

PROSPECTO:

AUJIVAC GP
Emulsión 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 y fabricante:

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
España

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

AUJIVAC GP
Emulsión inyectable

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

Por dosis (2 ml):

Sustancia activa:

Glicoproteínas del virus de la enfermedad de Aujeszky,
Cepa Bartha K-61, gE- ≥ 80% protección*

*% de protección en ratones (respecto a una vacuna de referencia)

Adyuvantes:

Aceite mineral Marcol 52	0,76 ml
Montanide 103	0,084 ml
Polisorbato 80	0,028 mg

Excipientes:

Tiomersal	0,2 mg
-----------	--------

4. INDICACIONES DE USO

Para la inmunización activa de porcino para prevenir la enfermedad de Aujeszky.

5. CONTRAINDICACIONES

No procede.

6. REACCIONES ADVERSAS

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-13-04

Página 1 de 4

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8
28022 MADRID
TEL: 91 822 54 01
FAX: 91 822 54 43

Como en todas las vacunas, pueden darse reacciones de hipersensibilidad. En este caso administrar una terapia antihistamínica adecuada sin demora.

Ocasionalmente, puede producirse en la zona muscular del punto de inoculación, una induración que desaparece como máximo en 1 semana.

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

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

Dosis:

2 ml/ cerdo, independientemente de su peso o edad.

Vía intramuscular profunda en el cuello detrás de la oreja.

En general se recomienda la siguiente pauta de vacunación:

- **Animales reproductores:** vacunar 3 veces al año, de forma simultánea y a intervalos regulares.

- **Animales de producción (cría o cebo):**

- 1ª dosis: administrar a las 10-12 semanas de vida.
- 2º dosis: administrar una dosis 3-4 semanas después de la primera dosis.
- Dosis de recuerdo: Administrar una 3ª dosis al cumplir los 6 meses de edad.
- Revacunar cada 4 meses a partir de los 6 meses de edad con una dosis de vacuna hasta su salida de la explotación.

Todo animal futuro reproductor deberá haber sido vacunado al menos tres veces antes de entrar en el ciclo reproductivo, administrándose la 3ª dosis entre las 21 y 24 semanas de vida.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Agitar bien el frasco antes de su empleo.

Usar ininterrumpidamente una vez iniciada la extracción del frasco.

10. TIEMPO DE ESPERA

Cero días

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C). Proteger de la luz. No congelar.

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 15 meses

Período de validez después de abierto el envase primario: uso inmediato

12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Ninguna

Precauciones especiales para su uso en animales

Vacunar únicamente animales sanos

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

Comprobar la fecha de caducidad.
Usar material estéril para su administración.

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.

Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

Puede utilizarse durante la gestación.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

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

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

Junio 2022

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

AUJIVAC GP estimula la inmunidad activa frente al virus de Aujeszky, cepa Bartha k-61gE- , en el ganado porcino y proporciona inmunidad pasiva a la progenie.

Esta cepa vacunal, al tener un marcador genético gE-, puede ser incorporada a los nuevos planes de erradicación de la enfermedad de Aujeszky, al permitir diferenciar los anticuerpos vacunales de los de infección natural.

La cepa vacunal es patógena para el conejo.

Formatos:

- Caja con un vial de 100 ml (50 dosis)

Condiciones de dispensación: Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

Condiciones de administración: Administración bajo control o supervisión del veterinario