

PARA TU TRANQUILIDAD FRENTE A LOS ABORTOS POR CHLAMYDIA Y SALMONELLA

INMEVA®

Vacuna inactivada frente a los abortos
por *Chlamydia abortus* y *Salmonella*
Abortusovis en ovino



SWITCH
 OFF

THE NON-RATIONAL
USE OF ANTIBIOTICS

INMEVA®, suspensión inyectable, vacuna inactivada para el control de los abortos por *Chlamydia abortus* y *Salmonella* Abortusovis en ovejas. **COMPOSICIÓN:** Cada dosis (2 ml) contiene: Sustancias activas: *Chlamydia abortus*, cepa A22 (RP ≥ 1) y *Salmonella* entérica subsp. enterica serovar Abortusovis cepa Sao (RP ≥ 1). Adyuvante: Hidróxido de Aluminio y DEAE Dextrano. **INDICACIONES:** Ovino (ovejas). Para la inmunización activa de los animales para reducir los signos clínicos (aborto, muerte fetal, mortalidad temprana e hipertermia) provocados por *Chlamydia abortus*, abortos causados por *Salmonella* Abortusovis y para reducir la excreción de ambos patógenos de animales infectados. **VIA DE ADMINISTRACION:** Subcutánea. Agitar bien antes de usar y ocasionalmente durante la administración. Dejar que la vacuna alcance la temperatura ambiente (15 - 25 °C) antes de la administración. Administrar bajo condiciones asepticas. Sólo deben utilizarse jeringas y agujas estériles. Edad mínima de vacunación: 5 meses. **POSOLOGÍA:** Primovacación: Administrar 2 dosis con un intervalo de 3 semanas. La primera de ellas debe administrarse al menos 5 semanas antes de la cubrición. Revacunación: administrar una dosis de refuerzo 2 semanas antes de la inseminación o cubrición, pero nunca más de 1 año después de la vacunación inicial básica. Se ha establecido la seguridad de la vacunación durante la gestación y la lactación, así como la eficacia durante el segundo tercio de la gestación. No se recomienda el uso durante el último mes de gestación. **REACCIONES ADVERSAS:** con mucha frecuencia aparece una reacción local palpable en el punto de inyección. En la mayoría de los casos la reacción es leve o moderada y disminuye en 2 semanas sin tratamiento. La temperatura puede aumentar muy frecuentemente pero disminuye espontáneamente en 24 horas. **CONTRAINDICACIONES:** No usar en casos de hipersensibilidad a las sustancias activas a los adyuvantes o a algún excipiente. No mezclar con ningún otro medicamento veterinario. **TIEMPO DE ESPERA:** 0 días. **PRECAUCIONES ESPECIALES:** Vacunar únicamente animales sanos. En las granjas con trastornos reproductivos recurrentes provocados por *Chlamydia abortus* y/o *Salmonella* Abortusovis, es responsabilidad del veterinario decidir si vacunar o no a todo el rebaño, de acuerdo con los programas de vacunación recomendados. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. Conservar y transportar refrigerado (entre 2 °C y 8 °C). No congelar. Proteger de la luz. **PRESENTACIONES:** caja con 1 vial PET de 5 dosis (10 ml), caja con 1 vial PET de 25 dosis (50 ml), caja con 1 vial PET de 50 dosis (100 ml), caja con 1 vial PET de 125 dosis (250 ml). Es posible que no se comercialicen todos los formatos. Código ATC vet: QI04AB. **TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE LA COMERCIALIZACIÓN:** Laboratorios Hipra, S.A. Avda. la Selva, 135. 17170 Amer (Girona) España. **NUM. REGISTRO:** 3792 ESP. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. Utilice los medicamentos con responsabilidad. Para obtener más información puede consultar el prospecto o ponerse en contacto con el representante local de la autorización de comercialización.

HIPRA

Avda. la Selva, 135, 17170 Amer (Girona), España
Tel.: (+34) 972 43 06 60 · Fax: (+34) 972 43 06 61 · hipra@hipra.com · www.hipra.com