

Ingelvac® M. hyo

Emulsión inyectable

Descripción

Vacuna inactivada frente a *Mycoplasma hyopneumoniae*, adyuvantada con Impran®.

Características

Su actividad está potenciada mediante un adyuvante de agua en aceites metabolizables (Impran®).

Permite una liberación prolongada de antígeno y mejora su presentación.

Estimula con 1 sola aplicación una inmunidad completa y duradera.

Beneficios

Reduce las lesiones pulmonares ocasionadas por *M. hyopneumoniae* y protege frente a las pérdidas productivas que ocasiona.

Presenta una excelente tolerancia.

Ventajas

Protege a las 2 semanas de la vacunación.

Se adapta a cualquier sistema de producción.

No ocasiona abscesos ni residuos en matadero.

Especies de destino

Porcino.

Indicaciones

Inmunización activa de cerdos a partir de las tres semanas de edad para reducir las lesiones pulmonares después de una infección con *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Posología y administración

La dosis de vacunación es de 2 ml, independientemente del peso vivo. Se debe administrar una dosis única mediante inyección intramuscular profunda en el cuello a cerdos de tres a diez semanas de edad.

Precauciones

Calentar a temperatura ambiente y agitar bien antes de su uso.

El diámetro mínimo de aguja recomendado es de 1,2 mm.

Tiempo de espera

Cero días.

Presentación

50 dosis.

- Rápida protección
- Sólo 1 aplicación de 2 ml
- Optimiza los parámetros productivos



Ingelvac[®] M. hyo

Emulsión inyectable



Composición

Cada dosis de dos ml contiene antes de la inactivación *Mycoplasma hyopneumoniae*: cantidad mínima de antígeno $3,0 \times 10^8$ UCC*, cantidad máxima de antígeno $6,0 \times 10^8$ UCC* y después de la inactivación *Mycoplasma hyopneumoniae* $\geq 1:80^{**}$, en un adyuvante (Montanide ISA 708) de agua en aceite (c.s.p. 2 ml). *: Unidades de cambio de color. **: Título de anticuerpos obtenido con 1/2 dosis (Ensayo ELISA en conejos).

Especie de destino

Cerdos de engorde.

Indicaciones

Para la inmunización activa de cerdos a partir de las tres semanas de edad para reducir las lesiones pulmonares después de una infección con *Mycoplasma hyopneumoniae*.

El inicio de la protección se produce alrededor de las dos semanas después de la vacunación y dura como mínimo 118 días.

Posología y modo de administración

Calentar a temperatura ambiente y agitar bien antes de su uso. El diámetro mínimo de aguja recomendado es de 1,2 mm. La dosis de vacunación es de 2 ml, independientemente del peso vivo. Se debe administrar una dosis única mediante inyección intramuscular profunda en el cuello a cerdos de tres a diez semanas de edad.

Contraindicaciones

Ninguna conocida.

Efectos secundarios

Tras la administración pueden aparecer depresión y reducción del apetito. Generalmente, estos síntomas desaparecen a los pocos días. En alrededor del 2,4% de los casos, en el punto de inyección se puede observar una inflamación de unos dos centímetros de diámetro que puede ser de consistencia dura. Estas inflamaciones desaparecerán en uno o dos días.

Interacciones

No se dispone de información sobre la seguridad y la eficacia del uso simultáneo de esta vacuna con cualquier otra. Por tanto, se recomienda que no se administren otras vacunas 14 días antes o después de la vacunación con el producto.

Precauciones especiales para su uso

No mezclar con ninguna otra vacuna o producto inmunológico.

Advertencias especiales

Vacunar únicamente animales clínicamente sanos. No utilizar durante la gestación y la lactación. En caso de que aparezcan reacciones anafilácticas se recomienda la administración de epinefrina. En caso de autoinyección accidental de la vacuna, consultar inmediatamente al médico y mostrarle el prospecto.

Precauciones especiales de almacenamiento

Almacenar y transportar entre 2°C y 8°C. No congelar.

Debe ser utilizado inmediatamente después de su apertura.

Presentaciones

Caja con 1 vial de 100 ml (50 dosis).

Tiempo de espera

Cero días.

Los envases de vacuna vacíos y cualquier material no utilizado deberán ser eliminados siguiendo la legislación nacional.

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

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

Fecha de la última revisión: Marzo 2002.

Registro n.º.: 1.436 ESP

Fabricante:

Boehringer Ingelheim Vetmedica, Inc.
St. Joseph, Missouri, 64506, USA

Titular de la autorización de comercialización:

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