

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

NEO-VAKY MR suspensión inyectable para porcino

2. Composición

Cada dosis (2 ml) contiene:

Principios activos:

Erysipelothrix rhusiopathiae inactivado, serotipos 1 y 2.....P.R.* ≥ 1

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

Adyuvantes:

Hidróxido de Aluminio (Al^{+3}).....5,2 mg

Suspensión homogénea, amarillenta y libre de partículas extrañas.

3. Especies de destino

Porcino (verracos, hembras reproductoras y lechones destetados).

4. Indicaciones de uso

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

5. Contraindicaciones

Ninguna

6. Advertencias especiales

Vacunar únicamente animales sanos

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

Ninguna

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

Administrar el medicamento con precaución. 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:

No utilizar este medicamento durante toda la gestación.

Lactancia:

Puede utilizarse durante la lactancia.

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:

Tras la administración de una dosis dos veces la recomendada no se han observados acontecimientos adversos diferentes de los mencionados en la sección “Acontecimientos adversos”.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Porcino (verracos, hembras reproductoras y lechones destetados).

Ninguno conocido.

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 a su representante local 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 detrás de la base de la oreja.

Dosis: 2 ml

Edad mínima de vacunación: 21 días.

Lechones destetados: Administrar una primera dosis a partir del destete y una segunda dosis 21 días después.

Verracos: revacunaciones cada 6 meses.

Hembras reproductoras: revacunación una semana después de cada parto.

9. Instrucciones para una correcta administración

Agitar antes de usar.

Guardar máximas medidas de asepsia durante su utilización.

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.

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

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 10 horas

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.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

2422 ESP

Formatos:

- Caja con un vial de 100 ml (50 dosis)
- Caja con un vial de 250 ml (125 dosis)

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

08/2025

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

16. Datos de contacto

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.U.
Ctra. León-Vilecha 30,
24192 - León (España)

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

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización

Vetia Animal Health, S.A.U.
A Relva s/n - Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
España
Tel: +34 986 330 400