



Catálogo de productos para Cerdos





MSD Salud Animal

MSD Salud Animal es una empresa del grupo Merck & Co., Inc., Kenilworth, NJ, EE. UU., una institución con más de 125 años de historia y uno de los laboratorios farmacéuticos más grandes del mundo.

La empresa está impulsada por la investigación y desarrollo, fabricación y comercialización de una amplia gama de medicamentos y servicios veterinarios. Ofrecemos una de las carteras más innovadoras de la industria, que abarca productos para la prevención, el tratamiento y el control de enfermedades de las principales especies animales.

Con alrededor de 6,500 empleados, comercializamos con éxito nuestros productos en 140 países, 50 de los cuales tienen oficinas. Operamos una red de 27 plantas de fabricación y 15 centros de investigación y desarrollo en todo el mundo.

MSD Salud Animal está decidido a unir a todo su equipo en una nueva cultura basada en la pasión por satisfacer las necesidades de los clientes y convertirse en un socio preferido y de confianza, ayudándolos a hacer crecer su negocio en respuesta a las condiciones cambiantes del mercado a partir de los ricos recursos de su sólida base científica.

PIG
TEAM
MX®



Calidad de vida y cuidados de primer nivel para la cría de cerdos.

El camino para producir lechones más sanos.



Control de enfermedades respiratorias.

Salud intestinal.

Prevención de enfermedades.

Línea reproductiva.

Vacunas

- CIRCUMVENT® PCV
- CIRCUMVENT® PCV M
- PORCILIS® APP
- PORCILIS® PCV
- PORCILIS® PCV ID **NUEVO**
- PORCILIS® PCV M HYO
- PORCILIS® M HYO ID ONCE **NUEVO**
- PRIME PAC® PRRS

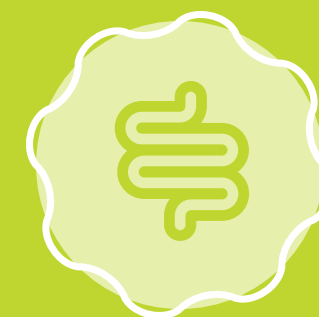
Antimicrobianos

- ALBIPEN® LA
- ZUPREVO® 4%
- NUFLOR®
- NUFLOR® PREMIX



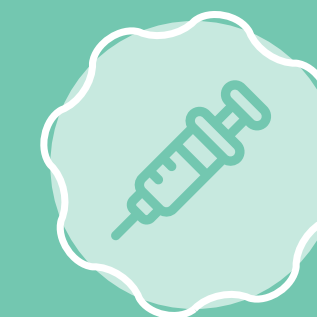
Vacunas

- PORCILIS® ILEITIS
- VACUNA CONTRA LA DIARREA EPIDÉMICA PORCINA
- BACTERINA MIXTA PORCINA



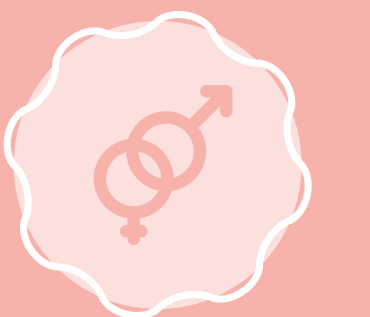
Vacunas

- PORCILIS® AR-T DF
- PORCILIS® PORCOLI DF
- PORCILIS® COLICLOS
- PORCILIS® ERY+PARVO+LEPTO
- PORCILIS® ERY



Hormonales

- P.G. 600®
- REGUMATE®





ResPig[®]



**Control de enfermedades
respiratorias.**

Vacunas

- CIRCUMVENT[®] PCV
- CIRCUMVENT[®] PCV M
- PORCILIS[®] APP
- PORCILIS[®] PCV
- PORCILIS[®] PCV ID **NUEVO**
- PORCILIS[®] PCV M HYO
- PORCILIS[®] M HYO ID ONCE **NUEVO**
- PRIME PAC[®] PRRS

Antimicrobianos

- ALBIPEN[®] LA
- ZUPREVO[®] 4%
- NUFLOR[®]
- NUFLOR[®] PREMIX

Índice ←



Reg. SAGARPA B-0273-198

Vacuna contra el Circovirus Porcino Tipo 2.



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Suspensión inyectable.

