

## Suspensión inyectable para porcino

### COMPOSICIÓN POR DOSIS (2 ml):

Factor de adhesión F4ab de <i>E. coli</i>	≥ 65% ER <sub>60</sub> *
Factor de adhesión F4ac de <i>E. coli</i>	≥ 78% ER <sub>70</sub>
Factor de adhesión F5 de <i>E. coli</i>	≥ 79% ER <sub>50</sub>
Factor de adhesión F6 de <i>E. coli</i>	≥ 80% ER <sub>25</sub>
Enterotoxide LT de <i>E. coli</i>	≥ 55% ER <sub>70</sub>
Toxide de <i>Clostridium perfringens</i> , tipo C	≥ 35% ER <sub>25</sub>
Toxide de <i>Clostridium novyi</i> , tipo B	≥ 50% ER <sub>120</sub>

\*% ERx: Porcentaje de conejos inmunizados con una respuesta serológica EIAX.

### ESPECIES DE DESTINO:

Porcino (cerdas adultas y nulíparas).

### FORMA FARMACÉUTICA:

Suspensión inyectable blanca amarillenta.

### INDICACIONES DE USO:

**Lechones:** Para la protección pasiva de lechones recién nacidos mediante la inmunización activa de cerdas reproductoras adultas y nulíparas para reducir la mortalidad y los signos clínicos de enterotoxicosis como la diarrea, causados por *Escherichia coli* enterotoxigénicas, que expresan los factores de adhesión F4ab (K88ab), F4ac (K88ac), F5 (K99) o F6 (987P). No se ha fijado la duración de los anticuerpos.

Para la inmunización pasiva de lechones recién nacidos frente a la Enteritis Necrótica mediante la inmunización activa de cerdas reproductoras adultas y nulíparas para inducir anticuerpos seroneutralizantes frente a la toxina B de *Clostridium perfringens*, tipo C. No se ha fijado la duración de los anticuerpos.

**Cerdas adultas y nulíparas:** Para la inmunización activa de cerdas adultas y nulíparas para inducir anticuerpos seroneutralizantes frente a la toxina α de *Clostridium novyi*. La relevancia de los anticuerpos seroneutralizantes no se ha determinado experimentalmente.

Los anticuerpos se detectan a partir de las 3 semanas tras la vacunación. No se ha fijado la duración de los anticuerpos.

### POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Intramuscular, en los músculos del cuello.

**Porcino:** 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.

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

### CONTRAINDICACIONES:

Ninguna.

### REACCIONES ADVERSAS:

La administración de la vacuna puede producir la aparición de una pequeña tumefacción (menos de 3 cm), local y transitoria (durante 24-48 horas). En pocos casos (hasta el 1% de los animales), se pueden observar pequeños nódulos temporales, que desaparecen al cabo de 2-3 semanas. La vacunación puede causar un ligero aumento de la temperatura corporal durante un período transitorio después de la vacunación (4-6 horas después de la inyección). Raramente se produce un aumento en la temperatura rectal superior a 1,5 °C, que dura menos de 6 horas.

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

### TIEMPO DE RETIRO:

Cero días.

### INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

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

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrela el prospecto o la etiqueta.

### 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.

Periodo de validez después de abierto el envase: 8 - 10 horas.

### ADVERTENCIAS ESPECIALES:

Sólo deben ser vacunados animales sanos.

Puede usarse durante la gestación a partir de 6 semanas antes de la fecha esperada del parto.

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso conjunto de esta vacuna con cualquier otra. Por consiguiente, la decisión de utilizar esta vacuna antes o después de cualquier otro producto veterinario debe ser tomada caso por caso. 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 la normativa vigente.

### PRESENTACIÓN:

- Caja de cartón con 1 vial de vidrio o PET de 10 dosis (20 ml).

- Caja de cartón con 1 vial de vidrio o PET de 25 dosis (50 ml).

- Caja de cartón con 1 vial de vidrio o PET de 50 dosis (100 ml).

- Caja de cartón con 1 vial de PET de 125 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 n° 9164-BV

Consulte al Médico Veterinario

USO VETERINARIO