

LOS PEQUEÑOS RUMIANTES IMPORTAN

Una amplia gama de vacunas frente las principales enfermedades para ovino y caprino



La Referencia
en **Prevención**
para **Salud Animal**

1. ENTEROTOXEMIAS

Sabia decisión



TOXIPRA® PLUS

Vacuna inactivada, enterotoxemia, tétanos y carbunco sintomático, en emulsión inyectable.



TOXIPRA® S7

Vacuna inactivada, enterotoxemia, muerte súbita, carbunco sintomático y gangrena gaseosa, en emulsión inyectable.

2. RESPIRATORIO

Protege con la leucotoxina



PASTERBACT®

Vacuna inactivada, pasteurelisis, en emulsión inyectable.

3. ABORTOS

Para tu tranquilidad



INMEVA®

Vacuna inactivada, abortos por *Chlamydia abortus* y *Salmonella* Abortusovis en ovejas, en suspensión inyectable.

4. MASTITIS

Descubre las mastitis subclínicas



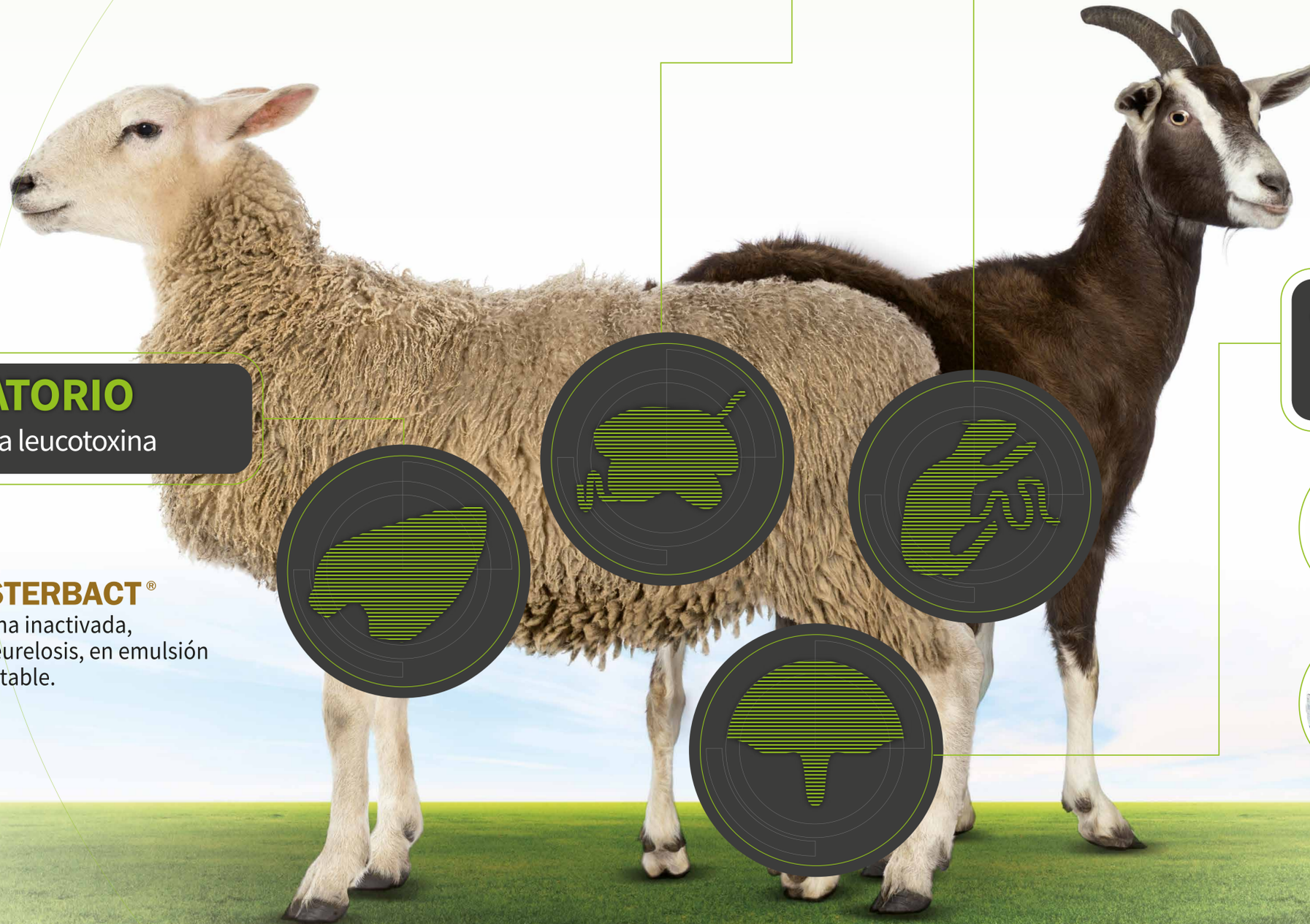
AGALAXIPRA®

Vacuna inactivada, agalaxia contagiosa, en suspensión inyectable.



VIMCO®

Vacuna inactivada, mastitis caprina y ovina, en emulsión inyectable.



Servicios diagnósticos

Pequeños rumiantes

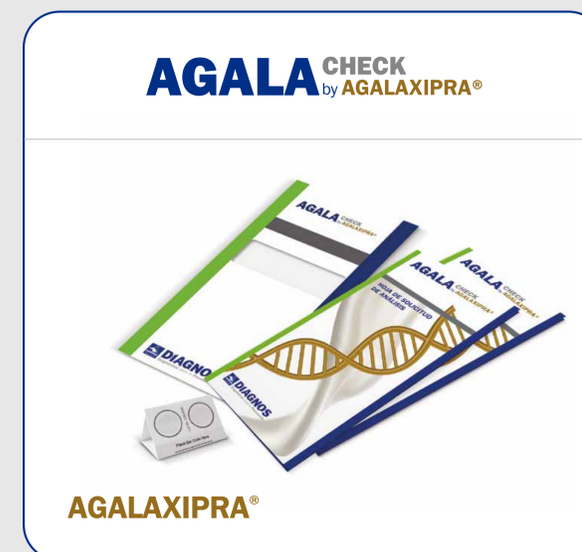
Plan vacunal

Adultas



"Plan vacunal orientativo que deberá ser adaptado en cada caso por un veterinario."

