



**PROSPECTO PARA:
LIO-B-19**

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización:

LABORATORIOS SYVA S.A.U.

Av. Párroco Pablo Díez, 49-57

24010 LEÓN

Fabricante responsable de la liberación del lote:

LABORATORIOS SYVA S.A.U.

Parque Tecnológico de León

Av. Portugal s/n parcelas M15-M16

24009 LEÓN

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

LIO-B-19. Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

Cada dosis (5 ml) contiene:

Sustancia activa:

Brucella abortus, viva atenuada, cepa B-19

50 – 120 x 10⁹ UFC*

*UFC: Unidades formadoras de colonias

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Para la inmunización activa del ganado bovino contra la brucelosis producida por *Brucella abortus*, para prevenir la infección y reducir los signos clínicos y/o lesiones de la enfermedad.

5. CONTRAINDICACIONES

No usar en animales enfermos o estresados

6. REACCIONES ADVERSAS

Ninguna conocida.

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

7. ESPECIES DE DESTINO

Bovino

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-03



8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Aplicar por vía subcutánea una dosis única de 5 ml de vacuna a bovinos de 3 a 6 meses, extremando en todos los casos la asepsia.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Para reconstituir la vacuna, inyectar 5 ml de disolvente en el vial que contiene el liofilizado y agitar suavemente para disolver la vacuna.

Usar ininterrumpidamente una vez realizada la reconstitución del liofilizado.

Vacunar animales en perfecto estado sanitario.

Utilizar equipo de inyección estéril.

10. TIEMPO DE ESPERA

Cero días

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

Conservar y transportar refrigerado (entre 2°C y 8°C). *

No congelar.

Conservar en el embalaje original.

Proteger de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja después de CAD.

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Advertencias especiales para cada especie de destino:

No procede

Precauciones especiales para su uso en animales:

Únicamente se vacunarán animales sanos.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

La vacuna puede ser patógena para el ser humano. Dado que ha sido preparada con microorganismos vivos atenuados, deben adoptarse las medidas adecuadas para evitar la contaminación del manipulador y de cualquier otra persona que participe en el proceso.

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

Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta:

No utilizar este medicamento durante la gestación ni la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No existe información disponible sobre la seguridad ni la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o des-



pués de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

En las pruebas de inocuidad se ha probado 10 veces la dosis recomendada, sin ningún efecto nocivo.

Incompatibilidades:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Pregunte a su veterinario cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Diciembre de 2016

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Formatos:

- Caja de cartón con un vial de 1 dosis de vacuna liofilizada y un vial con 5 ml de disolvente.
- Caja de cartón con 5 viales de 1 dosis de vacuna liofilizada y 5 viales con 5 ml de disolvente.
- Caja de cartón con 10 viales de 1 dosis de vacuna liofilizada y 10 viales con 5 ml de disolvente.
- Caja de cartón con 25 viales de 1 dosis de vacuna liofilizada y 25 viales con 5 ml de disolvente.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Número de autorización de comercialización: 2718 ESP

**Uso veterinario – Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.
Administración exclusiva por el veterinario.**

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.