FÓRMULA:

Cada 2 ml contienen:

Antígeno de circovirus tipo 2 ≥ 1.2 R.P. *

Vehículo c.b.p. 2 ml

Contiene adyuvante Microsol/Diluvac Forte para estimular una respuesta inmune sólida.

*R.P.= Potencia Relativa

DESCRIPCIÓN:

CIRCUMVENT™ PCV contiene un antígeno inactivado por medio de un sistema vector de baculovirus, el cual expresa el producto génico ORF2 del circovirus porcino tipo 2.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 2 ml por cerdo vía intramuscular a partir de la tercera semana de edad. Revacunar 3 semanas después con una dosis igual. El pie de cría debe ser vacunado cada 6 meses.

INDICACIONES:

Vacuna subunitaria inactivada lista para usarse como ayuda en la prevención de la viremia y en la prevención de la excreción del virus, causada por el circovirus porcino tipo 2. Contiene el adyuvante Microsol Diluvac Forte® para una óptima respuesta inmune.



PRESENTACIONES:

100 ml
50 dosis

200 ml
100 dosis

500 ml
250 dosis

Frasco



Reg. SAGARPA B-0273-251

Vacuna subunitaria contra circovirus porcino tipo 2, bacterina de *Mycoplasma hyopneumoniae*.



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Emulsión inyectable.

FÓRMULA:

Cada dosis de 2 ml contiene: Vacuna subunitaria de Circovirus Porcino Tipo 2 ORF2 (cápside) reproducida en baculovirus de línea celular de insecto (*Spodoptera frugiperda* Sf9) \geq 1.3 R.P.* Asociada con *Mycoplasma hyopneumoniae* inactivado, cepa 11 \geq 1.3 R.P.* Vehículo c.b.p. 2 ml.

DESCRIPCIÓN:

Circumvent™ PCV M vacuna subunitaria de circovirus porcino tipo 2 de proteína ORF2 (cápside) reproducida en baculovirus de línea celular de insecto (*Spodoptera frugiperda* Sf9) asociada con *Mycoplasma hyopneumoniae* inactivado, cepa 11.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 2 ml por lechón por vía intramuscular a partir de las 3 semanas de edad. Revacune 3 semanas después con una dosis igual.

INDICACIONES:

Para la inmunización activa de lechones con el fin de reducir la carga viral y la excreción por circovirus porcino (PCV) tipo 2, asociadas con las enfermedades causadas por este virus y para reducir las lesiones pulmonares provocadas por la infección por *Mycoplasma hyopneumoniae*. La utilización de la vacuna reduce la mortalidad y la pérdida de peso durante el periodo de engorda.



PRESENTACIONES:

100 ml
50 dosis

500 ml
250 dosis

Frasco

PORCILIS® APP



Reg. SAGARPA B-0273-086

Vacuna para la inmunización de cerdos sanos contra la Pleuroneumonía Porcina.



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Suspensión inyectable.

FÓRMULA:

Cada dosis de 2 ml contiene: Antígeno concentrado de *Actinobacillus pleuropneumoniae** 600 mg. Vehículo c.b.p. 2 ml.

*Los ingredientes activos con 4 antígenos, los cuales cubren el espectro de todos los serotipos conocidos de *A. pleuropneumoniae*. Todos los serotipos contienen el antígeno OMP (Proteína de Membrana Externa), y expresan al menos una de las 3 toxinas termolábiles de proteína natural (ApxI, hemolisina tipo I, ApxII, hemolisina tipo II y ApxIII, toxina de macrófago). Cada dosis de vacuna contiene 50 Unidades de cada uno de estos 4 antígenos.

DESCRIPCIÓN:

PORCILIS® APP es una vacuna subunitaria, inactivada y suspendida en adyuvante Diluvac® Forte para la inmunización de cerdos sanos contra la pleuroneumonía porcina causada por *Actinobacillus pleuropneumoniae*.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 2 inyecciones de 2 ml c/u; la primera por vía subcutánea en el pliegue de la pierna y la segunda por vía intramuscular profunda detrás de la oreja.

INDICACIONES:

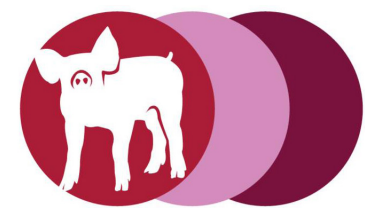
Para la inmunización de cerdos sanos contra la pleuroneumonía porcina causada por *Actinobacillus pleuropneumoniae*.



