

ERYSENG PARVO/LEPTO

Suspensión inyectable para cerdos

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS:

Composición por dosis (2 ml):

Parvovirus Porcino inactivado, cepa NADL-2 PR $\geq 1,15^*$

Erysipelothrix rhusiopathiae inactivado, cepa R32E11 ELISA $> 3,34 \text{ IE}_{50\%}^{**}$

Leptospira interrogans serovar *icterohaemorrhagiae* inactivada $\geq 10^8$ microorg.

Leptospira interrogans serovar *canicola* inactivada $\geq 10^8$ microorg.

Leptospira interrogans serovar *pomona* inactivada $\geq 10^9$ microorg.

Leptospira interrogans serovar *hardjo* inactivada $\geq 10^8$ microorg.

Leptospira interrogans serovar *grippotyphosa* inactivada $\geq 10^8$ microorg.

Leptospira interrogans serovar *bratislava* inactivada $\geq 10^8$ microorg.

* PR, Potencia Relativa (ELISA)

** $\text{IE}_{50\%}$, Inhibición ELISA a 50%

INDICACIONES DE USO:

Para la inmunización activa de las cerdas para la protección de la progenie frente a la infección transplacentaria causada por parvovirus porcino.

Para la inmunización activa de los cerdos para prevenir los signos clínicos y lesiones causadas por la Erisipela, serotipo 1 y serotipo 2.

Para la inmunización activa de los cerdos para prevenir la leptospirosis.

CONTRAINDICACIONES:

No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa, a los adyuvantes o a cualquiera de los excipientes.

REACCIONES ADVERSAS:

Inflamación leve en el lugar de la inyección, que dura menos de 48 horas en la mayoría de los casos.

Un muy leve y transitorio aumento de la temperatura corporal durante las primeras 6 horas después de la inyección, que se resuelve espontáneamente dentro de las 24 horas sin comprometer el estado de salud del animal.

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

ESPECIES DE DESTINO:

Cerdos.

POSOLÓGIA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN:

Vía intramuscular.

Administrar una dosis de 2 ml por inyección intramuscular en los músculos del cuello de acuerdo con el siguiente programa:

Vacunación básica:

Los cerdos de 6 meses de edad que no hayan sido vacunados previamente con el producto deben recibir dos inyecciones con un intervalo de 3-4 semanas. La segunda inyección se debe administrar 3-4 semanas antes de la cubrición.

Revacunación:

Debe administrarse una sola inyección 2-3 semanas antes de cada cubrición posterior.

INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Dejar que la vacuna alcance la temperatura ambiente (15 - 25 °C) antes de su administración.

Agitar bien antes de usar.

TIEMPO DE ESPERA:

Cero días.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN:

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

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 CAD.

Período de validez después de abierto el envase: uso inmediato.

ADVERTENCIAS ESPECIALES:

Precauciones especiales para su uso en animales

Sólo deben ser vacunados animales sanos.

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

En caso de que se desarrollen reacciones adversas después de una auto-inyección accidental, consulte con un médico y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Gestación y lactancia

Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No existe información disponible sobre la seguridad ni 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 (síntomas, medidas de urgencia, antídotos)

No se observaron reacciones adversas distintas a las mencionadas en la sección "Reacciones adversas" después de la administración de una doble dosis de vacuna.

Incompatibilidades

No mezclar con ninguna otra vacuna o producto inmunológico.

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.

INFORMACIÓN ADICIONAL:

Formatos:

Caja de cartón con 1 vial de 10 dosis.

Caja de cartón con 1 vial de 15 dosis.

Caja de cartón con 1 vial de 25 dosis.

Caja de cartón con 1 vial de 50 dosis.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Reg. No. ES240-64-33-5411

Prescripción veterinaria

USO VETERINARIO



LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. la Selva, 135 . 17170 Amer (Girona) Spain

Tel. (34) 972 43 06 60. Fax (34) 972 43 06 61. hipra@hipra.com