Recría



TOXIPRA® PLUS Vacuna inactivada, clostridiosis, en suspension inyectable. **COMPOSICIÓN POR DOSIS (2 ml):** Toxoide β de Clostridium perfringens tipo B, C y D: ≥ 10 UI*; Toxoide ε de Clostridium perfringens tipo B, C y D: ≥ 5 UI*; Toxoide α de Clostridium novyi tipo B: ≥ 3,5 UI*; Toxoide α de Clostridium septicum: ≥ 2,5 UI*; Anacultivo de Clostridium chauvoei: 100% protección**; Toxoide de Clostridium tetani: ≥ 2,5 UI*. Adyuvante idóneo. *Unidades Internacionales (de antitoxina por ml de suero). **Nivel de protección en cobayas (según Farm. Eur.). Adyuvante idoneo. **INDICACIONES:** Ovinos y Caprinos adultos: Prevencion de la Enterotoxemia (basquilla), Hepatitis necrotica, Carhunco sintomatico y Tetanos. Corderos y Cabritos: Prevencion de la Disenteria, Enteritis hemorragica, Basquilla, Carhunco sintomatico y Tetanos. Bovinos adultos y Terneros de cebo: Prevencion de la Enterotoxemia, Gangrena gaseosa, Hepatitis necrotica, Carhunco sintomatico y Tetanos. Terneros lactantes: Prevencion de la Enteritis hemorragica, Enterotoxemia y Tetanos. Porcinos: Prevencion de la Enteritis necrotica, Enterotoxemia (muertes subitas en cerdas) y Tetanos. Conejos: Prevencion de la Enterotoxemia. Vía de administración: Subcutanea o intramuscular. En ovinos y caprinos vacunar unicamente por vía subcutanea. Posología: Ovinos y Caprinos: 2 ml/animal adulto; y 1 ml/animal joven. Bovinos: 4 ml/animal adulto y ternero de cebo; y 2 ml/ternero lactante. Porcinos: 2 ml/cerdo adulto; y 1 ml/lechon. Conejos: 0,5 ml/animal. En general, es aconsejable el siguiente programa vacunal orientativo: Primovacunacion: Vacunacion y revacunacion con 20 a 25 dias de intervalo. Dosis de recuerdo: Una sola aplicacion anual. Ovinos y Caprinos adultos: En zonas muy conflictivas de basquilla, se aconseja vacunar cada 6 meses (primavera y otono). Corderos y Cabritos: Vacunar a partir de los primeros dias de vida. Terneros de cebo: Vacunar al inicio del periodo de cebo. En aquellos lotes de terneros en los que aparecen sintomas de enterotoxemia, puede realizarse una vacunacion de urgencia, revacunando a los 8-10 dias. **REACCIONES ADVERSAS:** En raras ocasiones, puede aparecer una reacción anafiláctica en algún animal sensibilizado. En este caso, administrar un antihistamínico. **CONTRAINDICACIÓN:** Ninguna. **TIEMPO DE ESPERA:** 0 días. **PRECAUCIONES ESPECIALES:** Administrar la vacuna cuando este a temperatura ambiente de unos +15 °C a +25 °C. Agitar bien antes y durante su administracion. Conservar y transportar refrigerado (entre +2 °C y +8 °C). No congelar. Proteger de la luz. **PRESENTACIÓN:** Frasco 100 ml., Botella 250 ml. Código ATCvet: QI02AB01, QI03AB, QI04AB01, QI09AB12 y QI08AB **TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:** LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. la Selva, 135 17170 Amer (Girona) España Tel. (972) 430660. **NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:** N° Reg.: 2820 ESP.

TOXIPRA® S7 Vacuna inactivada, Clostridiosis, en suspension inyectable. **COMPOSICIÓN POR DOSIS (2 ml):** Toxoide β de Clostridium perfringens tipo B, C y D: ≥ 10 UI*; Toxoide ε de Clostridium perfringens tipo B, C y D: ≥ 5 UI*; Toxoide α de Clostridium novyi tipo B: ≥ 3,5 UI*; Toxoide α de Clostridium septicum: ≥ 2,5 UI*; Anacultivo de Clostridium chauvoei: 100% protección**. Toxoide de Clostridium sordelli: 100% protección**. Adyuvante idóneo. *Unidades Internacionales (de antitoxina por ml de suero). **Nivel de protección en cobayas (según Farm. Eur.). **INDICACIONES:** Ovinos y caprinos adultos: Prevención de enterotoxemia (basquilla), muerte súbita, carbunco sintomático, gangrena gaseosa y hepatitis necrótica. En corderos y cabritos: prevención de la disentería y enterotoxemia. En bovinos: Prevención de enterotoxemia, muerte súbita, carbunco sintomático, gangrena gaseosa y hepatitis necrótica. **VÍA DE ADMINISTRACIÓN:** Subcutanea en la zona axilar. **POSOLOGÍA:** Ovinos y Caprinos: 2 ml/animal adulto; y 1 ml/animal joven. Bovinos: 4 ml/animal adulto y ternero de cebo; En general, es aconsejable el siguiente programa vacunal orientativo: Primovacunación: Administrar dos dosis, la primera dosis a partir de la primera semana de vida y una segunda dosis a los 20-25 días. Revacunación: Administrar una dosis cada 12 meses. Ovejas: En zonas con alta prevalencia de basquilla vacunar cada 6 meses (primavera y otoño). **REACCIONES ADVERSAS:** En raras ocasiones, puede aparecer una reacción anafiláctica en algún animal sensibilizado. En este caso, administrar un antihistamínico. **CONTRAINDICACIÓN:** Ninguna. **TIEMPO DE ESPERA:** 0 días. **PRECAUCIONES ESPECIALES:** Administrar la vacuna cuando este a temperatura ambiente de unos +15 °C a +25 °C.. Agitar bien antes y durante su administracion. Conservar y transportar refrigerado (entre +2 °C y +8 °C). No congelar. Proteger de la luz. **PRESENTACIÓN:** Botella 250 ml. Código ATCvet: QI02AB01, QI03AB y QI04AB01 **TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:** LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. la Selva, 135 17170 Amer (Girona) España Tel. (972) 430660. **NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:** N° Reg.: 2770 ESP.

