



## PROSPECTO PARA:

### TOXIPRA S7

Suspensión inyectable

#### 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 y fabricante responsable de la liberación del lote:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. la Selva, 135.  
17170 AMER (Girona) España.  
Tel. (972) 430660 - Fax (972) 430661

#### 2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

TOXIPRA S7  
Suspensión inyectable.

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

Cada dosis (2ml) contiene:

##### Sustancias activas:

Toxoide $\beta$ de <i>Clostridium perfringens</i> tipo B, C y D	$\geq 10$ UI*
Toxoide $\epsilon$ de <i>Clostridium perfringens</i> tipo B, C y D	$\geq 5$ UI*
Toxoide $\alpha$ <i>Clostridium novyi</i> tipo B	$\geq 3,5$ UI*
Toxoide $\alpha$ <i>Clostridium septicum</i>	$\geq 2,5$ UI*
Anacultivo de <i>Clostridium chauvoei</i>	100% protección**
Toxoide de <i>Clostridium sordelli</i>	100 % protección**

\* Unidades Internacionales (de antitoxina por ml de suero)

\*\*Nivel de protección en cobayas (según Farm. Eur.)

##### Adyuvante:

Hidróxido de Aluminio (Al<sup>3+</sup>) 10 mg

##### Excipiente:

Tiomersal 0,20 mg

#### 4. INDICACIONES DE USO

Para la inmunización activa de bovino, ovino y caprino para la:

Prevención de enterotoxemia (basquilla), muerte súbita, carbunco sintomático, gangrena gaseosa y hepatitis necrótica en ovinos y caprinos adultos.

Prevención de la disentería y enterotoxemia en corderos y cabritos.

Prevención de enterotoxemia, muerte súbita, carbunco sintomático, gangrena gaseosa y hepatitis necrótica en bovino.



## 5. CONTRAINDICACIONES

Ninguna.

## 6. REACCIONES ADVERSAS

Puede aparecer una reacción anafiláctica en algún animal sensibilizado. En este caso administrar un antihistamínico.

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

## 7. ESPECIES DE DESTINO

Bovino (adultos y terneros)

Ovino (ovejas y corderos)

Caprino (cabras y cabritos)

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

**Vacas y terneros:** 4 ml/animal.

**Ovejas y cabras:** 2 ml/animal.

**Corderos y cabritos:** 1 ml/animal.

El método de administración es por inyección subcutánea en la zona axilar.

### **Programa vacunal:**

Primovacunación: Administrar dos dosis, la primera dosis a partir de la primera semana de vida y una segunda dosis a los 20-25 días.

Revacunación: Administrar una dosis cada 12 meses.

Ovejas: En zonas con alta prevalencia de basquilla vacunar cada 6 meses (primavera y otoño).

Usar material estéril para su administración.

Agitar antes de usar.

Administrar la vacuna cuando esté a temperatura ambiente, entre +15 y +25°C.

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Vacuna únicamente animales sanos.

## 10. TIEMPO DE ESPERA

Cero días.

## 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

Conservar y transportar refrigerado (entre 2° C y 8° C).

No congelar.

Proteger de la luz.



No usar después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de CAD.  
Período de validez después de abierto el envase primario: Uso inmediato.

## 12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

### Advertencias especiales para cada especie de destino:

Ninguna.

### Precauciones especiales para su uso en animales:

Vacunar únicamente animales sanos.

Puede aparecer una reacción anafiláctica en algún animal sensibilizado. En este caso administrar un antihistamínico.

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

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:

No vacunar cabras a partir de las dos semanas antes del parto, ya que debido al estrés del manejo puede producirse abortos.

### 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 (síntomas, medidas de urgencia, antídotos:

No provoca reacciones adversas diferentes a las producidas con la vacunación a dosis normal con una sobredosificación de dos veces la dosis recomendada.

### Incompatibilidades:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

## 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 o farmacéutico 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

09/04/2013

## 15. INFORMACIÓN ADICIONAL



Formatos:

- Caja con un vial de 100 ml.
- Caja con un vial de 250 ml.
- Caja con un vial de 500 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.