

SUISENG Diff/A

Vacuna inactivada frente a *Clostridioides difficile* y *Clostridium perfringens* en porcino, en suspensión inyectable

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA:

Cada dosis (2 ml) contiene:

Sustancia activa:

Toxide de <i>Clostridioides difficile</i> TcdA	> 1,27 PR*
Toxide de <i>Clostridioides difficile</i> TcdB	> 1,17 PR
Toxide de <i>Clostridium perfringens</i> tipo A	> 1,18 PR

* PR: Potencia relativa (ELISA).

INDICACIÓN(ES) DE USO:

Para la inmunización pasiva de lechones recién nacidos mediante la inmunización activa de las cerdas reproductoras adultas y nulíparas para prevenir la mortalidad y reducir los signos clínicos y lesiones macroscópicas causados por *C. difficile* y *C. perfringens* tipo A. Se ha demostrado la protección en lechones lactantes en el primer día de vida.

Se ha demostrado la reducción de la aparición de diarrea neonatal y el uso de antibióticos terapéuticos en condiciones de campo. Los anticuerpos neutralizantes protectores estuvieron presentes hasta 28 días después del nacimiento.

CONTRAINDICACIONES:

No usar en caso de hipersensibilidad a las sustancias activas, a los adyuvantes o a cualquiera de los excipientes.

REACCIONES ADVERSAS:

Puede producirse inflamación leve en el punto de inyección (diámetro \leq 3 cm). Esta inflamación se resuelve sin tratamiento en menos de 5 días.

Puede producirse un ligero y transitorio aumento de la temperatura corporal (0,2 °C de media, menos de 0,9 °C en cerdos individualmente). Este ligero aumento se resuelve espontáneamente sin tratamiento.

La vacunación no induce trastornos de los parámetros reproductivos.

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

ESPECIES DE DESTINO:

Porcino (cerdas adultas y nulíparas).

POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Intramuscular.

Dosis: 2 ml/animal.

El programa de vacunación básico consiste en dos dosis: la primera dosis a las 6 semanas aproximadamente antes del parto y la segunda dosis a las 3 semanas aproximadamente antes del parto. Es recomendable administrar la segunda dosis preferiblemente en lados alternos.

Revacunación: en cada gestación subsecuente, administrar una dosis 3 semanas antes de la fecha esperada del parto.

INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Es aconsejable administrar la vacuna a una temperatura entre +15 y +25 °C.

Agitar bien antes de usar.

TIEMPO DE RETIRO:

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 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:

Advertencias especiales para cada especie de destino

Vacunar solamente 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 usarse durante la gestación.

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)

Ninguno conocido

Incompatibilidades

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:

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

INFORMACIÓN ADICIONAL:

Formatos:

- Caja de cartón con 1 vial de 10 dosis (en vial de 20 ml o 50 ml).
- Caja de cartón con 1 vial de 25 dosis (en vial de 50 ml o 100 ml).
- Caja de cartón con 1 vial de 50 dosis (en vial de 100 ml o 250 ml)

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

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

Reg. ICA n° 10840-BV
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