PASTERBACT® Vacuna inactivada, Manheimiosis neumónica, emulsión inyectable. **COMPOSICIÓN POR DOSIS (2 ml):** Leucotoxoide de Mannheimia haemolytica serotipo A1, cepa 2806 2-20 ELISA* *Título de anticuerpos en conejos vacunados, medidos por ELISA. Adyuvante: Idóneo. **INDICACIONES:** Para la inmunización activa de jóvenes y adultos de bovino, ovino y caprino para prevenir la Mannheimiosis neumónica. **VÍA DE ADMINISTRACIÓN:** Subcutanea o intramuscular. **POSOLOGÍA:** Ovinos y Caprinos: 2 ml/animal adulto; y 1 ml/animal joven. Bovinos: 4 ml/animal adulto y 2 ml/animal joven. En general, es aconsejable el siguiente programa vacunal orientativo: Primovacunación: Vacas, ovejas (incluidos corderos) y cabras (incluidos cabritos): Administrar una primera dosis a partir del primer mes de vida y administrar una segunda dosis tres semanas después. Terneros lactantes (pre-rumiantes): Administrar una primera dosis (2 ml) a partir del primer mes de vida y administrar una segunda dosis 3 semanas más tarde. - Terneros rumiantes: Administrar una primera dosis (2 ml) a la llegada a la explotación y administrar una segunda dosis 3 semanas después. En aquellos programas vacunales en los cuales se vacuna una sola vez, la dosis será de 4 ml por ternero. Revacunación: Administrar una primera dosis de recuerdo a los 6 meses de la primovacunación completa y después una re-vacunación anual con una dosis. **REACCIONES ADVERSAS:** En raras ocasiones, puede aparecer una reacción anafiláctica en algún animal sensibilizado. En este caso, administrar un antihistamínico. **CONTRAINDICACIÓN:** Ninguna. **TIEMPO DE ESPERA:** 0 días. **PRECAUCIONES ESPECIALES:** Administrar la vacuna cuando este a temperatura ambiente de unos +15 °C a +25 °C. Agitar bien antes y durante su administración. Conservar y transportar refrigerado (entre +2 °C y +8 °C). No congelar. Proteger de la luz. **PRESENTACIÓN:** Frasco de 100 ml. Código ATCvet: QI02AB 04, QI04AB 02 y QI03AB **TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:** LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. la Selva, 135 17170 Amer (Girona) España Tel. (972) 430660. **NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:** N° Reg.: 2856 ESP.

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 asépticas. Sólo deben utilizarse jeringas y agujas estériles. Edad mínima de vacunación: 5 meses. **POSOLOGÍA:** Primovacunación: 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.

