al cabo de este tiempo, debe desecharse cualquier resto de vacuna reconstituida.

4.10 Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario

Además de los signos observados tras la vacunación con una sola dosis, puede observarse una ligera inflamación de los nódulos linfáticos locales durante los 3 primeros días después de la administración de una sobredosis.

4.11 Tiempo de espera

Cero días.

5. PROPIEDADES INMUNOLÓGICAS

Grupo farmacoterapéutico: vacuna vírica viva, código ATCvet: QI08AD.

Para estimular la inmunidad frente a virus de mixoma y virus de la enfermedad hemorrágica del conejo.

La cepa vacunal es un virus de mixoma que expresa el gen de proteína de la cápsula del virus de la enfermedad hemorrágica del conejo. Como consecuencia, los conejos están inmunizados frente a ambos virus de mixoma y virus de la enfermedad hemorrágica del conejo.

Tras la infección con virus de mixoma virulento, algunos animales vacunados pueden desarrollar unas pocas inflamaciones muy pequeñas, especialmente en partes del cuerpo sin pelo, que rápidamente forman costras. Las costras habitualmente desaparecen en 2 semanas después de haberse observado las pequeñas inflamaciones. Estas costras solamente se observan en animales con inmunidad activa y no tienen influencia sobre la salud general, apetito o comportamiento del conejo.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Gelatina hidrolizada
Producto de digestión pancreática de caseína
Sorbitol
Fosfato disódico dihidratado
Dihidrogenofosfato potásico

Agua para preparaciones inyectables.

6.2 Incompatibilidades

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario, excepto el disolvente suministrado para su uso con el medicamento.

6.3 Período de validez

Período de validez del liofilizado acondicionado para su venta: 2 años.

Período de validez del disolvente acondicionado para su venta:

- Viales de vidrio de 1 y 10 ml: 4 años.

- Viales de PET de 50 ml: 2 años.

Período de validez después de su reconstitución según las instrucciones: 4 horas.

6.4 Precauciones especiales de conservación

Liofilizado:

Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C).

No congelar.

Proteger de la luz.

Disolvente (Vial de PET de 50 ml):

Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C).

No congelar.

Disolvente (Vial de vidrio de 1 y 10 ml):

No requiere condiciones especiales de conservación.

No congelar.

6.5 Naturaleza y composición del envase primario

Liofilizado:

Vial de vidrio con 1 ó 50 dosis con tapón de goma de halogenobutilo y cápsula de aluminio.

Disolvente:

Vial de vidrio con 1 ó 10 ml, o frasco de tereftalato de polietileno (PET) de 50 ml con tapón de goma de halogenobutilo y cápsula de aluminio.

Formatos:

Caja con 5 x 1 vial de 1 dosis de vacuna y 5 x 1 vial de 1 ml de disolvente.

Caja con 25 x 1 vial de 1 dosis de vacuna y 25 x 1 vial de 1 ml de disolvente.

Caja con 10 x 1 vial de 50 dosis de vacuna

2 cajas con 1 vial de 50 ml de disolvente.

Caja con 10 x 1 vial de 10 ml de disolvente.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

6.6 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Países Bajos

8. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/11/132/001-004

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN O DE LA RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

07/09/2011

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos <http://www.ema.europa.eu/>.

PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO

La importación, venta, suministro y/o uso de Nobivac Myxo-RHD está prohibida o puede ser prohibida en determinados Estados Miembros, en la totalidad o en parte de sus territorios, de conformidad con las políticas nacionales en materia de sanidad animal. Cualquier persona que pretenda importar, vender, suministrar y/o utilizar Nobivac Myxo-RHD deberá consultar a la autoridad competente del Estado Miembro sobre la política de vacunación vigente antes de proceder a cualquier importación, venta, suministro y/o uso.

ANEXO II

- A. FABRICANTE DE LA SUSTANCIA ACTIVA BIOLÓGICA Y TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE FABRICACIÓN RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES**
- B. CONDICIONES DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**
- C. DECLARACIÓN DE LOS LMR**

A. FABRICANTE DE LA SUSTANCIA ACTIVA BIOLÓGICA Y TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE FABRICACIÓN RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES

Nombre y dirección del fabricante de la sustancia activa biológica

Intervet International BV, site De Bilt
Ambachtstraat 4
3732 CN De Bilt
Países Bajos

Nombre y dirección del fabricante responsable de la liberación de los lotes

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Países Bajos

B. CONDICIONES DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

- Condiciones o restricciones relativas al suministro y el uso impuestas al titular de la autorización de comercialización

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

- Condiciones o restricciones relativas al uso seguro y efectivo del medicamento

No procede

- Otras condiciones

Sistema de Farmacovigilancia

El TAC debe asegurar que el Sistema de farmacovigilancia, presentado en la Parte 1 de la autorización de comercialización, esté instaurado y en funcionamiento antes de que el medicamento se comercialice y durante el tiempo que permanezca en el mercado.

