

PROSPECTO

PORCILIS BEGONIA IDAL

Liofilizado y disolvente para suspensión intradérmica en cerdos.

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:

Merck Sharp & Dohme Animal Health, S.L.
Polígono Industrial El Montalvo I
C/ Zeppelin, nº 6, parcela 38
37008 Carbajosa de la Sagrada
Salamanca

Fabricante que libera el lote:

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Países Bajos

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

PORCILIS BEGONIA IDAL

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable intradérmica en cerdos.

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS

Por dosis de 0,2 ml:

Liofilizado:

Virus vivo de la Enfermedad de Aujeszky cepa Begonia (gE⁻, tK⁻): 10^{5,5} -10^{6,5} TCID₅₀*

Disolvente:

Acetato de dl- α -tocoferol: 75,0 mg/ml (adyuvante)

*TCID₅₀: Dosis infectiva de cultivo tisular 50%

4. INDICACIÓN DE USO

Inmunización activa de cerdos frente a la Enfermedad de Aujeszky (pseudorrabia) para prevenir la mortalidad y los síntomas clínicos, además de reducir la replicación del virus de la Enfermedad de Aujeszky.

Inicio de la inmunidad: 3 semanas.

Duración de la inmunidad: aproximadamente 4 meses.

5. CONTRAINDICACIONES

Ninguna.

6. REACCIONES ADVERSAS

En raras ocasiones puede aparecer una reacción alérgica (hipersensibilidad). En tales casos, el veterinario puede administrar un tratamiento adecuado (antihistamina, adrenalina), si es necesario.

En algunos animales vacunados puede producirse un ligero aumento de la temperatura corporal durante aproximadamente 7 horas a un día.

Inmediatamente después de la administración intradérmica de la vacuna, puede observarse en la piel el volumen de la vacuna administrado como una pequeña pápula, que desaparecerá aproximadamente en 48 horas.

En el perro (que no es una especie de destino) pueden aparecer síntomas neurológicos tras la inyección intramuscular. Tras la administración oral en perros no se observan reacciones adversas.

A dosis 10 veces superior a la máxima, los síntomas no difieren de los mencionados tras la administración de una sola dosis.

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

7. ESPECIES DE DESTINO

Cerdos.

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

Reconstituir la fracción liofilizada con 0,2 ml de disolvente por dosis. Tras la reconstitución, administrar una dosis de 0,2 ml del producto por vía intradérmica, utilizando un dispositivo de inyección intradérmica.

Programa de vacunación:

- *Cebones:*

Cuando los cerdos son vacunados a partir de las 14 semanas de edad, no es necesaria la revacunación.

En situaciones con riesgo de infección temprana, los cerdos pueden ser vacunados a las 10 semanas de edad, pero deben ser revacunados a una edad mínima de 14 semanas, con un intervalo de al menos 2 semanas desde la primera vacunación, puesto que la presencia de anticuerpos maternos frente a la Enfermedad de Aujeszky puede presentar una influencia negativa sobre el resultado de la vacunación temprana.

- *Cerdos reproductores:*

Vacunación básica igual que los cebones

Revacunación a intervalos de 4 meses, 3 veces al año como vacunación de un lote.

- *Programa de erradicación:*

Cuando se utiliza en programas de erradicación, debe seguirse el programa de (re)vacunación adecuado.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Una vez reconstituida, utilizar antes de 8 horas.

10. TIEMPO DE ESPERA

Cero días.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

Fracción liofilizada: Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C). No congelar. Proteger de la luz.

Disolvente: Conservar a temperatura inferior a 25°C. No congelar.

Tras la reconstitución: Conservar en nevera entre 2-8°C.

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

12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Los cerdos menores de 3 meses de edad, con anticuerpos maternos, pueden necesitar revacunación (ver programa de vacunación).

Esta vacuna puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

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.

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario, excepto el disolvente suministrado para su uso con el medicamento.

No usar en perros.

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

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

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

14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Abril 2014

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

La cepa viral es timidina kinasa y glicoproteína gE negativo (tk⁻, gE⁻), genéticamente estable y no persiste en el cerdo. La vacunación permite la discriminación con respecto a las infecciones de campo (vacuna marcada). El disolvente presenta propiedades adyuvantes.

El uso de Porcilis Begonia IDAL puede ser prohibido o sometido a normativas especiales en determinados Estados Miembros. Cualquier persona que pretenda utilizar esta vacuna deberá consultar a la autoridad competente del Estado Miembro sobre la política de vacunación vigente antes de proceder a su uso.

Fracción liofilizada: Viales de vidrio de 10, 25, 50 ó 100 dosis.

Disolvente: Viales de vidrio de 2, 5, 10 ó 20 ml o PET de 20 ml.



Formatos autorizados:

Caja con 1 vial de 10 dosis de liofilizado y 1 vial de 2 ml de disolvente

Caja con 5 viales de 10 dosis de liofilizado y 5 viales de 2 ml de disolvente

Caja con 10 viales de 10 dosis de liofilizado y 10 viales de 2 ml de disolvente

Caja con 1 vial de 25 dosis de liofilizado y 1 vial de 5 ml de disolvente

Caja con 5 viales de 25 dosis de liofilizado y 5 viales de 5 ml de disolvente

Caja con 10 viales de 25 dosis de liofilizado y 10 viales de 5 ml de disolvente

Caja con 1 vial de 50 dosis de liofilizado y 1 vial de 10 ml de disolvente

Caja con 5 viales de 50 dosis de liofilizado y 5 viales de 10 ml de disolvente

Caja con 10 viales de 50 dosis de liofilizado y 10 viales de 10 ml de disolvente

Caja con 1 viales de 100 dosis de liofilizado y 1 vial de 20 ml de disolvente

Caja con 5 viales de 100 dosis de liofilizado y 5 viales de 20 ml de disolvente

Caja con 10 viales de 100 dosis de liofilizado y 10 viales de 20 ml de disolvente

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Uso veterinario.

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Reg. nº 2851 ESP