



## PROSPECTO

SUIPRAVAC-AD/COLI/FLU  
Emulsión inyectable para cerdos.

### 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

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. la Selva, 135.  
17170 AMER (Girona) España.

### 2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

SUIPRAVAC-AD/COLI/FLU  
Emulsión inyectable para cerdos.

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

Por dosis (2 ml):

#### Sustancias activas:

Virus de la enfermedad de Aujeszky inactivado, cepa Bartha K61 gE -	≥ 70 % protección*
Factor de adhesión K88 ab de <i>E. coli</i>	≥ 80 % ER <sub>80</sub> **
Factor de adhesión K88 ac de <i>E. coli</i>	≥ 80 % ER <sub>95</sub> **
Factor de adhesión K99 de <i>E. coli</i>	≥ 80 % ER <sub>75</sub> **
Factor de adhesión 987P de <i>E. coli</i>	≥ 80 % ER <sub>10</sub> **
Enterotoxoides LT de <i>E. coli</i>	≥ 80 % ER <sub>80</sub> **
Virus Influenza Porcina inactivado, cepa A(H1N1)OLL	≥ 1/50 IHA***
Virus Influenza Porcina inactivado, cepa A(H3N2)G	≥ 1/50 IHA***

\* Porcentaje de protección en ratones.

\*\* %ERx: Porcentaje de conejos inmunizados con una respuesta serológica EI<sub>Ax</sub>

\*\*\* Título de Inhibición de Hemoaglutinación

#### Adyuvantes:

Parafina líquida 874,650 mg

#### Excipientes:

Tiomersal 0,200 mg

### 4. INDICACIONES DE USO

Para la inmunización activa de cerdos sanos para reducir los signos clínicos producidos por la infección del Virus de la enfermedad de Aujeszky, la colibacilosis y la influenza porcina.

### 5. CONTRAINDICACIONES

Ninguna conocida.

## 6. REACCIONES ADVERSAS

- Pueden producirse reacciones aisladas de hipersensibilidad en animales vacunados, en cuyo caso debe administrarse un antihistamínico.
- En caso de inoculación defectuosa en tejido subcutáneo pueden aparecer reacciones locales que remiten a los pocos días.
- Debido al adyuvante utilizado pueden producirse en algunos animales reacciones locales en el punto de inoculación que desaparecen a los pocos días.

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

## 7. ESPECIES DE DESTINO

Porcino, (cerdas (jóvenes y adultas) y verracos (jóvenes y adultos)).

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

Cerdos: 2 ml / cerdo a partir de los 5 meses de edad, independientemente de su peso, edad y sexo.

Inyección intramuscular profunda en los músculos del cuello, detrás de la base de la oreja.

Programa vacunal recomendado:

Cerdas y verracos jóvenes: dos vacunaciones, con un intervalo de 3-4 semanas, al entrar en la explotación, procurando que la segunda dosis se aplique alrededor de los 7 meses de edad y al menos 1 semana antes de la primera cubrición (cerdas) o primera monta (verracos).

Cerdas adultas: efectuar revacunaciones 25 a 30 días antes del parto.

Verracos adultos: revacunar cada 6 meses.

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

- Vacunar únicamente animales sanos.
- Al ser una vacuna envasada en viales multidosis es conveniente emplear toda la vacuna una vez empezado el vial.
- Usar material estéril para su administración.
- Desinfectar el punto de inoculación.
- **Agitar antes de usar.**

- **Administrar la vacuna cuando esté a temperatura de unos +15 a + 25 °C.**

## 10. TIEMPO DE ESPERA

Cero días.

## 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.  
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 primario: Uso inmediato.

## 12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

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

#### **- Al Usuario:**

Este medicamento contiene aceite mineral. Su inyección accidental/autoinyección puede provocar un dolor agudo e inflamación, en particular si se inyecta en una articulación o en un dedo, y en casos excepcionales podría provocar la pérdida del dedo afectado si no se proporciona atención médica urgente.

En caso de inyectarse accidentalmente con este medicamento, busque urgentemente consejo médico, incluso si sólo se ha inyectado una cantidad muy pequeña, y lleve el prospecto consigo.

Si el dolor persiste más de 12 horas después del examen médico, diríjase de nuevo a un facultativo.

#### **- Al facultativo:**

Este medicamento contiene aceite mineral. Incluso si se han inyectado pequeñas cantidades, la inyección accidental de este medicamento puede causar inflamación intensa, que podría, por ejemplo, terminar en necrosis isquémica e incluso la pérdida del dedo. Es necesaria atención médica experta, INMEDIATA, a cargo de un cirujano dado que pudiera ser necesario practicar inmediatamente una incisión e irrigar la zona de inyección, especialmente si están afectados los tejidos blandos del dedo o el tendón.

## 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 o farmacéutico cómo debe deshacerse de 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

Mayo 2012

## 15. INFORMACIÓN ADICIONAL

### Formatos:

Caja con un vial de 10 dosis (20 ml)

Caja con un vial de 50 dosis (100 ml)

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

**Uso veterinario-medicamento sujeto a prescripción veterinaria.**



**Administración bajo control o supervisión del veterinario.**

