#### **PROSPECTO**

# 1. Denominación del medicamento veterinario

NEUMOSUIN suspensión inyectable para porcino

# 2. Composición

Cada dosis (2 ml) contiene:

#### **Principios activos:**

Actinobacillus pleuropneumoniae inactivado, serotipo 2	≥ 1/16 MAT *
Actinobacillus pleuropneumoniae inactivado, serotipo 4	
Actinobacillus pleuropneumoniae inactivado, serotipo 5	

<sup>\*</sup>MAT: Título medio obtenido por el ensayo de microaglutinación en placa.

#### **Adyuvante:**

### **Excipientes:**

Metilparaben sódico	2 mg
Propilparaben sódico	0,4 mg

Suspensión rosada.

# 3. Especies de destino

Porcino.

#### 4. Indicaciones de uso

Para la inmunización activa del ganado porcino (cerdas gestantes, verracos, lechones destetados y cerdos de engorde) para prevenir la infección causada por *Actinobacillus pleuropneumoniae* responsable de la pleuroneumonía porcina.

# 5. Contraindicaciones

Ninguna.

### 6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Vacunar únicamente animales sanos.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

En caso de inyección accidental en tejido subcutáneo pueden aparecer reacciones locales que remiten a los pocos días.

<u>Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:</u>

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

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

Gestación y lactancia:

Puede utilizarse durante la gestión y la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Sobredosificación:

No provoca ninguna reacción adversa al administrar dos veces la dosis recomendada distinta a las indicadas en el punto "Acontecimientos adversos".

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

No procede.

#### 7. Acontecimientos adversos

Porcino (Cerdas gestantes, verracos, lechones destetados y cerdos de engorde):

Muy raros F	Reacción de hipersensibilidad <sup>1</sup>
(<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Reacción en el lugar de inyección <sup>2,</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Debe administrarse un tratamiento antihistamínico.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: <a href="http://bit.ly/tarjeta\_verde">http://bit.ly/tarjeta\_verde</a>

o

NOTIFICAVET: https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Debido al adyuvante, pueden aparecer reacciones locales que remiten a los pocos días.

# 8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

2 ml / cerdo a partir de las 6 semanas de edad, independientemente de su peso, edad y sexo.

La vía de administración es por inyección intramuscular profunda en los músculos del cuello, detrás de la base de la oreja.

# Programa vacunal:

<u>Cerdas gestantes:</u> Vacunar con una dosis 40-45 días antes del parto, administrando una segunda dosis 21 días después (20-25 días antes del parto). A partir de aquí, revacunar en cada posterior gestación, 1 mes aproximadamente antes del parto.

<u>Verracos:</u> Vacunación de todos los animales de cualquier edad, administrando una segunda dosis a los 21 días. Revacunaciones posteriores cada 6 meses.

<u>Lechones destetados:</u> Vacunar a los 40-45 días de vida, administrando una segunda a los 60-65 días de vida.

<u>Cerdos de engorde:</u> Vacunación de todos los cerdos, al llegar a la explotación. Administrar una segunda dosis 3 semanas después.

### 9. Instrucciones para una correcta administración

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. Tiempos 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 y 8°C).

No congelar.

Proteger de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en el envase. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

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

### 12. Precauciones especiales para la eliminación

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

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario cómo debe deshacerse de los medicamentos que ya no necesita.

#### 13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

# 14. Números de autorización de comercialización y formatos

Número de autorización de comercialización: 2505 ESP

#### Formatos:

Caja con un vial de 10 dosis (20 ml). Caja con un vial de 50 dosis (100 ml). Caja con 12 viales de 50 dosis (100 ml).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

### 15. Fecha de la última revisión del prospecto

01/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<a href="https://medicines.health.europa.eu/veterinary">https://medicines.health.europa.eu/veterinary</a>).

#### 16. Datos de contacto

<u>Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:</u>

LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. la Selva, 135. 17170 Amer (Girona) España. Tel. (34) 972 43 06 60

#### 17. Información adicional