

PROSPECTO:

SYVAC ERY ACUOSO
Suspensión inyectable para porcino

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

LABORATORIOS SYVA S.A.
C/ Marqués de la Ensenada, 16
28004 MADRID

Fabricante que libera el lote

LABORATORIOS SYVA S.A.
Parque Tecnológico de León
C/ Nicostrato Vela M15-M16
24009 LEÓN

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

SYVAC ERY ACUOSO Suspensión inyectable para porcino

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

Por dosis (2 ml):

Sustancias activas:

Erysipelothrix rhusiopathiae, inactivado, serotipo 1, cepa E1- 6P ≥ 1 PR*

Erysipelothrix rhusiopathiae, inactivado, serotipo 2, cepa S- 192 ≥ 1 PR*

* Potencia relativa por comparación con una vacuna de referencia

Adyuvante:

Hidróxido de aluminio (Al^{3+}) 15 mg (5.18 mg)

Conservante:

Fenol 5.4 mg

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Para la inmunización activa del ganado porcino contra el mal rojo producido por *Erysipelothrix rhusiopathiae* para prevenir la infección, la mortalidad y los signos clínicos y/o las lesiones de la enfermedad.

Inicio de la inmunidad: dos semanas después de la administración de la segunda dosis.

Duración de la inmunidad: seis meses después de la administración de la primera dosis.

5. CONTRAINDICACIONES

No vacunar animales enfermos o estresados

6. REACCIONES ADVERSAS

En animales con predisposición pueden producirse reacciones alérgicas, hecho que sucede en raras ocasiones, en cuyo caso se recomienda la instauración de un tratamiento a base de antihistamínicos o corticosteroides

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 (lechones, cerdos de cebo, reproductores)

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

Agitar el producto antes de su utilización

La dosis de aplicación será, en todos los casos de 2 ml por animal por vía intramuscular profunda (i.m.) en cuello.

- Primovacunación: administrar una dosis a las 12 semanas de edad y una segunda dosis 3- 4 semanas más tarde.
- Revacunación: administrar una dosis de recuerdo cada 6 meses. Cuando la presión de infección es elevada (especialmente en cerdo ibérico) administrar la dosis de recuerdo cada 3 meses.
- Revacunación de cerdas adultas: una dosis 2 semanas después de cada parto. La protección de los lechones puede asegurarse si es necesario, administrando una nueva dosis un mes antes del parto, en hembras vacunadas anteriormente.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Únicamente se vacunarán animales sanos.

Respétense las condiciones habituales de asepsia durante la vacunación.

Agitar el producto antes de su utilización.

10. TIEMPO DE ESPERA

Cero días

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado (entre 2º C y 8º C)

No congelar

Conservar en el embalaje original

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

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

Administrar el producto con precaución.

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

Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

Puede utilizarse durante la gestación y 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

En las pruebas de inocuidad se ha probado la dosificación doble de la recomendada, sin observarse ninguna reacción adversa distinta a las descritas anteriormente.

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 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

Noviembre 2022

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Formatos:

Caja con un vial de 50 ml (25 dosis).

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.

Uso veterinario – Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

Nº de Registro: 2580 ESP.

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al titular de la autorización de comercialización.