

FICHA TÉCNICA

PRIME PAC[®] PRRS

Reg. SAGARPA B-0273-278

USO VETERINARIO

1

VACUNA A VIRUS MODIFICADO CONTRA EL VIRUS DE PRRS.

FÓRMULA:

Cada dosis contiene:

Virus vivo modificado de PRRS, tipo 2, Cepa Nebraska atenuada	$\geq 4.0 \log_{10}$ TCID ₅₀
Excipiente c.b.p.	1 dosis



DESCRIPCIÓN:

Prime Pac[®] PRRS contiene virus vivo modificado de PRRS tipo 2, Cepa Nebraska.

INDICACIONES:

Para la inmunización activa de cerdos clínicamente sanos contra el virus del Síndrome Reproductivo y Respiratorio Porcino (PRRS) en un entorno contaminado, para reducir la viremia y los signos clínicos causados por la infección con el virus de PRRS.

ESPECIES DESTINO:

Cerdos (reproductores y engorda).

FORMA FARMACÉUTICA:

Pastilla liofilizada.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 1 ml por vía intramuscular o 0.2 ml por vía intradérmica a cerdos de dos o más semanas de edad.

PROGRAMA DE VACUNACIÓN:

Se aconseja vacunar a todos los cerdos de una piara lo antes posible a partir de la edad recomendada.

Los animales recién introducidos que nunca antes se han vacunado contra el PRRS (por ejemplo, lechonas de reemplazo que provienen de granjas libres del virus de PRRS) deben ser vacunadas, antes de que sean preñadas. Utilice jeringas y agujas estériles.

Cerdos de engorda: Una sola dosis es suficiente para su protección hasta el momento del sacrificio.

Cerdos de reproducción: Se recomienda (re)vacunar a las hembras primerizas de 2 a 4 semanas antes de la monta. Para mantener un nivel elevado y homólogo de inmunidad, se recomienda revacunar a los animales a intervalos regulares, ya sea antes de cada gestación o a intervalos de 4 meses. Las cerdas gestantes sólo deben vacunarse después de haber estado expuestas al virus de PRRS.

Duración de la inmunidad: Se ha demostrado que la duración de la inmunidad es de al menos 23 semanas.

CONSEJOS PARA LA ADMINISTRACIÓN CORRECTA:

- Antes de aplicar el producto, permita que la vacuna alcance la temperatura ambiente (18 a 25°C).
- Agite bien antes de usar.
- Evite su contaminación.

CONTRAINDICACIONES:

No usar en granjas donde la prevalencia de virus del PRRS no haya sido establecida mediante métodos de diagnóstico adecuados.

REACCIONES ADVERSAS:

Se pueden observar reacciones locales (de hasta 1.5 cm de diámetro) el primer día después de la vacunación intramuscular y hasta 14 días posteriores a la administración intradérmica. Se puede presentar una hipertermia pasajera. Ocasionalmente la vacuna puede provocar reacciones de hipersensibilidad tales como disnea, hiperemia, posición en decúbito, estremecimientos, excitación y vómito. En tales casos, se recomienda un tratamiento sintomático. Por lo general, estos signos desaparecen completamente de manera espontánea poco después de la vacunación.

ADVERTENCIAS:

Vacune únicamente animales sanos.

Manténgase fuera del alcance de los niños y de los animales domésticos.

Durante las 5 semanas posteriores a la vacunación, el virus vacunal puede diseminarse por contacto a los cerdos que nunca han sido tratados contra el virus del PRRS. Por lo general, la vía más común de propagación del virus de PRRS es el contacto directo, pero no se puede excluir la propagación por objetos contaminados o por vía aérea. El virus de PRRS puede excretarse en el semen durante varias semanas; por lo tanto, no se recomienda su uso en sementales que producen semen para pjaras seronegativas al PRRS. La vacuna puede usarse durante la lactancia.

PRECAUCIONES ESPECIALES:

Precauciones que debe tomar la persona que administra el producto veterinario a los animales:

En caso de inyección accidental, busque ayuda médica inmediatamente y presente la etiqueta del producto al médico.

Gestación, lactancia y fertilidad:

Las cerdas nulíparas y multíparas sin inmunidad frente al virus no deben vacunarse durante la gestación, ya que esto puede tener efectos negativos. La vacunación durante la gestación es segura si se aplica a cerdas adultas y nulíparas inmunizadas previamente contra el virus del PRRS por vacunación o infección en campo. La vacuna puede utilizarse durante la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No existe información disponible sobre la seguridad y eficacia de esta vacuna cuando se utiliza con cualquier otro medicamento de uso veterinario. Por lo tanto, la decisión de usar esta vacuna antes o después de cualquier otro medicamento veterinario se debe tomar dependiendo de cada caso.

Sobredosis (síntomas, procedimientos de emergencia y antídotos):

Ninguna diferente a los de dosis única.

Incompatibilidades:

No mezclar con ningún otro producto de uso veterinario, excepto por el diluyente incluido con el producto.

Precauciones de Almacenamiento:

Consérvese entre 2 y 8°C.

Una vez abierto el empaque utilice el producto inmediatamente.

PERIODO DE RETIRO:

Cero días.

PRESENTACIONES:

Caja con 10 viales con 10 dosis de liofilizado.

Caja con 10 viales con 25 dosis de liofilizado.

Caja con 10 viales con 50 dosis de liofilizado.

PRECAUCIONES PARA LA ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO NO UTILIZADO O LOS MATERIALES DE DESECHO:

Los medicamentos no deben eliminarse en aguas residuales ni junto con los desperdicios domésticos.

Pregunte a su médico veterinario cómo desechar los medicamentos que ya no se requieren. Estas medidas deben ayudar a proteger el medio ambiente.

3

INFORMACIÓN ADICIONAL:

PARA USO VETERINARIO EXCLUSIVAMENTE.

CONSULTE AL MÉDICO VETERINARIO.

ELABORADO POR:

Intervet International, B.V.

Wim de Körverstraat 35,

830 AA, Boxmeer,

Holanda.

IMPORTADO Y DISTRIBUIDO POR:

Intervet México, S.A. de C.V.

Av. San Jerónimo 369, Colonia

La otra Banda, Álvaro Obregón,

C.P. 01090, Ciudad de México.