

PROSPECTO

AD LIVE - SUIVAX

Vacuna viva atenuada contra la enfermedad de Aujeszky en cerdos de cebo

Polvo y disolvente para suspensión inyectable

AD live-SUIVAX, vacuna viva atenuada contra la Enfermedad de Aujeszky en el cerdo, está basada en la cepa atenuada LomBart. Esta cepa está desprovista de la glicoproteína gE (anteriormente llamada gl), por lo que con el empleo de **AD live-SUIVAX** es posible la diferenciación serológica entre cerdos vacunados y cerdos infectados.

COMPOSICIÓN

Una dosis (2 ml) de vacuna reconstituida contiene:

Principio activo:

Virus de la Enfermedad de Aujeszky atenuado gE (=gl) negativo, cepa LomBart: no menos de $10^{5.5}$ DICT₅₀; máximo $10^{6.5}$ DICT₅₀.

*Dosis Infectiva para Cultivos de Tejidos

ESPECIES DE DESTINO

Porcino (Cerdos de cebo).

INDICACIONES

Inmunización activa de los cerdos de cebo para prevenir la mortalidad y los signos clínicos de la Enfermedad de Aujeszky y para reducir la difusión del virus de la Enfermedad de Aujeszky.

Después de una vacunación única, se obtiene una protección completa en un máximo de 3-4 semanas. Dicha protección persiste durante al menos 6 meses siguiendo el plan de vacunación indicado.

CONTRAINDICACIONES

No utilizar en animales enfermos.

POSOLOGÍA Y MODO DE EMPLEO

Resuspender con cuidado la fracción liofilizada con el diluyente incluido. Transferir al frasco de diluyente respetando al máximo las condiciones de asepsia.

Dosis = 2 ml

Administrar por vía intramuscular, preferiblemente en la región del cuello.

Programa de vacunación:

Cuando se utiliza en programas de control, el programa de vacunación debe ajustarse a los requerimientos nacionales.

En ausencia de un programa de control, aplicar el programa de vacunación siguiente:

1ª vacunación: a las 8 - 12 semanas de edad

2ª vacunación: no antes de 2 - 4 semanas después de la primera

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA SU UTILIZACIÓN

- en caso de signos de hipersensibilidad alérgica, tratar inmediatamente con antihistamínicos.
- una vez reconstituida la vacuna, iniciar el proceso de vacunación inmediatamente.
- agitar bien la vacuna reconstituida antes y durante el uso.

EFFECTOS SECUNDARIOS

Ninguno conocido.

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

TIEMPO DE ESPERA

Cero días.

CONSERVACIÓN

Manténgase fuera del alcance y la vista de los niños.

Conservar en nevera entre +2°C y +8°C.

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

Período de validez después de su reconstitución según las indicaciones: 3 horas.

ADVERTENCIAS ESPECIALES

No utilizar en reproductores.

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el texto del envase o el prospecto.

INCOMPATIBILIDADES

No mezclar con ningún otro producto inmunológico, a excepción de que existan estudios de compatibilidad.

PRECAUCIONES ESPECIALES QUE DEBEN OBSERVARSE AL ELIMINAR EL MEDICAMENTO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, SUS RESIDUOS

Destruir el material no utilizado hirviéndolo, incinerándolo o sumergiéndolo en un desinfectante adecuado cuyo uso haya sido aprobado por las autoridades competentes.

FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

30 de junio de 2008

PRESENTACIONES

Caja con 1 vial de 10 dosis y 1 vial de 20 ml

Caja con 1 vial de 50 dosis y 1 vial de 100 ml

Caja con 10 viales de 10 dosis y 10 viales de 20 ml

Caja con 10 viales de 50 dosis y 10 viales de 100 ml



Es posible que no se comercialicen todas las presentaciones.

ÚNICAMENTE PARA USO VETERINARIO

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

Registro nº 1449 ESP

FATRO S.p.A.
Via Emilia 285,
40064 Ozzano Emilia (Bologna) - ITALIA