PRESENTACIONES:

100 ml
50 dosis

Frasco



Porcilis® PCV

Reg. SAGARPA B-0273-259

Vacuna subunitaria inactivada contra circovirus porcino tipo 2.



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Suspensión inyectable.

FÓRMULA:

Cada dosis de 2 ml contiene: Vacuna subunitaria de Circovirus Porcino Tipo 2 de proteína ORF2 (cápside) reproducida en baculovirus de línea celular de insecto (*Spodoptera frugiperda* Sf21-CB). $\geq 4.5 \log^2$ R.P.* Acetato dl-tocoferol 25 mg. Vehículo c.b.p. 2 ml. *R.P.= Potencia Relativa

DESCRIPCIÓN:

Porcilis® PCV es una vacuna subunitaria inactivada, con adyuvante, desarrollada como auxiliar para proteger a los cerdos (lechones) contra las consecuencias de la infección con circovirus porcino tipo 2 (PCV2), p. ej. El síndrome de adelgazamiento multisistémico post-destete (PMWS, por sus siglas en inglés).

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar una dosis de 2 ml por vía intramuscular en el cuello, en el área detrás de la oreja a cerdos de 3 semanas de edad o más. Cuando se espera que exista un mayor nivel de anticuerpos maternos contra el PCV2, se recomienda lo siguiente: **1ra dosis:** Administrar 2 ml por vía intramuscular a partir de los 3-5 días de vida. **2da dosis:** Administrar 2 ml por vía intramuscular 2 o 3 semanas después de la primera administración.

INDICACIONES:

Para la inmunización activa de cerdos con el fin de reducir la carga viral y la excreción de circovirus porcino (PCV) Tipo 2, asociadas con las enfermedades causadas por este virus. La utilización de la vacuna reduce la mortalidad y la pérdida de peso durante los periodos de destete y engorda.

