

# 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 log<sub>2</sub> IE<sub>50%</sub>\*\*

*Leptospira interrogans* sorovar *icterohaemorrhagiae* inativada ≥ 10<sup>8</sup> microorganismos

*Leptospira interrogans* sorovar *canicola* inativada ≥ 10<sup>8</sup> microorganismos

*Leptospira interrogans* sorovar *pomona* inativada ≥ 10<sup>8</sup> microorganismos

*Leptospira interrogans* sorovar *hardjo* inativada ≥ 10<sup>8</sup> microorganismos

*Leptospira interrogans* sorovar *grippotyphosa* inativada ≥ 10<sup>8</sup> microorganismos

*Leptospira interrogans* sorovar *bratislava* inativada ≥ 10<sup>8</sup> microorganismos

\* PR, Potência Relativa (ELISA).

\*\* IE<sub>50%</sub>, 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](mailto:brasil@hipra.com) – Site: [www.hipra.com](http://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](mailto:brasil@hipra.com) - [www.hipra.com](http://www.hipra.com)