

Ingelvac® PRRS KV

Emulsión inyectable

Descripción

Vacuna inactivada frente al virus del Síndrome Respiratorio y Reproductivo Porcino (PRRS).

Características

Vacuna inactivada.

Preparada a partir de una cepa europea.

Su actividad está potenciada mediante un adyuvante de tipo oleoso.

Beneficios

Reduce el número de partos prematuros y el número de lechones nacidos muertos.

Reduce la circulación del virus PRRS.

Ventajas

Sin efectos indeseables en hembras gestantes o en lactación.

Sin riesgos de diseminación ni reversión.

Presenta gran homología con el virus campo.

Especies de destino

Porcino (cerdas y futuras reproductoras).

Indicaciones

Reducción de los trastornos de la reproducción causados por el virus del Síndrome Respiratorio y Reproductivo Porcino (cepa europea) en medio contaminado.

Posología y administración

Una dosis de 2 ml por vía intramuscular profunda, en los músculos del cuello detrás de la oreja.

Precauciones

Este producto contiene un aceite mineral. Su inyección accidental (autoinyección) puede provocar dolor agudo e inflamación, especialmente si se inyecta en una articulación o en un dedo y,

- Inmunidad segura frente al PRRS
- Vacuna inactivada
- Cepa europea, homóloga

ocasionalmente, podría provocar la pérdida del dedo afectado si no se proporciona con urgencia atención médica.

Tiempo de espera

Cero días.

Presentación

25 dosis.



Ingelvac® PRRS KV

Emulsión inyectable



Composición

Cada dosis de 2 ml contiene virus del Síndrome Respiratorio y Reproductivo Porcino (PRRS) inactivado, cepa P120 $\geq 2,5$ log₁₀ unidades IF*. Gentamicina, como trazas. Excipiente oleoso o/w csp 2 ml. *Unidades IF: título de anticuerpos obtenidos por InmunoFluorescencia después de dos inyecciones en cerdos.

Especies de destino

Porcinos (cerdas y futuras reproductoras).

Indicaciones

En cerdas y futuras reproductoras: Reducción de los trastornos de la reproducción causados por el virus del Síndrome Respiratorio y Reproductivo Porcino (cepa europea) en medio contaminado. La vacunación reduce el número de partos prematuros y el número de lechones nacidos muertos.

Posología y modo de administración

Respetar las condiciones habituales de asepsia.

Una dosis de 2 ml por vía intramuscular profunda, en los músculos del cuello detrás de la oreja, de acuerdo con el protocolo de vacunación siguiente:

Primovacunación:

Futuras reproductoras: Dos inyecciones, con tres a cuatro semanas de intervalo, al menos tres semanas antes de la cubrición. Cerdas: Dos inyecciones, con tres a cuatro semanas de intervalo (se recomienda la vacunación de todas las cerdas de la explotación en un período corto de tiempo).

Revacunación:

Una inyección a los 60-70 días de cada gestación, a partir de la primera gestación siguiente a la primovacunación.

Contraindicaciones

No se han descrito.

Efectos secundarios

La vacunación puede inducir un edema transitorio (máximo 3 cm) que generalmente no persiste más de una semana y una reacción local pequeña (granulomas) que no tienen ninguna consecuencia en la salud ni en el rendimiento reproductivo del animal. A veces se han observado reacciones más extensas (máximo 7 cm) después de vacunaciones frecuentemente repetidas. En raros casos, la vacunación puede poner de manifiesto un estado de hipersensibilidad. Debe ser instaurado entonces un tratamiento sintomático adecuado.

Sobredosis

Después de la administración de una doble dosis de vacuna, no se han observado efectos indeseables, excepto los mencionados en el epígrafe "Efectos secundarios".

Advertencias especiales

Vacunar solamente los animales sanos.

Respetar las condiciones habituales de manipulación de los animales.

No se ha observado ningún efecto indeseable después de la administración de la vacuna en hembras gestantes o en lactación.

En las explotaciones contaminadas con PRRS, la infección vírica es heterogénea y variable a lo largo del tiempo. En este contexto, la instauración de un programa de vacunación es una herramienta para mejorar los parámetros reproductivos y puede contribuir al control de la enfermedad en combinación con medidas sanitarias.

Agitar antes de su uso. Utilizar inmediatamente después de la apertura.

Precauciones particulares a tomar por la persona que administre el producto

Advertencias para el Usuario:

Este producto contiene un aceite mineral. Su inyección accidental (autoinyección) puede provocar dolor agudo e inflamación, especialmente si se inyecta en una articulación o en un dedo y, ocasionalmente, podría provocar la pérdida del dedo afectado si no se proporciona con urgencia atención médica.

En caso de inyectarse accidentalmente este producto, busque urgentemente atención médica, incluso si se ha inyectado una cantidad muy pequeña y lleve el prospecto consigo. Si el dolor persiste más de 12 horas después del examen médico, solicite de nuevo atención médica.

Advertencias para el Médico:

Este producto contiene un aceite mineral. Incluso si se han inyectado pequeñas cantidades, la inyección accidental de este producto puede causar una inflamación intensa, que podría ocasionar una necrosis isquémica e, incluso, la pérdida del dedo. Es necesaria la atención médica experta e INMEDIATA, y puede ser preciso practicar tempranamente una incisión e irrigar la zona, especialmente si está afectada la yema del dedo o un tendón.

Tiempo de espera

Cero días.

Interacciones

No se ha observado ningún efecto indeseable en la respuesta serológica después de la administración simultánea, pero en un punto de inyección diferente, de vacunas inactivadas contra la parvovirus, la influenza y la enfermedad de Aujeszky. Se recomienda no administrar simultáneamente otras vacunas con el producto.

Incompatibilidades

No mezclar con otros medicamentos.

Precauciones especiales de almacenamiento

Consérvese entre 2°C y 8°C (en el refrigerador), al abrigo de la luz.

Precauciones especiales para la eliminación del producto no utilizado o material de deshecho

Puesto que la vacuna es inactivada, no se requieren precauciones especiales en lo referente a la vacuna no utilizada. Los frascos y cualquier resto de producto deben ser eliminados de acuerdo con los requerimientos de la legislación nacional vigente sobre residuos.

Presentaciones

Caja de 25 dosis (50 ml).

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Manténgase fuera del alcance y de la vista de los niños.

Fecha de la última revisión del prospecto: Junio de 2004.

Registro nº: 1360 ESP

Fabricante:

Merial
29, Avenue Tony Garnier
69007 Lyon (Francia)

Titular:

Boehringer Ingelheim España, S.A.
División Veterinaria
Prat de la Riba, s/n
Sector Turó de Can Matas
08173 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)