AGALAXIPRA® Vacuna inactivada, Agalaxia contagiosa, suspensión inyectable para ovino y caprino. **COMPOSICIÓN POR DOSIS (2 ml):** Mycoplasma agalactiae ovis, inactivado cepa 784 ≥ 1,5 U.ELISA * U-ELISA: Título de anticuerpos específicos de Mycoplasma agalactiae en corderos expresado en unidades ELISA. Adyuvante idóneo **INDICACIONES:** Para inmunización activa en ovinos (corderos y ovejas adultas) y caprinos (cabritos y cabras adultas) para prevenir la mortalidad y los síntomas clínicos provocados por la Agalaxia Contagiosa. **VÍA DE ADMINISTRACIÓN:** Subcutánea o intramuscular. Programa vacunal orientativo: dosis: 2 ml/animal. En explotaciones donde haya que realizar una vacunación de urgencia, por la presencia de un foco cercano de esta enfermedad, se aconseja aplicar a partir de los 2 meses de vida, 2 dosis de vacuna en un intervalo de 8-15 días. En general, se recomienda una vacunación cada 6 meses. **REACCIONES ADVERSAS:** Esporádicamente, puede aparecer una reacción anafiláctica en algún animal sensibilizado. En este caso, administrar un antihistamínico. **CONTRAINDICACIÓN:** Ninguna. **TIEMPO DE ESPERA:** Cero días. **PRECAUCIONES ESPECIALES:** Agitar antes de usar. Administrar la vacuna cuando esté a temperatura de unos +15 °C a +25 °C. Conservar y transportar refrigerado (entre + 2 °C y + 8 °C). No congelar. Proteger de la luz. **PRESENTACIÓN:** Frasco 50 ds. Código ATCvet: QI03AB y QI04AB. **TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:** LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. la Selva, 135 17170 Amer (Girona) España Tel. (972) 430660. **NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:** Reg. nº 2765 ESP.

VIMCO® Vacuna inactivada, mastitis caprina y ovina, emulsión inyectable. **COMPOSICIÓN:** Una dosis (2ml) contiene: Staphylococcus aureus inactivado, expresando Biofilm cepa SP 140 ≥ 8,98 SaRC. Adyuvamte: Idóneo. **INDICACIONES:** Para la inmunización activa de ovejas sanas con problemas de mastitis, para reducir la incidencia de la mastitis subclínica (reducción de las lesiones en las ubres, recuento de células somáticas y recuento de S. aureus) causada por Staphylococcus aureus. Para la inmunización activa de cabras sanas con problemas de mastitis, para reducir la incidencia de mastitis subclínica causada por Staphylococcus aureus y estafilococos coagulasa negativos; sin embargo, cuando la mastitis clínica causada por estafilococos coagulasa negativos ocurre, la gravedad de los signos clínicos (aspecto de la ubre y de la leche) se reduce. **VÍA DE ADMINISTRACIÓN:** uso intramuscular en las tablas del cuello. **POSOLOGÍA:** Administrar una dosis (2 ml) por inyección intramuscular profunda en los músculos del cuello 5 semanas antes de la fecha de parto esperada y 3 semanas más tarde administrar una segunda dosis. El programa de vacunación básico debe repetirse antes de cada lactación. **REACCIONES ADVERSAS:** tumefacción leve en el punto de inyección que desaparece dentro de 12 días máximo. Podría ocurrir un aumento transitorio de la temperatura corporal de hasta 1,8° C, que se resuelve espontáneamente en algunos días sin poner en peligro el estado de salud de los animales. **CONTRAINDICACIONES:** ninguna. **TIEMPO DE ESPERA:** Cero días. **PRECAUCIONES ESPECIALES:** todo el rebaño debe ser inmunizado. Vacunar solamente animales sanos. Dejar que la vacuna alcance una temperatura de los +15 °C a +25 °C. antes de su administración. Agitar antes de usar. Edad mínima de vacunación: 8 meses. Edad mínima de vacunación: 8 meses. **PRESENTACIÓN:** Frasco de 5 dosis, frasco de 25 dosis, frasco de 50 dosis. Código ATCvet: QI03AB y QI04AB. **TITULAR Y NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:** LABORATORIOS HIPRA, S.A., Avda. la Selva, 135. 17170 Amer (Girona) España Tel. (972) 430660 – Fax (972) 430661 Reg. nº 3024 ESP.

"Medicamentos sujetos a prescripción veterinaria. Use los medicamentos responsablemente. Para más información consulte el prospecto del producto y www.hipra.com"