

## Suspensión inyectable para cerdos Verotoxina Recombinante 2e

### COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA:

Cada dosis de 1 ml contiene:

#### Sustancia activa:

Verotoxina Recombinante 2e PR  $\geq$  1,50\*

\*PR – potencia relativa (ELISA)

### INDICACIONES:

Inmunización activa de lechones a partir de 2 días de edad para prevenir la mortalidad y reducir los signos clínicos de la enfermedad de los edemas (causada por la verotoxina 2e producida por *E. coli*) y para mejorar su rendimiento de peso hasta el sacrificio.

Inicio de la inmunidad: 21 días después de la vacunación.

Duración de la inmunidad: 112 días después de la vacunación en estudios preclínicos (infección experimental).

Hasta el sacrificio en estudios clínicos (anticuerpos seroneutralizantes).

### CONTRAINDICACIONES:

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

### REACCIONES ADVERSAS:

Inflamación leve en el punto de inyección que normalmente se resuelve dentro de los tres días post-vacunación sin tratamiento.

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 DE ADMINISTRACIÓN:

Vía intramuscular.

Administrar una única inyección intramuscular de 1 ml en los músculos del cuello a partir de 2 días de edad.

### INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

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

Agitar bien antes de usar.

### TIEMPO DE ESPERA:

Cero días.

### PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN:

Manténgase fuera del alcance de los niños.

Conservar y transportar refrigerado (entre 2 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

Vacunar sólo 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 muéstrela el prospecto o la etiqueta.

#### Gestación y lactancia

La seguridad del medicamento veterinario no se ha establecido durante el embarazo y la lactancia.

### Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Los datos de seguridad y eficacia disponibles demuestran que esta vacuna se puede administrar con hierro (III) (como gleptoferron) en diferentes puntos de inyección el mismo día a partir de 2 días de vida.

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 esperan reacciones adversas distintas a las mencionadas en la sección "REACCIONES ADVERSAS" después de la administración de una dosis doble de vacuna, a excepción de una inflamación en el punto de inyección que normalmente se resuelve dentro de los cinco días después de la vacunación y un aumento transitorio y leve de la temperatura rectal en las primeras 4 horas después de la vacunación. Este aumento de la temperatura rectal se resuelve de forma espontánea dentro de 24 horas.

### Incompatibilidades

Los datos de seguridad y eficacia disponibles demuestran que esta vacuna se puede administrar con hierro (III) (como gleptoferron) en diferentes puntos de inyección.

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

### 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 o 10 frascos de plástico de 10 dosis (10 ml).

Caja de cartón con 1 frasco de plástico de 50 dosis (50 ml).

Caja de cartón con 1 frasco de plástico de 100 dosis (100 ml).

Caja de cartón con 1 frasco de plástico de 250 dosis (250 ml).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Importado y distribuido por HIPRA COLOMBIA, S.A.S., Bogotá, Colombia

Reg. ICA nº 10537 BV

Producto derivado de organismo modificado genéticamente.

Venta bajo fórmula del médico veterinario

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