



FICHA TÉCNICA

EQUILIS® PREQUENZA

Reg. SAGARPA B-0273-255

USO VETERINARIO

1

VACUNA PARA LA INMUNIZACIÓN ACTIVA DE CABALLOS CONTRA LA INFLUENZA EQUINA

FÓRMULA:

Cada dosis de 1 ml contiene

A/equine-2/South Africa/4/03, H3N8 50 AU¹
(Subtipo Americano, Florida sublinaje clade 1)

A/equine-2/Newmarket/2/93, H3N8 50 AU¹
(Subtipo Europeo)

Saponina purificada (Adyuvante) 375 µg

Vehículo c.b.p. 1 ml

¹Unidades de antígeno

DESCRIPCIÓN:

Equilis® Prequenza contiene subunidades hemaglutinina/neuraminidasa purificadas de los virus de la Influenza Equina A/equine-2/South Africa/4/03 H3N8 (subtipo Americano, Florida sublinaje clade 1) y A/equine2/Newmarket/2/93 H3N8 (subtipo Europeo) en suspensión.

INDICACIONES:

Para la inmunización activa de caballos contra la influenza equina, para reducir la gravedad y duración de los síntomas clínicos y la excreción de virus tras la infección.

ESPECIES DESTINO:

Equinos.

FORMA FARMACÉUTICA:

Suspensión inyectable.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 1 ml por vía intramuscular profunda.

PROGRAMA DE VACUNACIÓN:

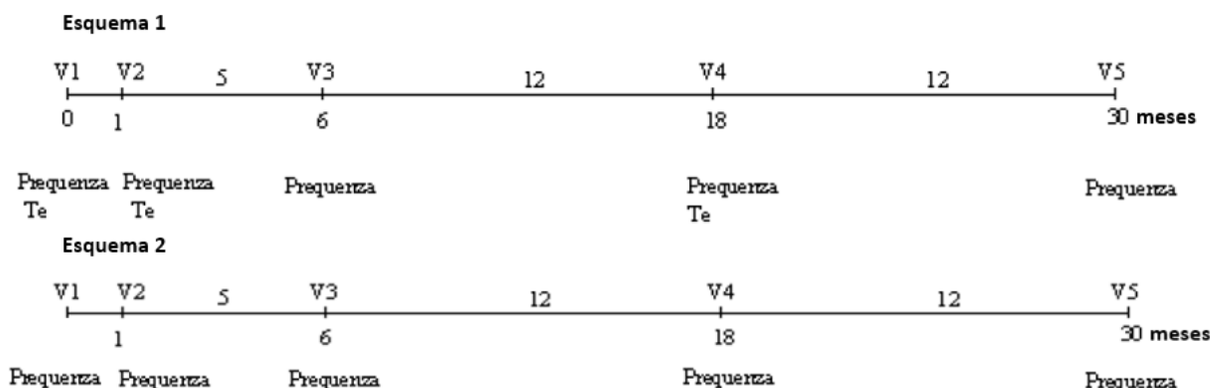
(Ver esquema más abajo).

Programa de vacunación primaria: A todo caballo que no haya sido vacunado previamente se le deberán administrar dos vacunaciones de una dosis con un intervalo de 4 semanas entre sí. El programa de vacunación primaria da lugar a inmunidad frente a la influenza equina que se mantiene durante por lo menos 5 meses. Los potros deben ser vacunados de los 6 meses de edad en adelante. Si se vacuna al animal antes de los 6 meses de edad, habrá protección completa a partir de la tercera dosis (primera revacunación).



2

Revacunación: La primera revacunación (tercera dosis) se administra 5 meses después del programa de vacunación primario. Esta revacunación da lugar a inmunidad frente a la influenza equina que se mantiene durante al menos 12 meses. La segunda revacunación se administra 12 meses después de la primera revacunación. Para mantener los niveles de inmunidad para influenza, se recomienda el uso alterno, a intervalos de 12 meses, de una vacuna adecuada frente a la influenza equina que contenga las cepas A/equine-2/South Africa/4/03 y A/equine-2/Newmarket/2/93.



Duración de la inmunidad:

- Inicio de la inmunidad: 2 semanas después de la vacunación básica.
- Duración de la inmunidad: 5 meses después de la vacunación básica.
12 meses después de la primera revacunación.

CONSEJOS PARA LA ADMINISTRACIÓN CORRECTA:

- Sólo deberán vacunarse animales sanos.
- Utilice material estéril para la administración.
- Antes de aplicar permita que la vacuna alcance la temperatura ambiente 15-25 °C.

CONTRAINDICACIONES:

No vacunar animales enfermos.

REACCIONES ADVERSAS:

Puede producirse una hinchazón difusa en el lugar de la inyección, que puede provocar una incomodidad funcional temporal (rigidez), que regresa en 2 días. En casos muy raros, puede producirse una reacción local que persista durante más de 2 días. En casos muy raros, la fiebre, a veces acompañada de letargo e inapetencia, puede ocurrir durante 1 día, hasta 3 días.

ADVERTENCIAS:

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

PRECAUCIONES ESPECIALES:

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

- Mantenga el producto en su empaque original hasta que se utilice para evitar que los niños tengan acceso directo al mismo.
- No comer, beber o fumar mientras esté manipulando el producto.
- Lávese las manos cuidadosamente con agua y jabón inmediatamente después de utilizar el producto.
- Si por accidente, la persona que administra la vacuna se inyectará a sí misma, se recomienda que se notifique inmediatamente a un médico, y se puestre el folleto del empaque o la etiqueta del producto.



Gestación, lactancia y fertilidad:

Se puede administrar en el periodo de gestación y lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No hay información disponible sobre la seguridad y eficacia de esta vacuna cuando es administrada con algún otro medicamento de uso veterinario. Por lo tanto, la decisión de administrar esta vacuna antes o después de otro producto de uso veterinario debe valorarse caso por caso.

Sobredosis (síntomas, procedimientos de emergencia y antídotos):

Después de la administración con dosis doble, no se han observado efectos secundarios diferentes a aquellos descritos, con excepción de una leve depresión durante el día de la vacunación.

Incompatibilidades:

La vacuna no deberá mezclarse con otra vacuna u otro producto de uso veterinario.

Precauciones de Almacenamiento:

Conservar en refrigeración de 2°C a 8°C, protegido de la luz.

No congelar.

PERIODO DE RETIRO:

Cero días.

PRESENTACIONES:

Caja con 10 frascos de una dosis.

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.

INFORMACIÓN ADICIONAL:

PARA USO VETERINARIO EXCLUSIVAMENTE.

CONSULTE AL MÉDICO VETERINARIO.

ELABORADO POR:

Intervet International, B.V.

Wim de Körverstraat 35,
5830 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.
www.msd-salud-animal.com.mx