

PROSPECTO:

NEO-VAKY MR

Siglas y/o pictogramas: O

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:

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

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Ovejero S.A.

Ctra. León-Vilecha nº 30, 24192 León (España)

Tel: +34 902 235 700 Fax: +34 987 205 320

E-mail: ovejero@labovejero.es

Representante del titular:

Vetia Animal Health, S.A.U. A Relva s/n - Torneiros 36410 O Porriño Pontevedra España

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

NEO-VAKY MR Suspensión inyectable.

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

Por dosis de 2 ml:

Sustancia activa:

Erysipelothrix rhusiopathiae inactivada serotipos 1 y 2: P.R.*≥1.

*P.R.: Potencia Relativa respecto a una vacuna de referencia, según indica F. Eur.

Adyuvante:

Hidróxido de aluminio (Al³⁺): 5,2 mg

4. INDICACIÓN(ES) DE USO



Para la inmunización activa de reproductores machos y hembras y lechones destetados frente a las infecciones causadas por *Erysipelothrix rhusiopathiae* serotipos 1 y 2.

5. CONTRAINDICACIONES

No vacunar animales débiles o enfermos.

6. REACCIONES ADVERSAS

No se han descrito.

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 (reproductores machos y hembras y lechones destetados)

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

Vía de administración: intramuscular profunda detrás de la base de la oreja.

Dosis: 2 ml

Edad mínima de vacunación: 21 días.

<u>Lechones:</u> Administrar una primera dosis a partir del destete y una segunda dosis 21 días después.

Machos reproductores: revacunaciones cada 6 meses.

Hembras reproductoras: revacunación una semana después de cada parto.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Agitar antes de usar.

No mezclar con ninguna otra vacuna o producto inmunológico. Guardar máximas medidas de asepsia durante su utilización.

10. TIEMPO DE ESPERA

0 días

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

Conservar en nevera (entre 2 °C v 8 °C)

Proteger de la luz.

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

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

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

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

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

MINISTERIO DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios



Uso durante la gestación y la lactancia

Puede utilizarse durante la lactancia. No utilizar este medicamento 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.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos) en caso necesario No se han descrito síntomas locales ni generales al administrar una dosis doble del producto, diferente a los observados con la administración de la dosis habitual de producto

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 so 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

Formatos: Caja con un vial de 100 ml (50 dosis).

Caja con un vial de 250 ml (125 dosis)

Uso veterinario: medicamento sujeto a prescripción veterinaria. Administración bajo control o supervisión del veterinario

Nº Reg: 2422 ESP

MINISTERIO DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios