

## FICHA TÉCNICA

### PORCILIS® ILEITIS

Vacuna inactivada *Lawsonia intracellularis*  
 Emulsión inyectable

#### Composición:

Cada dosis contiene:

<i>Lawsonia intracellularis</i> , Cepa SPAH08	≥ 1,5 RP <sup>1</sup>
Excipientes c.s.p.	2 mL

Adyuvantes: Microsol y Fortasol

Preservantes: Gentamicina y Timerosal

<sup>1</sup> Potencia Relativa

#### Indicaciones de uso:

Inmunización activa, como una ayuda en la prevención y control de la ileítis provocada por *Lawsonia intracellularis*; para reducir la colonización de *Lawsonia* y para disminuir la duración de la excreción fecal. La duración de la inmunidad protectora es de a lo menos 20 semanas.

#### Especies de destino:

Cerdos, a partir de las 3 semanas de edad.

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

##### Posología

Administrar 2 mL, como dosis única.

##### Edad o peso

A partir de las 3 semanas de edad.

##### Condición fisiológica

Vacunar sólo animales sanos.

##### Vía de administración

Intramuscular, en la tabla del cuello.

##### Modo de empleo:

Agitar antes de usar.

Permitir que la vacuna alcance la temperatura ambiente, antes de la aplicación.

Administrar en forma aséptica.

#### Contraindicaciones:

No vacunar hembras gestantes ni en periodo de lactancia.

#### Advertencias y precauciones especiales de uso:

---

**FICHA TÉCNICA**

Minimizar el manejo de los cerdos y asegurar una adecuada ventilación antes del comenzar la vacunación.  
Mantener fuera del alcance de los niños.

**Interacciones con otros productos farmacéuticos:**

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:**

Un número importante de cerdos puede experimentar una inflamación transitoria en el sitio de inyección. Esta inflamación debe remitir sin tratamiento alguno en menos de 20 días.

Reacciones sistémicas inmediatas han sido reportadas.

Si ocurre una reacción anafiláctica, administrar epinefrina y un tratamiento de soporte adecuado.

**Período de resguardo:**

Cero días.

**Precauciones especiales para el operador:**

Se debe tener cuidado para evitar inyectarse en los dedos, manos u otras partes del cuerpo. Una inyección accidental puede provocar reacciones locales serias.

Consulte a un médico de inmediato.

**Condiciones de almacenamiento:**

Mantener refrigerado entre 2° y 8°C. No congelar.

Utilizar el contenido completo una vez abierto el envase.

**Presentación:**

Frasco conteniendo 100 o 500 mL.

**Fabricado por:**

Intervet Inc.

35500 West 91<sup>st</sup> Street

DeSoto, Kansas, USA.

**Importado y distribuido por:**

Intervet Chile Ltda.

Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 5, Las Condes, Santiago - Chile.

**Bajo Licencia de Intervet International B.V. Holanda.**

**USO VETERINARIO**

**VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA**

**Reg SAG N°2338-B**