

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Porcilis PRRS liofilizado y disolvente para suspensión inyectable para porcino.

2. Composición

Cada dosis de 2 ml (inyección intramuscular) o 0,2 ml (administración intradérmica) de vacuna reconstituida contiene:

Liofilizado:

Principios activos:

Virus PRRS cepa DV vivo atenuado: $10^{4,0}$ - $10^{6,3}$ TCID₅₀*

Disolvente:

Adyuvantes:

Acetato de dl- α -tocoferilo: 75 mg/ml

Liofilizado: pastilla amarilla clara a blanca.

Disolvente: solución blanca.

* Dosis infectiva de cultivo tisular 50 %.

3. Especies de destino

Porcino

4. Indicaciones de uso

Inmunización activa de cerdos clínicamente sanos en un ambiente contaminado con virus de PRRS, para reducir la viremia causada por la infección con cepas europeas del virus de PRRS.

Indicaciones específicas

Para cerdos de cebo, el efecto del virus sobre el sistema respiratorio es el más relevante. En las pruebas de campo, los cerdos vacunados, especialmente los lechones vacunados a las 6 semanas de edad, mostraron una mejora significativa de los resultados productivos (reducción de la morbilidad debida a infección con virus de PRRS y mejor crecimiento diario y conversión de pienso) hasta el final del periodo de cebo.

Para cerdos reproductores, el efecto del virus sobre el sistema reproductor es el más relevante. En cerdas vacunadas en ambientes contaminados con el virus de PRRS se observó una mejoría significativa del rendimiento reproductivo y una reducción de la transmisión del virus a través de la placenta después del desafío.

Establecimiento de la inmunidad: 28 días después de la vacunación.

Duración de la inmunidad: al menos 24 semanas después de la vacunación.

5. Contraindicaciones

No usar en explotaciones donde la prevalencia de virus de PRRS europeo no haya sido establecida mediante métodos de diagnóstico fiables.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

No se dispone de datos sobre la seguridad de la vacuna para el rendimiento reproductivo en verracos. No utilizar en explotaciones en las que se haya adoptado un programa de erradicación de PRRS basado en la serología.

Los anticuerpos maternos pueden interferir con la respuesta a la vacunación.

Vacunar únicamente animales sanos.

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

Deben tomarse precauciones para evitar la introducción de la cepa vacunal en un área en la que no esté presente el virus de PRRS. El virus vacunal puede transmitirse a cerdos en contacto durante 5 semanas después de la vacunación. La vía de transmisión más común es el contacto directo, pero no puede excluirse la transmisión a través de objetos contaminados o a través del aire. Deben tomarse precauciones para evitar la transmisión del virus vacunal de animales vacunados a animales no vacunados (es decir, cerdas gestantes sin inmunidad) que deben permanecer libres de virus de PRRS. No utilizar en verracos donantes de semen para explotaciones seronegativas, puesto que el virus de PRRS puede ser excretado en el semen durante muchas semanas.

No deben rotarse de forma rutinaria dos o más vacunas comerciales de virus vivo modificado (VVM) PRRS basadas en distintas cepas en una misma piara.

A fin de limitar el posible riesgo de recombinación entre las cepas de la vacuna VVM PRRS del mismo genotipo, no utilizar vacunas VVM PRRS distintas basadas en diferentes cepas del mismo genotipo en la misma explotación al mismo tiempo. En caso de transición de una vacuna VVM PRRS a otra, se debe respetar un periodo de transición entre la última administración de la vacuna actual y la primera administración de la vacuna nueva. Este periodo de transición debe ser más prolongado que el periodo de excreción de 5 semanas después de la vacunación.

Los animales reproductores no expuestos previamente al virus PRRS (por ejemplo, las cerdas nulíparas de reposición procedentes de piaras negativas para el virus del PRRS) que se introducen en una piara infectada por el PRRSV deben ser vacunados antes de su primera inseminación. La vacunación debe realizarse preferiblemente en una unidad de cuarentena independiente. Se debe respetar un periodo de transición entre la vacunación y el traslado de los animales a la unidad de reproducción. Este periodo de transición debe ser más prolongado que la fase de excreción de 5 semanas después de la vacunación.

La vacunación debe tener la finalidad de lograr una inmunidad homogénea en la población diana de la explotación.

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

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

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

Gestación:

Las cerdas adultas y nulíparas sin inmunidad frente a virus de PRRS no deben ser vacunadas durante la gestación, puesto que esto puede tener efectos negativos. La vacunación durante la gestación es segura cuando se lleva a cabo en cerdas adultas y nulíparas ya inmunizadas frente al virus de PRRS europeo mediante la vacunación o por infección de campo.

