

ERYSENG PARVO

Suspensión inyectable para cerdos

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS:

Cada dosis (2 ml) contiene:

Parvovirus porcino inactivado, cepa NADL-2 P.R. > 1,15 *

Erysipelothrix rhusiopathiae inactivado, cepa R32E11 ELISA > 3,34 log₂ IE_{50%} **

* P.R., Potencia Relativa (ELISA).

** IE_{50%} - Inhibición ELISA - 50%.

INDICACIONES DE USO:

Para la inmunización activa de las cerdas para la protección de la progenie frente a la infección transplacentaria causadas por parvovirus porcino. Para la inmunización activa de los cerdos para prevenir los signos clínicos y lesiones causadas por la Erisipela del cerdo, serotipo 1 y serotipo 2. Inicio de la inmunidad:

Parvovirus porcino: desde el principio del período de gestación.

E. rhusiopathiae: tres semanas después de la vacunación.

Duración de la inmunidad:

Parvovirus porcino: la vacunación proporciona protección fetal durante toda la gestación. La revacunación se debe realizar antes de cada gestación. La vacunación protege frente a E. rhusiopathiae hasta el momento de la revacunación recomendada (aproximadamente seis meses después del programa básico de vacunación).

CONTRAINdicaciones:

No usar en caso de hipersensibilidad a las sustancias activas, a los adyuvantes o a algún excipiente.

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.

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

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

Vacunación básica: Los cerdos que no han sido vacunados previamente con el producto deben recibir dos inyecciones con un intervalo de 3-4 semanas.

En las reproductoras, la segunda inyección debe administrarse 3-4 semanas antes de la cubrición.

Revacunación: Una sola inyección debe administrarse 2-3 semanas antes de cada cubrición posterior (aproximadamente cada 6 meses).

INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Dejar que la vacuna alcance una temperatura entre 15 °C y 25 °C antes de su administración. Agitar antes de usar.

TIEMPO DE ESPERA:

Cero días.

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 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 autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente 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 vidrio de 10 dosis (20 ml). Caja de cartón con 1 vial de vidrio de 25 dosis (50 ml). Caja de cartón con 1 vial de vidrio de 50 dosis (100 ml). Caja de cartón con 1 vial de plástico de 10 dosis (20 ml). Caja de cartón con 1 vial de plástico de 25 dosis (50 ml). Caja de cartón con 1 vial de plástico de 50 dosis (100 ml). Caja de cartón con 1 vial de plástico de 125 dosis (250 ml). Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria
USO VETERINARIO

ERYSENG PARVO

Suspension for injection for pigs

STATEMENT OF THE ACTIVE SUBSTANCES:

Each dose of (2 ml) contains:

Inactivated porcine parvovirus, strain NADL-2, RP* > 1.15 *

Inactivated *Erysipelothrix rhusiopathiae*, strain R32E11, ELISA > 3.34 log₂ IE_{50%} **

* RP - relative potency (ELISA).

** IE_{50%} - Inhibition ELISA 50%.

INDICATION(S):

For the active immunisation of pigs for the protection of progeny against transplacental infection caused by Porcine Parvovirus.

For the active immunisation of pigs to prevent clinical signs and lesions caused by Erysipelas, serotype 1 and serotype 2.

Onset of immunity: Porcine parvovirus: from the beginning of the gestation period.

E. rhusiopathiae: three weeks after vaccination.

Duration of immunity: Porcine parvovirus: vaccination provides foetal protection for the duration of gestation. Revaccination should be performed prior to each gestation.

E. rhusiopathiae: vaccination protects against swine erysipelas until the time of the recommended revaccination (approximately six months after the basic vaccination scheme).

CONTRAINDICATIONS:

Do not use in case of hypersensitivity to the active substances, to the adjuvants or to any of the excipients.

ADVERSE REACTIONS:

Slight inflammation at the injection site, that lasts for less than 48 hours in most cases.

A very slight and transient increase in body temperature during the first 6 hours after injection, which spontaneously resolves within 24 hours without compromising animal health status.

If you notice any serious effects or other effects not mentioned in this package leaflet, please inform your veterinary surgeon.

TARGET SPECIES:

Pigs.

DOSAGE FOR EACH SPECIES, ROUTE(S) AND METHOD OF ADMINISTRATION:

Intramuscular use.

Administer one dose of 2 ml by intramuscular injection in the neck muscles according to the following schedule:

Basic vaccination: Pigs from 6 months of age which have not been previously vaccinated with the product should be given two injections with an interval of 3-4 weeks. The second injection should be administered 3-4 weeks before mating.

Revaccination: A single injection should be given 2-3 weeks prior to each subsequent mating (approximately every 6 months).

ADVICE ON CORRECT ADMINISTRATION:

Allow the vaccine to reach room temperature (15 - 25 °C) before administration.

Shake well before use.

WITHDRAWAL PERIOD:

Zero days.

SPECIAL STORAGE PRECAUTIONS:

Keep out of the sight and reach of children.

Store and transport refrigerated (2 °C - 8 °C).

Do not freeze. Protect from light.

Do not use this veterinary medicinal product after the expiry date which is stated on the label after EXP.

Shelf life after first opening the container: use immediately.

SPECIAL WARNING(S):

Special precautions for use in animals

Vaccinate only healthy animals.

Special precautions to be taken by the person administering the veterinary medicinal product to animals

In case of adverse reactions following accidental self-injection, seek medical advice immediately and show the package leaflet or the label to the physician.

Pregnancy and lactation

Can be used during pregnancy and lactation.

Interaction with other medicinal products and other forms of interaction

No information is available on the safety and efficacy of this vaccine when used with any other veterinary medicinal product. A decision to use this vaccine before or after any other veterinary medicinal product therefore needs to be made on a case by case basis.

Overdose (symptoms, emergency procedures, antidotes)

No adverse reactions other than already mentioned under section "Adverse reactions" can be expected after the administration of a 2-fold vaccine dose.

Incompatibilities

Do not mix with any other veterinary medicinal product.

SPECIAL PRECAUTIONS FOR THE DISPOSAL OF UNUSED PRODUCT OR WASTE MATERIALS, IF ANY:

Any unused veterinary medicinal product or waste materials derived from such veterinary medicinal product should be disposed of in accordance with local requirements.

OTHER INFORMATION:

Pack sizes: Cardboard box with 1 glass vial of 10 doses (20 ml), Cardboard box with 1 glass vial of 25 doses (50 ml), Cardboard box with 1 glass vial of 50 doses (100 ml), Cardboard box with 1 plastic bottle of 10 doses (20 ml), Cardboard box with 1 plastic bottle of 25 doses (50 ml), Cardboard box with 1 plastic bottle of 50 doses (100 ml), Cardboard box with 1 plastic bottle of 125 doses (250 ml). Not all pack sizes may be marketed.

Under veterinary prescription
FOR ANIMAL TREATMENT ONLY



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



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