

GRIPOVAC 3[®]

Vacuna inactivada trivalente frente a la influenza porcina en suspensión inyectable

Laboratorio

MERIAL LABORATORIOS, S.A.

Forma farmacéutica

Suspensión inyectable (Susp.i.)

Composición por dosis de 2 ml reconstituido:

Cepas del virus de la influenza porcina A inactivado:

Bakum/IDT1769/2003 (H3N2) $\geq 10,53 \log_2$ MGUN¹.

Haselünne/IDT2617/2003 (H1N1) $\geq 10,22 \log_2$ MGUN¹.

Bakum/1832/2000 (H1N2) $\geq 12,34 \log_2$ MGUN¹.

¹MGUN= Media geométrica de las unidades neutralizantes inducidas en cobayas después de inmunizarlos dos veces con 0,5 ml de esta vacuna.

Excipiente: Tiomersal 0,21 mg.

Adyuvante: Carbómero 2,0 mg.

Propiedades farmacológicas

La vacuna estimula una inmunidad activa contra el virus de la influenza porcina A subtipos H1N1, H3N2 y H1N2. La vacuna induce anticuerpos neutralizantes e inhibidores de la hemaglutinación frente a cada uno de los tres subtipos. Cuando se administra una dosis de la vacuna 14 días antes del parto, como revacunación a las cerdas previamente vacunadas, estimula la inmunidad activa con el fin de proporcionar a la descendencia una inmunidad de origen materno contra el virus de la influenza porcina A subtipos H1N1, H3N2 y H1N2.

Interacciones e incompatibilidades

No se conocen.

Indicaciones y especies de destino

Inmunización activa de cerdos a partir de los 56 días de vida, incluyendo las cerdas gestantes, contra la influenza porcina causada por los subtipos H1N1, H3N2 y H1N2 para reducir los signos clínicos y la carga vírica pulmonar después de la infección.

Inicio de la inmunidad: 7 días después de la primovacunación.

Duración de la inmunidad: 4 meses en cerdos vacunados entre los 56 y 96 días y 6 meses en cerdos vacunados por primera vez a los 96 o más días.

Inmunización activa de las cerdas gestantes una vez finalizada la inmunización primaria, mediante la administración de una dosis 14 días antes del parto, para desarrollar una elevada inmunidad calostrada que proporciona protección clínica a los lechones durante al menos 33 días después del nacimiento.

Contraindicaciones

No se conocen.

Efectos secundarios

- En un número pequeño de cerdos, puede producirse después de la vacunación, una ligera hinchazón transitoria en el punto de inyección, que desaparece en 2 días.
- Ocasionalmente, puede producirse un ligero aumento transitorio de la temperatura rectal después de la vacunación.

Vía de administración

Inyección intramuscular.

- Para la vacuna se debe utilizar un material estéril y desprovisto de cualquier traza de antiséptico y/o desinfectante.
- Agitar suavemente la vacuna antes de su empleo.

Posología

Lechones:

Primovacunación: 2 inyecciones de una dosis (2 ml).

- A partir de los 96 días, con un intervalo de 3 semanas entre las inyecciones, para conseguir una duración de la inmunidad de 6 meses.
- Entre los 56 y 96 días, con un intervalo de 3 semanas entre las inyecciones, para conseguir una duración de la inmunidad de 4 meses.

Cerdas jóvenes y Cerdas reproductoras:

Primovacunación: 2 inyecciones de una dosis (2 ml).

Se puede administrar una revacunación en cada etapa de la gestación y/o de la lactancia. Cuando la vacunación se realiza 14 días antes del parto con una dosis (2 ml), proporciona inmunidad de origen materno a los lechones que los protege de los signos clínicos de la influenza hasta 33 días después del nacimiento.

Precauciones especiales

- Utilizar inmediatamente después de su apertura.
- Este medicamento no debe ser mezclado con otros medicamentos veterinarios.
- Destruir el material de desecho hirviéndolo, incinerándolo o sumergiéndolo en un desinfectante adecuado cuyo uso haya sido aprobado por las autoridades competentes.
- Solamente se deben vacunar los animales que estén en buen estado de salud.
- En caso de autoinyección accidental, solo cabe esperar una leve reacción en el punto de inyección.

Tiempo de espera

0 días.

Modo de conservación

- Conservación: 18 meses.
- Conservar y transportar refrigerado entre 2 y 8 °C. No congelar.
- Proteger de la luz.

Observaciones

No se conocen.

Presentación

Caja con un vial de 25 dosis.
Caja con un vial de 50 dosis.

Reg. N°

EU/2/03/037/005-006