

FICHA TÉCNICA

PORCILIS® M HYO ID ONCE
Vacuna inactivada *Mycoplasma hyopneumoniae*
Emulsión inyectable

Composición:

Cada dosis contiene:

<i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> , Cepa 11	1,0 PCVU ⁽¹⁾
Excipientes c.s.p.	0,2 mL

Adyuvantes:

dl- α -Tocoferol acetato

Parafina líquida ligera

⁽¹⁾ Unidad volumétrica del paquete celular

Indicaciones de uso:

Para la inmunización activa de cerdos de engorda, para reducir las lesiones pulmonares asociadas a *Mycoplasma hyopneumoniae*.

La inmunidad se establece a las 3 semanas post vacunación y tiene una duración de 22 semanas.

Especies de destino:

Cerdos.

Posología, edad o peso, condición fisiológica, vía de administración y modo de empleo:

Dosis

0,2 mL

Edad o peso

A partir de las 2 semanas de edad.

Condición fisiológica

Cerdos en etapa de engorda.

Vía de administración

Intradérmico, preferiblemente en los costados del cuello o en los músculos de la espalda.

Modo de empleo

Antes de usar, permita que la vacuna alcance la temperatura ambiente. Agitar antes de usar.

Para la aplicación intradérmica se debe utilizar un dispositivo de inyección multidosis, sin aguja, para la aplicación intradérmica de líquidos por sistema y adecuado para entregar un volumen de vacuna (0,2 mL \pm 10%) a través de las capas epidérmicas de la piel.

La aparición transitoria de una pequeña protuberancia intradérmica, después de la vacunación, es indicativo que la técnica de aplicación fue apropiada.

Contraindicaciones:

No usar en hembras gestantes ni en lactancia.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

Vacunar solo animales sanos.

Mantener fuera del alcance de los niños.

FICHA TÉCNICA

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

Existen datos disponibles de seguridad y eficacia los cuales demuestran que esta vacuna puede ser administrada con la vacuna **Porcilis® PCV ID (Reg. SAG N°2339-B)** en sitios diferentes el mismo día, desde las 3 semanas de edad. Las reacciones adversas posibles se presentan en “4.e. Efectos no deseados o reacciones adversas (frecuencia y severidad) en la especie de destino, derivados del uso del producto inmunológico”, excepto para el tamaño de la reacción local, la cual puede aumentar hasta 6 cm en cerdos individuales. Es muy común observar enrojecimiento y costras en la reacción local. Consultar información de Porcilis® PCV ID.

No existe información disponible respecto de la seguridad y eficacia para el uso concomitante con otros productos farmacéuticos, por lo cual no se recomienda administrar otros productos 14 días previos y posteriores a la inmunización.

Efectos no deseados o reacciones adversas:

Se puede observar, en promedio, un incremento de alrededor 0,7° C en la temperatura corporal. En un individuo ocurren muy comúnmente incrementos de hasta 2° C el día de la vacunación. Los animales vuelven a la normalidad 1 ó 2 días después de observado el peak en el incremento de la temperatura.

Se pueden observar reacciones sistémicas leves el día de la vacunación como tendencia del animal a acostarse y signos leves de incomodidad.

En la mayoría de los animales se pueden observar reacciones locales y transitorias en el sitio de inyección como inflamación, no dolorosa, de un diámetro de hasta 3 cm. La reacción local desaparece completamente dentro de aproximadamente 7 semanas luego de la vacunación.

Período de resguardo:

Cero días.

Precauciones especiales para el operador:

Este producto contiene aceite mineral. Una inyección accidental o auto inyección accidental pueden resultar en dolor severo e inflamación, especialmente si se inyecta en una articulación a un dedo, y en casos raros, puede resultar en la pérdida del dedo afectado si no acude a atención médica de inmediato.

Si usted es inyectado accidentalmente con este producto, busque atención médica de inmediato, aunque sólo sea una pequeña cantidad inyectada y lleve el inserto interno con usted.

Si el dolor persiste por más de 12 horas luego del examen médico, busque atención médica otra vez.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener refrigerado: Entre 2 y 8°C. No congelar. Proteger de la luz.

Presentación:

Estuche conteniendo 1, 5 o 10 frascos de 10 o 20 mL, equivalente a 50 o 100 dosis. Incluye prospecto interno.

Fabricado por:

Intervet International B.V.,
Wim de Korverstraat 35,
5831 AN Boxmeer,
Holanda.

FICHA TÉCNICA

Importado y distribuido por:

Intervet Chile Ltda.

Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 8, Las Condes, Santiago - Chile.

Bajo Licencia de Intervet International B.V. Holanda.

USO VETERINARIO

VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA

Reg SAG N°2288-B