

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Porcilis Strepsuis suspensión inyectable para porcino

2. Composición

Cada dosis de 2 ml contiene:

Streptococcus suis serotipo 2 cepa P1/7 inactivado: $\geq 9,2$ y $\leq 15,0$ log₂ título Ab¹

¹Título medio de anticuerpos (Ab) obtenido después de la vacunación de pollos con ¼ de la dosis para cerdo.

Adyuvantes:

Acetato de dl- α -tocoferilo 150 mg

Suspensión acuosa blanca o casi blanca.

3. Especies de destino

Porcino (lechones y cerdas reproductoras).

4. Indicaciones de uso

Para la inmunización pasiva de la progenie de cerdas adultas y nulíparas vacunadas para reducir la mortalidad y los signos clínicos debidos a la infección con el serotipo 2 de *Streptococcus suis*.

Establecimiento de la inmunidad: al nacimiento.

Duración de la inmunidad: 3 semanas (siempre que los lechones reciban suficiente calostro el primer día después del parto).

o

Para la inmunización activa de cerdos (lechones a partir de 2 semanas de edad) para reducir la mortalidad y los síntomas clínicos debidos a la infección con el serotipo 2 de *Streptococcus suis*.

Establecimiento de la inmunidad: 1 semana después de la segunda vacunación.

Duración de la inmunidad: al menos 2 semanas.

5. Contraindicaciones

Ninguna.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Vacunar únicamente animales sanos.

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 muéstrela el prospecto o la etiqueta.

Gestación:

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.

Sobredosificación:

Sin reacciones locales o sistémicas anormales después de la vacunación con una dosis doble.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Porcino (lechones y cerdas reproductoras):

Muy frecuentes (>1 animal por cada 10 animales tratados):	Temperatura elevada ^{1,2} , disminución de la actividad ¹ . Inflamación del punto de inyección.
---	--

¹ Los cerdos se encuentran completamente recuperados al día siguiente.

² Leve.

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: http://bit.ly/tarjeta_verde

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

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

Vía intramuscular

Administrar una dosis de 2 ml por animal por inyección intramuscular en el cuello del cerdo.

Programa de vacunación:

- Lechones (de cerdas no vacunadas):

Dos inyecciones, con un intervalo de tres semanas, en lechones a partir de las dos semanas de edad.

O

- Cerdas adultas y nulíparas:

Vacunación básica: las cerdas adultas y nulíparas que no han sido vacunadas con el medicamento deben recibir una primera inyección 6-8 semanas antes de la fecha prevista para el parto y una vacunación de recuerdo 4 semanas más tarde.

Revacunación: una revacunación única 2-4 semanas antes de la fecha prevista para cada siguiente parto.

9. Instrucciones para una correcta administración

Utilizar un equipo de vacunación estéril.

Permitir que la vacuna alcance la temperatura ambiente y agitar bien antes de usar.

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).

No congelar.

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

Periodo 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 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

1488 ESP.

Formatos:

Caja de cartón con 1 vial (PET o vidrio tipo I) de vacuna que contiene 20 ml (presentación de 10 dosis), 50 ml (presentación de 25 dosis) o 100 ml (presentación de 50 dosis).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

09/2025

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 y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Merck Sharp & Dohme Animal Health, S.L.
Polígono Industrial El Montalvo III
C/ Primera, 36
37188 Carbajosa de La Sagrada
Salamanca, España
Tel: + 34 923 19 03 45

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Países Bajos

17. Información adicional

El antígeno se incorpora en un adyuvante que contiene acetato de dl- α -tocoferilo para favorecer una estimulación prolongada de la inmunidad. La progenie de cerdas adultas y núlparas vacunadas adquiere inmunidad pasiva a través del calostro.