

ERYSENG PARVO/LEPTO

Vacina inativada contra parvovírus suíno, erisipela suína e leptospirose

Uso Veterinário

COMPOSIÇÃO QUANTITATIVA DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S):

Uma dose (2 mL) contém:

Parvovírus suíno inativado, cepa NADL-2 PR > 1,15*

Erysipelothrix rhusiopathiae inativada, cepa R32E11 ELISA > 3,34 log₂ IE_{50%}**

Leptospira interrogans sorovar *icterohaemorrhagiae* inativada ≥ 10⁸ microorganismos

Leptospira interrogans sorovar *canicola* inativada ≥ 10⁸ microorganismos

Leptospira interrogans sorovar *pomona* inativada ≥ 10⁸ microorganismos

Leptospira interrogans sorovar *hardjo* inativada ≥ 10⁸ microorganismos

Leptospira interrogans sorovar *grippotyphosa* inativada ≥ 10⁸ microorganismos

Leptospira interrogans sorovar *bratislava* inativada ≥ 10⁸ microorganismos

* PR, Potência Relativa (ELISA).

** IE_{50%}, Inibição ELISA a 50%.

Suspensão injetável.

INDICAÇÃO (INDICAÇÕES):

Para imunização ativa de fêmeas suínas para a proteção da descendência contra a infecção transplacentária causada por parvovírus suíno, imunização ativa de suínos para a prevenção de sinais clínicos e lesões causada pela erisipela suína (sorotipo 1 e 2) e para a prevenção da leptospirose.

CONTRA-INDICAÇÕES:

Não usar em caso de hipersensibilidade aos antígenos, adjuvantes ou excipientes. Não usar a vacina em animais enfermos, coalescentes ou em outras situações que possam causar estresse.

REAÇÕES ADVERSAS:

Pode ocorrer inflamação leve no local de injeção que persiste por até 48 horas na maioria dos casos.

Pode ocorrer um aumento leve e transitório da temperatura corporal durante as 6 primeiras horas após a injeção, e que desaparece espontaneamente em 24 horas sem comprometer a saúde geral do animal.

Caso detecte reações adversas graves ou outras reações não mencionadas na bula, informar o médico veterinário.

ESPÉCIES INDICADAS:

Suínos.

DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA(S) E MODO DE ADMINISTRAÇÃO:

Via intramuscular.

Administrar uma dose de 2 mL por injeção intramuscular no músculo do pescoço, de acordo com o seguinte calendário:

Vacinação básica:

Suínos a partir dos 6 meses de idade que não foram previamente vacinados, devem receber duas doses com um intervalo de 3 a 4 semanas. A segunda dose deve ser administrada 3 a 4 semanas antes do acasalamento.

Revacinação:

É necessário administrar uma dose única 2 a 3 semanas antes de cada acasalamento subsequente.

INSTRUÇÕES PARA UMA UTILIZAÇÃO CORRETA:

Deixar a vacina atingir a temperatura entre 15 a 25 °C antes da administração. Agitar bem antes do uso.

PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO:

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar e transportar refrigerado (2 a 8 °C). Não congelar.

Não utilize este produto após o prazo de validade impresso no rótulo.

Após a primeira abertura do recipiente: utilizar o produto imediatamente.

Não armazenar o produto junto a alimentos, bebidas, produtos de limpeza e higiene.

ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS):

Precauções especiais para utilização em animais

Vacinar apenas animais saudáveis.

Precauções especiais que devem ser tomadas pela pessoa que administra o medicamento aos animais

Em caso de reação adversa após uma auto-injeção acidental, consultar o médico imediatamente e mostrar a bula do medicamento.

Gestação e lactação

Pode ser administrado durante a gestação e lactação.

Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro produto veterinário. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro produto veterinário, deve ser tomada caso a caso e tendo em consideração a especificidade da situação.

Sobredosagem

Após a administração de uma dose em dobro da vacina, não são previstas reações adversas diferentes daquelas já indicadas na seção "Reações adversas".

Incompatibilidades

Não misturar com nenhum outro produto veterinário.

PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU, OS RESÍDUOS DERIVADOS DO SEU USO:

O produto veterinário não utilizado ou resto de material deve ser descartado de acordo com as exigências locais.

APRESENTAÇÕES:

Caixa com 1 frasco de plástico de 20 mL (10 doses).

Caixa com 1 frasco de plástico de 30 mL (15 doses).

Caixa com 1 frasco de plástico de 50 mL (25 doses).

Caixa com 1 frasco de plástico de 100 mL (50 doses).

Venda e aplicação sob orientação do médico veterinário.

Licenciado no MAPA sob nº. 10.161 em 16/11/2015.

INDÚSTRIA BRASILEIRA

Proprietário e Fabricante:

HIPRA SAÚDE ANIMAL Ltda.

Av. do Lami, 6133.

Bairro Boa Vista do Sul. Porto Alegre-RS.

CEP 91782-601 - CNPJ nº. 92.662.501/0001-51

IE nº. 096/0531289

E-mail: brasil@hipra.com – Site: www.hipra.com

Resp. Téc.: Charles F. C. Scherer - CRMV-RS 07316

SAC: 08006444501



HIPRA SAÚDE ANIMAL LTDA, Avenida do Lami, 6133 - Bairro Boa Vista do Sul - Porto Alegre - RS - Brasil

91782-601 - Tel: (51) 33254500 - Fax: (51) 33254528 - brasil@hipra.com - www.hipra.com