Lactancia:

Puede utilizarse durante la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Existe información sobre la seguridad y la eficacia, para ambas vías de administración, en cerdos de cebo a partir de las 3 semanas de edad, que demuestra que esta vacuna se puede administrar con Porcilis PCV M Hyo, con Porcilis Lawsonia, o con una mezcla de Porcilis PCV M Hyo y Porcilis Lawsonia, al mismo tiempo, pero en lugares separados (preferiblemente en el lado opuesto del cuello). En cerdos individuales, el aumento de temperatura después del uso asociado puede exceder de 2 °C frecuentemente. La temperatura vuelve a la normalidad entre 1 y 2 días después de observarse el máximo de temperatura. Después de la vacunación intradérmica y después de la vacunación intramuscular, reacciones locales transitorias en el punto de inyección, que se limitan a una ligera hinchazón del punto de inyección (máximo 2 cm de diámetro), pueden aparecer frecuentemente a partir de 5 días después de la vacunación. Estas hinchazones pueden persistir ocasionalmente hasta 29 días o más después de la vacunación.

Reacciones de hipersensibilidad pueden aparecer después de la vacunación infrecuentemente.

Existe información sobre la seguridad y la eficacia en cerdos a partir de las 3 semanas de edad que demuestra que esta vacuna puede ser administrada por vía intradérmica no mezclada con Porcilis PCV ID sola o con Porcilis PCV ID mezclada con Porcilis Lawsonia ID y/o no mezclada con Porcilis M Hyo ID Dosis Única, siempre que los lugares de administración de las vacunas no mezcladas estén separados al menos 3 cm. Los acontecimientos adversos son los descritos en la sección “Acontecimientos adversos”, excepto las hinchazones en el punto de inyección de hasta 2,5 cm que pueden observarse en cerdos individuales. Estas hinchazones pueden durar hasta 5 semanas y vienen acompañadas de enrojecimiento y costras muy frecuentemente. Hipertermia el día de la vacunación (media de 0,3 °C, en animales individuales hasta 1,2 °C) es frecuente. Tendencia a estar tumbado y malestar pueden observarse en cerdos vacunados poco frecuentemente. Debe consultarse el prospecto de los medicamentos correspondientes antes de la administración en asociación con Porcilis PRRS. No existe información sobre la seguridad y la eficacia de la administración de Porcilis PRRS en asociación con los medicamentos anteriormente mencionados en animales reproductores o durante la gestación.

Existe información sobre la seguridad y la eficacia en cerdos de cebo a partir de las 3 semanas de edad que demuestra que esta vacuna se puede administrar por vía intradérmica no mezclada con Porcilis PCV M Hyo ID solo o con Porcilis PCV M Hyo ID mezclado con Porcilis Lawsonia ID. Los lugares de administración de las vacunas no mezcladas deben estar separados al menos 3 cm. Los acontecimientos adversos son los descritos en la sección “Acontecimientos adversos” excepto las hinchazones en el punto de inyección, con un tamaño máximo de hasta 15 cm en cerdos reproductores individuales. Las hinchazones en el lugar de inyección pueden mostrar otros signos de inflamación (dolor, enrojecimiento, calor y costras). El día de la vacunación pueden aparecer frecuentemente temperaturas elevadas (valor medio de 1,1°C, en cerdos reproductores individuales de hasta 2,4°C). Debe consultarse el prospecto de Porcilis PCV M Hyo ID y Porcilis Lawsonia ID antes de la administración.

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario excepto los medicamentos mencionados anteriormente. 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:

Los acontecimientos observados después de una sobredosis de virus vacunal de 10 veces y una sobredosis de disolvente de 2 veces fueron similares a los observados después de la administración de una sola dosis de vacuna.

Restricciones y condiciones especiales de uso

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario, excepto el disolvente suministrado con el medicamento.

No usar con ningún otro medicamento veterinario, excepto con aquellos medicamentos mencionados en la sección anterior.

7. Acontecimientos adversos

Porcino:

Muy frecuentes (>1 animal por cada 10 animales tratados):	Hinchazón en el punto de inyección ⁽¹⁾
Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	Hipertermia ⁽²⁾ , reacciones de hipersensibilidad (incluyendo disnea, hiperemia, decúbito, temblor muscular, excitación, vómito) ⁽³⁾
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Reacciones de tipo anafiláctico ⁽⁴⁾

⁽¹⁾ Después de la vacunación intradérmica, en cerdos de cebo se observa, y es indicativa de una técnica de vacunación adecuada, una hinchazón pequeña y firme (máximo 1,5 cm de diámetro). En cerdos reproductores se observa un diámetro medio de aproximadamente 2 cm y de hasta 10 cm en cerdos individuales. Estas hinchazones pueden venir acompañadas de otros signos de inflamación (dolor, enrojecimiento, calor y costras). Generalmente esta hinchazón se observa durante menos de 14 días, pero en ocasiones puede permanecer hasta 29 días o más.

