

Servicios diagnósticos

Pequeños rumiantes



TOXIPRA® PLUS Vacuna inactivada, clostridiosis, en suspensión inyectable. **Composición** por dosis (2 ml): Toxoides β de *Clostridium perfringens* tipo B, C y D: ≥ 10 UI; Toxoides ε de *Clostridium perfringens* tipo B, C y D: ≥ 5 UI; Toxoides α de *Clostridium novyi* tipo B: ≥ 3,5 UI; Toxoides α de *Clostridium septicum*: ≥ 2,5 UI; Inactivado de *Clostridium chauvoei*: 100% protección; Toxide 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** idóneo. **Indicaciones:** Ovinos y Caprinos adultos: Prevención de la Enterotoxemia (basquilla), Hepatitis necrótica, Carbunco sintomático y Tetanos. Corderos y Cabritos: Prevención de la Disenteria, Enteritis hemorrágica, Basquilla, Carbunco sintomático y Tetanos. Bovinos adultos y Terneros de cebo: Prevención de la Enterotoxemia, Gangrena gaseosa, Hepatitis necrótica, Carbunco sintomático y Tetanos. Terneros lactantes: Prevención de la Enteritis hemorrágica, Enterotoxemia y Tetanos. Porcinos: Prevención de la Enteritis necrótica, Enterotoxemia (muertes súbitas en cerdas) y Tetanos. Conejos: Prevención de la Enterotoxemia. **Vía de administración:** Subcutánea o intramuscular. En ovinos y caprinos vacunar únicamente por vía subcutánea. **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: Primovacunación: Vacunación y revacunación con 20 a 25 días de intervalo. Dosis de recuerdo: Una sola aplicación anual. Ovinos y Caprinos adultos: En zonas muy conflictivas de basquilla, se aconseja vacunar cada 6 meses (primavera y otoño). Corderos y Cabritos: Vacunar a partir de los primeros días de vida. Terneros de cebo: Vacunar al inicio del periodo de cebo. En aquellos lotes de terneros en los que aparecen síntomas de enterotoxemia, puede realizarse una vacunación de urgencia, revacuando a los 8-10 días. **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:** 2 días. **Precauciones especiales:** Administrar la vacuna cuando está 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 100 ml, Botella 250 ml. Código ATCvet: Q02AB01, Q03AB, Q04AB01, Q09AB12 y Q08AB **Título de la autorización de comercialización** LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. la Selva (235 17170 Arimón (Girona) España Tel. (972) 430660. **Número de la autorización de comercialización:** N° Reg.: 2820 ES26.

TOXIPRA® S7 Vacuna inactivada, Clostridiosis, en suspensión inyectable. **Composición** por dosis (2 ml): Toxoides f de *Clostridium perfringens* tipo B, C y D: ≥ 10 UI; Toxoides e de *Clostridium perfringens* tipo B, C y D: ≥ 5 UI; Toxoides a de *Clostridium novyi* tipo B: $\geq 3,5$ UI; Toxoides a de *Clostridium septicum*: $\geq 2,5$ UI; Anacultivo de *Clostridium chauvoei*: 100% protección¹. Toxoides de *Clostridium sorbellei*: 100% protección¹. ¹Adyuvante 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. **Via de administración:** Subcutánea 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 anual orientativo: Primovacuna: Administrar dos dosis, la primera dos días 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 alérgica en algunos 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:** Botella 250 ml. Código AT/Cvet: QJ02AB01, QJ03AB y QJ04AB01 **Titular de la autorización de comercialización:** LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. la Selva, 135 17170 Arre (Girona) España Tel. (972) 430660. **Número de la autorización de comercialización:** Nº Reg: 2770 ESP.

PASTERBACT® Vacuna inactivada, Manheimiosis neumónica, emulsión inyectable. **Composición** por dosis (2 ml): Leucotoxide de Mannheimia haemolytica serotipo A1, cepa 2806-20 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 Manheimiosis neumónica. **Vía de administración:** Subcutánea o intramuscular. **Posología:** Ovinos y Caprinos: 2 ml/ml animal adulto y 1 ml/ml animal joven. Bovinos: 4 ml/ml animal adulto y 2 ml/ml animal joven. En general, es aconsejable el siguiente programa vacunal orientativo: Primovacuna: 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 primovacuna completa y después una re-vacunación anual con una sola 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 AT/Cvet: Q02AB 04, Q04AB 02 y Q03AB 04. **Titular de la autorización de comercialización:** LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. la Selva, 135 17170 Amer (Gerona) 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 AZ2 (RP ≥1) y *Salmonella enterica* 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 hipotermia) provocados por *Chlamydia abortus*, abortos causados por *Salmonella Abortusovis* y para reducir la excreción de ambos patógenos de animales infectados. **VIA DE ADMINISTRACIÓN:** 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. Solo deben utilizarse jeringas y agujas estériles. Edad mínima de vacunación: 5 meses. **POSOLÓGIA:** Primovacuna: 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 meses después 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. **CONTRINDICACIONES:** 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: Q10AB. **TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE LA COMERCIALIZACIÓN:** Laboratorios Hira, S.A. Avda. la Selva, 133. 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.

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** idio: **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 uso: +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 ATC: QJ03AB y QJ04AB. **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 $\geq 8,98$ SaRC. Adyuvante: 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 *Staphylococcus coagulans* negativos; sin embargo, cuando la mastitis clínica causada por *Staphylococcus coagulans* 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: Q032AB y Q040AB - **Fax (972) número de la autorización de comercialización:** LABORATORIOS HIPRA, S.A., Avda. la Selva, 135. 17170 Amer (Girona) España Tel: 872 430660 - Fax (972) 430661. Reg. nº 3024 ESP.

LOS PEQUEÑOS RUMIANTES IMPORTAN

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



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



Laboratorios Hipra, S.A.
Avda. la Selva, 135 · 17170 Amer (Girona) · Spain
Tel. (34) 972 43 06 60 · Fax (34) 972 43 06 61 · hipra@hipra.com · www.hipra.com

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, pasteurelosis, 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.

PLAN VACUNAL

Adultas



Recría



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