C. DECLARACIÓN DE LOS LMR

La sustancia activa siendo un principio de origen biológico indicado para producir un estado de inmunidad activa no se considera incluida en el ámbito de aplicación del Reglamento (UE) nº 470/2009.

Los excipientes mencionados en la sección 6.1 del RCP se consideran también sustancias permitidas para las cuales el cuadro I del Reglamento (UE) nº 37/2010 de la Comisión indica que no requieren LMR o no se consideran incluidos en el ámbito de aplicación del Reglamento (UE) nº 470/2009 cuando se usan como tales en este medicamento veterinario.

ANEXO III
ETIQUETADO Y PROSPECTO

A. ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

5 x 1 dosis de vacuna, incluyendo el disolvente.
25 x 1 dosis de vacuna, incluyendo el disolvente.
10 x 50 dosis de vacuna – vial de vidrio de 10 ml de disolvente
10 x 50 dosis de vacuna – vial de PET de 50 ml de disolvente

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Nobivac Myxo-RHD liofilizado y disolvente para suspensión inyectable para conejos.

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

Virus de mixoma vectorizado con RHD vivo, cepa 009: $\geq 10^{3.0}$ y $\leq 10^{6.1}$ UFF*/dosis

* Unidades formadoras de placas.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

4. TAMAÑO DEL ENVASE

5 x 1 dosis de vacuna, incluyendo el disolvente.
25 x 1 dosis de vacuna, incluyendo el disolvente.
10 x 50 dosis de vacuna – vial de vidrio de 10 ml de disolvente
10 x 50 dosis de vacuna – vial de PET de 50 ml de disolvente

5. ESPECIES DE DESTINO

Conejos.

6. INDICACIÓN DE USO

Vacuna viva frente a la mixomatosis y la enfermedad hemorrágica del conejo.

7. MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Inyección subcutánea
Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA

Tiempo de espera: Cero días.

9. ADVERTENCIAS ESPECIALES, SI PROCEDEN

No procede

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

Una vez reconstituida, utilizar antes de 4 horas.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar en nevera.

No congelar.

Proteger de la luz.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Lea el prospecto antes de usar.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, si procede

Uso veterinario - medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer

16. NÚMEROS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/11/132/001

EU/2/11/132/002

EU/2/11/132/003

EU/2/11/132/004

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

Vacuna

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Nobivac Myxo-RHD

2. CANTIDAD DE LA SUSTANCIA ACTIVA

Virus de mixoma vectorizado con RHD vivo

3. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS

1 dosis
50 dosis

4. VÍA DE ADMINISTRACIÓN

SC

5. NÚMERO DE LOTE

Lote {número}

6. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

7. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO DEL DISOLVENTE

Viales de vidrio de 1 y 10 ml

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Nobivac Myxo-RHD – Disolvente

2. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS

1 ml
10 ml

3. NÚMERO DE LOTE

Lote {número}

4. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

5. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO DEL DISOLVENTE

Viales de PET de 50 ml

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Nobivac Myxo-RHD – Disolvente

2. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS

50 ml

3. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C).
No congelar.

4. NÚMERO DE LOTE

Lote {número}

5. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

6. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

B. PROSPECTO

PROSPECTO

Nobivac Myxo-RHD liofilizado y disolvente para suspensión inyectable para conejos.

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
NL- 5831 AN Boxmeer

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Nobivac Myxo-RHD liofilizado y disolvente para suspensión inyectable para conejos.

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada dosis de vacuna reconstituida contiene:

Virus de mixoma vectorizado con RHD vivo, cepa 009: $\geq 10^{3,0}$ y $\leq 10^{6,1}$ UFF*

* Unidades formadoras de placas.

4. INDICACIÓN DE USO

Para la inmunización activa de conejos a partir de las 5 semanas, para reducir la mortalidad y los signos clínicos de mixomatosis y para prevenir la mortalidad debida a la enfermedad hemorrágica del conejo causada por cepas clásicas del virus RHD.

Establecimiento de la inmunidad: 3 semanas.
Duración de la inmunidad: 1 año.

5. CONTRAINDICACIONES

Ninguna.

6. REACCIONES ADVERSAS

Puede producirse un aumento transitorio de temperatura entre 1-2°C. Frecuentemente se observa en el punto de inyección una inflamación pequeña, no dolorosa (máximo 2 cm de diámetro) durante las 2 primeras semanas después de la vacunación. La inflamación remitirá completamente 3 semanas después de la vacunación. En conejos domésticos, en muy raras ocasiones, pueden ocurrir reacciones locales en el punto de inyección como necrosis, costras o pérdida de pelo. En muy raras ocasiones pueden producirse después de la vacunación reacciones de hipersensibilidad graves que pueden ser fatales. En muy raras ocasiones puede ocurrir la aparición de signos clínicos de mixomatosis leves durante las 3 semanas siguientes a la vacunación.

