

MYPRAVAC SUIS

Vacuna inactivada, Neumonía enzoótica, en suspensión inyectable

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS:

Composición por dosis (2 ml):

Mycoplasma hyopneumoniae inactivado cepa J $\geq 1,0$ DE₈₀ cobayo

1 DE₈₀: ¼ de la dosis vacunal administrada dos veces separadas por un intervalo de 15 días induce seroconversión (anticuerpos específicos frente a *M. hyopneumoniae*) en (al menos) el 80 por ciento de los animales de laboratorio.

INDICACIONES DE USO:

Lechones de engorde: Inmunización activa de lechones entre 7 y 10 días de edad, sanos y susceptibles para reducir las lesiones pulmonares y pérdidas de peso asociados a infección por *Mycoplasma hyopneumoniae*. La duración de la inmunidad es de 70 días después de la primera vacunación en condiciones de laboratorio. Sin embargo en condiciones de campo se ha observado una mejora en la ganancia de peso corporal y en los factores de conversión durante todo el periodo de engorde (6 meses).

CONTRAINDICACIONES:

No administrar a animales enfermos.

No administrar a cerdos infestados por helmintos debido a riesgo de selección de helmintos resistentes al levamisol y al benzimidazol.

No usar en animales de cría y en cerdas gestantes y lactantes.

REACCIONES ADVERSAS:

Se puede observar un leve incremento transitorio de la temperatura corporal de hasta 1 °C durante 1-2 días después de cada vacunación.

Ocasionalmente se ha observado vómitos, apatía y temblores después de la vacunación.

Pueden producirse reacciones de hipersensibilidad. En el caso de una reacción anafiláctica, deberá administrarse en seguida un tratamiento adecuado, como la adrenalina.

Se pueden detectar lesiones microscópicas de larga duración en el punto de inoculación (miositis granulomatosa multifocal o difusa con presencia de material eosinófilo granular) después de la vacunación.

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

ESPECIES DE DESTINO:

Cerdos (lechones de engorde) a partir de los 7 días de edad.

POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Esquema vacunal recomendado:

Administrar una dosis de 2 ml por animal a los 7-10 días de edad. Esta dosis de 2 ml debe repetirse 21 días más tarde. Vacunar mediante inyección intramuscular profunda en los músculos del cuello, en la zona cervical lateral detrás de la oreja. Se recomienda que las dos dosis vacunales se administren en zonas alternas. Los cerdos no deberán revacunarse una vez se haya completado la posología recomendada.

TIEMPO DE ESPERA:

Carne: 2 días.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN:

Mantener alejado de los niños y animales domésticos.

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 o en la caja.

Período de validez después de abierto el envase: Utilizar inmediatamente.

ADVERTENCIAS ESPECIALES:

Advertencias especiales para cada especie de destino

El desarrollo de la inmunidad podría ser más lento en lechones con inmunidad pasiva.

Precauciones especiales para su uso en animales

Se recomienda atemperar la vacuna entre +15 y +25 °C antes de su administración. Agitar antes de usar.

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 texto del envase o el prospecto.

Gestación y lactancia

No usar en animales de cría y en cerdas gestantes y lactantes.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No existe información disponible sobre la compatibilidad de esta vacuna en combinación con otras. Por consiguiente, la seguridad y la eficacia del uso conjunto de esta vacuna con cualquier otra (tanto en el mismo día como en diferentes días) no ha sido demostrada.

Sobredosificación

No se han observado efectos secundarios diferentes de los indicados en la sección "Reacciones adversas" después de la administración de dos dosis vacunales. El incremento en la temperatura corporal y las lesiones microscópicas en el punto de inoculación son más severas que las observadas después de la administración de una dosis única.

Incompatibilidades

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 las normativas locales.

INFORMACIÓN ADICIONAL:

Tamaño de los envases:

Caja con 1 vial de 10 dosis.

Caja con 1 vial de 50 dosis.

Caja con 1 vial de 125 dosis.

Caja con 1 vial de 250 dosis.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Reg. n° ES240-64-54-1731
Prescripción veterinaria.

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