

Vacuna inactivada, colibacilosis neonatal y clostridiosis porcina, en suspensión inyectable

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS:

Composición por dosis (2 ml):

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

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

INDICACIONES DE USO:

Lechones: Para la protección pasiva de lechones recién nacidos mediante la inmunización activa de cerdas reproductoras adultas y núlparas para reducir la mortalidad y los signos clínicos de enterotoxigenosis como la diarrea, causados por *Escherichia coli* enterotoxigénicas, que expresan los factores de adhesión F4ab (K88ab), F4ac (K88ac), F5 (K99) o F6 (987P).

Para la inmunización pasiva de lechones recién nacidos frente a la Enteritis Necrótica mediante la inmunización activa de cerdas reproductoras adultas y núlparas para inducir anticuerpos seroneutralizantes frente a la toxina B de *Clostridium perfringens*, tipo C.

Cerdas adultas y núlparas: Para la inmunización activa de cerdas adultas y núlparas para inducir anticuerpos seroneutralizantes frente a la toxina α de *Clostridium novyi* tipo B.

Los anticuerpos se detectan a partir de las 3 semanas tras la vacunación.

CONTRAINDICACIONES:

Ninguna.

REACCIONES ADVERSAS:

Reacciones adversas en muy raras ocasiones: Se puede producir un pequeño granuloma en el tejido muscular en el punto de inyección. 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, 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 periodo transitorio después de la vacunación (4-6 horas después de la inyección). Inusualmente 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.

ESPECIES DE DESTINO:

Porcino (cerdas adultas y núlparas).

POSOLÓGIA 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. 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.

Cuando se mezcle con RHINISENG: 1) Para asegurar la adecuada mezcla de las vacunas, agitar suavemente el frasco de SUISENG y RHINISENG. 2) Administrar una sola dosis (4 ml) de la mezcla por animal, por vía intramuscular. Utilizar por completo la mezcla de vacunas inmediatamente después de su mezclado. El prospecto de RHINISENG debe ser consultado antes de la administración de la mezcla.

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 muéstrele el prospecto o la etiqueta.

TIEMPO DE ESPERA:

Cero días.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN:

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Conservar y transportar refrigerado entre 2 °C y 8 °C. No congelar. Proteger de la luz.

No usar después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta.

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

ADVERTENCIAS ESPECIALES:

Solo deben ser vacunados animales sanos.

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

Interacción con otro medicamento veterinario:

Existe información sobre la seguridad y la eficacia que demuestra que la vacuna SUISENG puede mezclarse con RHINISENG vacuna de HIPRA y administrarse en un punto de inyección.

No existe información disponible sobre la seguridad y eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario excepto el mencionado anteriormente. 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.

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 de cartón con 1 vial de 10 dosis (20 ml).
- Caja de cartón con 1 vial de 25 dosis (50 ml).
- Caja de cartón con 1 frasco de 50 dosis (100 ml).
- Caja de cartón con 1 frasco de 125 dosis (250 ml).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Reg. No. ES240-64-56-4368
Prescripción veterinaria

USO VETERINARIO