La infección reciente o latente con virus de mixoma de campo parece jugar un papel en ello hasta cierto punto.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 presenta reacciones adversas durante un tratamiento)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000, incluyendo casos aislados).

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

7. ESPECIES DE DESTINO

Conejos.

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Tras la reconstitución, administrar 1 dosis de vacuna por inyección subcutánea en conejos a partir de 5 semanas.

Revacunar anualmente.

Viales con una dosis

Reconstituir un vial de una dosis de vacuna con 1 ml de disolvente para NobivacMyxo- RHD e inyectar el contenido total del frasco.

Viales con 50 dosis

Volumen de disolvente	Número de viales de vacuna liofilizada que deben añadirse	Volumen de inyección	Número total de conejos que pueden ser vacunados
10 ml	1	0,2 ml	50
50 ml	5	0,2 ml	250

Para una reconstitución adecuada del vial multidosis, seguir el siguiente procedimiento:

1. Añadir 1-2 ml de disolvente para NobivacMyxo- RHD al vial de 50 dosis y asegurarse de que el liofilizado está completamente disuelto.
2. Retirar la vacuna concentrada reconstituida del vial e inyectarla de nuevo en el vial de disolvente para NobivacMyxo-RHD.
3. Asegurarse de que la suspensión de vacuna resultante en el vial de disolvente para NobivacMyxo-RHD está mezclada adecuadamente
4. Usar la suspensión de vacuna durante las 4 horas siguientes a la reconstitución. Al cabo de este tiempo, debe desecharse cualquier resto de vacuna reconstituida.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Asegurarse de que el liofilizado está completamente reconstituido antes de su uso.

10. TIEMPO DE ESPERA

Cero días.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

Vacuna: Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C). No congelar. Proteger de la luz.

Disolvente:

- vial de vidrio (1 ó 10 ml): No requiere condiciones especiales de conservación. No congelar.

- vial de PET (50 ml): Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C). No congelar.

No usar después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta.

Período de validez después de su reconstitución según las instrucciones: 4 horas.

12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Vacunar solamente conejos sanos.

Los estudios que incluyen el uso de la vacuna durante las primeras etapas de gestación no fueron concluyentes, por tanto no está recomendada la vacunación durante los primeros 14 días de gestación.

No se han realizado estudios de seguridad sobre la función reproductora en conejos machos. Por tanto la vacunación de machos reproductores no está recomendada.

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.

Los conejos que han sido vacunados previamente con otra vacuna de mixomatosis o que han experimentado infecciones naturales de mixomatosis en el campo, pueden no desarrollar una respuesta inmune adecuada frente a la enfermedad hemorrágica del conejo tras la vacunación.

Además de los signos observados tras la vacunación con una sola dosis, puede observarse una ligera inflamación de los nódulos linfáticos locales durante los 3 primeros días después de la administración de una sobredosis.

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario, excepto el disolvente suministrado para su uso con el medicamento.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Para estimular la inmunidad frente a virus de mixoma y virus de la enfermedad hemorrágica del conejo.

La cepa vacunal es un virus de mixoma que expresa el gen de proteína de la cápsula del virus de la enfermedad hemorrágica del conejo. Como consecuencia, los conejos están inmunizados frente a ambos virus de mixoma y virus de la enfermedad hemorrágica del conejo.

La tecnología de vector utilizada para desarrollar la cepa de la vacuna permite que el componente de virus RHD sea producido *in vitro* en lugar de utilizar conejos vivos para el cultivo.

Tras la infección con virus de mixoma virulento, algunos animales vacunados pueden desarrollar unas pocas inflamaciones muy pequeñas, especialmente en partes del cuerpo sin pelo, que rápidamente forman costras. Las costras habitualmente desaparecen en 2 semanas después de haberse observado las pequeñas inflamaciones. Estas costras solamente se observan en animales con inmunidad activa y no tienen influencia sobre la salud general, apetito o comportamiento del conejo.

Una dosis

Caja con 5 x 1 vial de 1 dosis de vacuna y 5 x 1 vial de 1 ml de disolvente.

Caja con 25 x 1 vial de 1 dosis de vacuna y 25 x 1 vial de 1 ml de disolvente.

Multidosis

Caja con 10 x 1 vial de 50 dosis de vacuna

2 cajas con 1 vial de 50 ml de disolvente .

Caja con 10 x 1 vial de 10 ml de disolvente.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.