⁽²⁾ Después de la vacunación intramuscular.

⁽³⁾ Estos síntomas desaparecen espontánea y totalmente en pocos minutos después de la vacunación.

⁽⁴⁾ Un resultado fatal de las reacciones de tipo anafiláctico ha sido notificado en casos muy raros

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 o al representante local del 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: http://bit.ly/tarjeta_verde

o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

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

Reconstituir la vacuna con el disolvente adyuvante correspondiente.

Número de dosis por vial	Volumen (ml) de disolvente necesario para	
	Inyección intramus- cular	Administración intra- dérmica
10	20	2
25	50	5
50	100	10
100	200	20

Antes de la reconstitución, permitir que el disolvente alcance la temperatura ambiente (15 °C-25 °C) y agitar bien antes de usar.

Posología:

Inyección intramuscular: 2 ml en el cuello.

Administración intradérmica: 0,2 ml en la parte superior o en el lado izquierdo o derecho del cuello, o a lo largo de los músculos del lomo, utilizando un dispositivo de inyección multidosis sin aguja para la aplicación intradérmica de líquidos, adecuado para administrar un volumen de vacuna “jet-stream” (0,2 ml ± 10 %) a través de las capas epidérmicas de la piel.

Una hinchazón intradérmica pequeña y transitoria observada después de la administración intradérmica es indicativa de una técnica de vacunación adecuada.

Programa de vacunación:

Se administra una sola dosis en cerdos a partir de las 2 semanas.

Cerdos de cebo: una sola vacunación es suficiente para la protección hasta el sacrificio.

Cerdas reproductoras: para cerdas núlparas se recomienda una (re)vacunación 2-4 semanas antes de la cubrición. Para mantener un nivel de inmunidad alto y homólogo, se recomienda la revacunación a intervalos regulares, tanto antes de cada gestación como de forma aleatoria a intervalos de 4 meses. Las cerdas gestantes solamente deben ser vacunadas después de la exposición previa al virus de PRRS europeo.

9. Instrucciones para una correcta administración

Utilizar jeringas y agujas estériles o un equipo intradérmico limpio.

Aspecto visual después de la reconstitución: suspensión blanca.

10. Tiempos de espera

Cero días.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Conservar en nevera (entre 2 °C y 8 °C). Proteger de la luz.

Periodo de validez después de su reconstitución según las instrucciones: 3 horas.

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

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 o farmacéutico cómo debe eliminar 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

1361 ESP.

Formatos para vía IM.

Caja de cartón con 1 o 10 viales de liofilizado (10 dosis) y 1 o 10 viales de disolvente (20 ml).

Caja de cartón con 1 o 10 viales de liofilizado (25 dosis) y 1 o 10 viales de disolvente (50 ml).

Caja de cartón con 1 o 10 viales de liofilizado (50 dosis) y 1 o 10 viales de disolvente (100 ml).

Caja de cartón con 1 o 10 viales de liofilizado (100 dosis) y 1 o 10 viales de disolvente (200 ml).

Caja de cartón con 1 o 10 viales de liofilizado (10 dosis) y caja de cartón con 1 o 10 viales de disolvente (20 ml).

Caja de cartón con 1 o 10 viales de liofilizado (25 dosis) y caja de cartón con 1 o 10 viales de disolvente (50 ml)

Caja de cartón con 1 o 10 viales de liofilizado (50 dosis) y caja de cartón con 1 o 10 viales de disolvente (100 ml).

Caja de cartón con 1 o 10 viales de liofilizado (100 dosis) y caja de cartón con 1 o 10 viales de disolvente (200 ml).

Formatos para vía ID:

Caja con 1 o 5 viales de liofilizado (10 dosis) y 1 o 5 viales de disolvente (2 ml).

Caja con 1 o 5 viales de liofilizado (25 dosis) y 1 o 5 viales de disolvente (5 ml).

Caja con 1 o 5 viales de liofilizado (50 dosis) y 1 o 5 viales de disolvente (10 ml).

Caja con 1 o 5 viales de liofilizado (100 dosis) y 1 o 5 viales de disolvente (20 ml).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

07/2025.

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización

Merck Sharp & Dohme Animal Health, S.L.

Polígono Industrial El Montalvo III

C/ Primera, 36

37188 Carbajosa de La Sagrada

Salamanca, España

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International BV

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Países Bajos

Datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:
Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.
Tel: + 34 923 19 03 45

17. Información adicional

Tomando como base los anticuerpos inducidos por la vacunación, no es posible diferenciar los animales vacunados de los infectados de modo natural con cepas europeas de virus de PRRS.