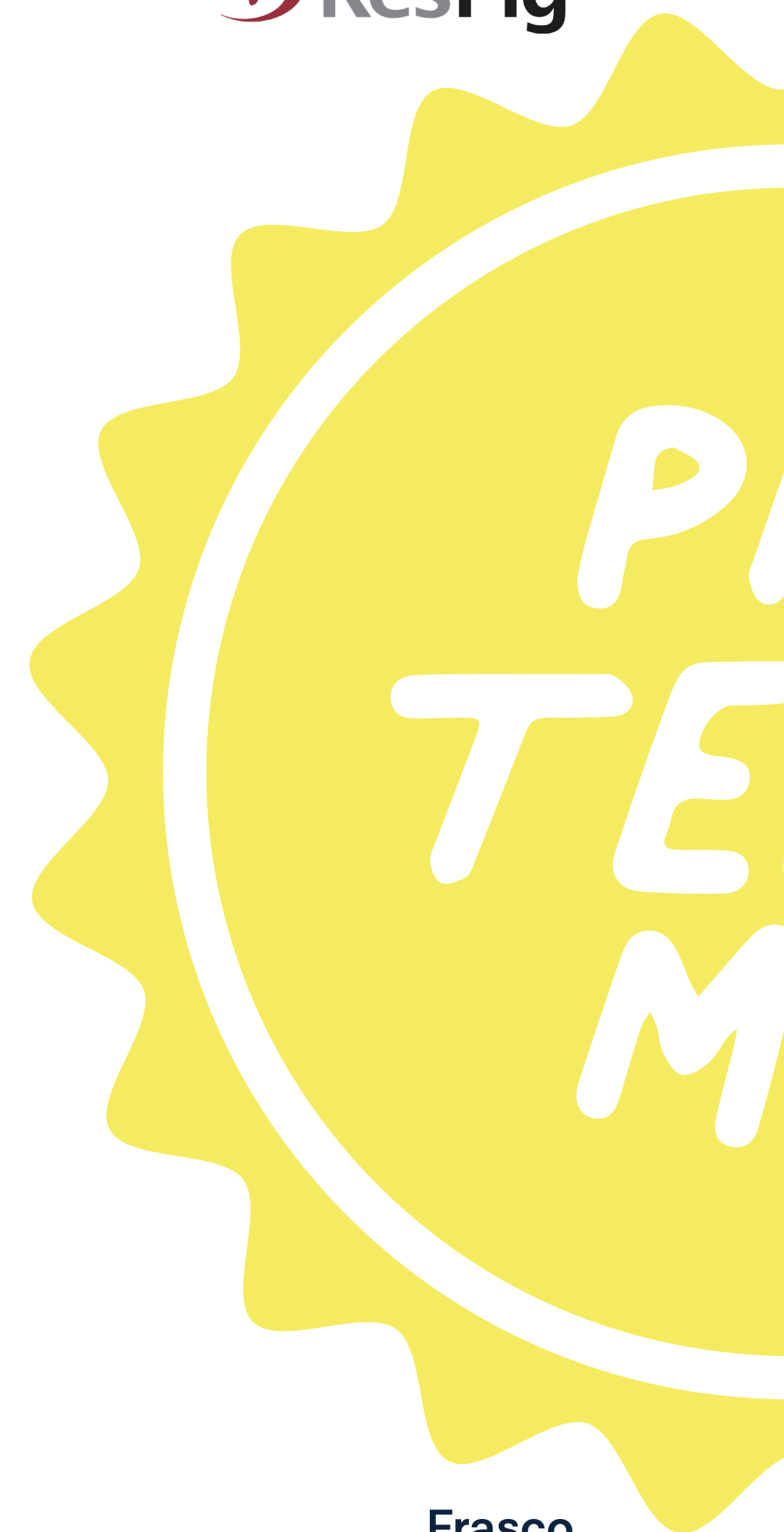


PRESENTACIONES:

100 ml
50 dosis

200 ml
100 dosis

Frasco



PORCILIS® PCV ID

Nuevo

Reg. SAGARPA B-0273-279

Vacuna subunitaria inactivada contra Circovirus Porcino Tipo 2.



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Emulsión inyectable.

FÓRMULA:

Cada dosis de 0.2 ml contiene: Antígeno subunitario ORF2 del Circovirus Porcino tipo 2 ≥ 1436 AU¹. Vehículo c.b.p. 0.2 ml. ¹Unidades antigénicas cuantificadas en la prueba de potencia del producto final.

DESCRIPCIÓN:

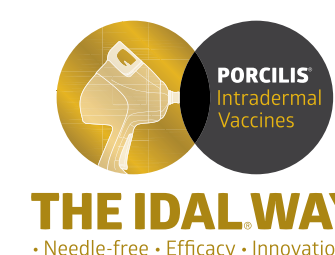
PORCILIS® PCV ID es una vacuna contra la infección provocada por el PCV2 en cerdos. Contiene el antígeno subunitario ORF2 contra el circovirus porcino tipo 2. Este antígeno se mezcla con un adyuvante para optimizar y prolongar la estimulación de la respuesta inmune. La vacuna es una emulsión de aceite en agua y se administra por vía intradérmica.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 0.2 ml por vía intradérmica con un aplicador intradérmico adecuado. Vacunar con dosis única a las 3 semanas de edad o mayores.

INDICACIONES:

Para la inmunización activa de cerdos de 3 semanas de edad para reducir la viremia, la carga viral en órganos y tejidos linfoides, la excreción del virus provocada por la infección con PCV2; así como para reducir la pérdida de peso y la mortalidad asociadas con la infección provocada por el mismo.



PRESENTACIONES:

10 ml
1 vial de 50 dosis

20 ml
1 vial de 100 dosis

Caja

ResPig®

Índice ← ResPig

Reg. SAGARPA B-0273-277

Vacuna subunitaria contra circovirus porcino tipo 2, bacterina de *Mycoplasma hyopneumoniae*.



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Emulsión inyectable.

FÓRMULA:

Cada 1 ml contiene: Antígeno subunitario ORF2 del Circovirus Porcino tipo 2, cepa PCV2 WT 2/1 \geq 1414 AU¹. *Mycoplasma hyopneumoniae* inactivada, cepa J \geq 2.21 RPU². Vehículo c.b.p. 1 ml
¹AU= Unidades Antigénicas. ²RPU= Unidad de Potencia Relativa

DESCRIPCIÓN:

Porcilis® PCV M HYO vacuna contra la infección causada por el Circovirus Porcino Tipo 2 (PCV2) y *M. hyopneumoniae* en cerdos. Contiene el antígeno subunitario ORF2 del PCV Tipo 2 y células completas inactivadas de la cepa J (ATCC 25394) de *Mycoplasma hyopneumoniae*. Estas células se mezclan con un adyuvante basado en una combinación de hidróxido de aluminio y aceite mineral para estimular y prolongar la respuesta inmune.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 2 ml por vía intramuscular. Vacunar con dosis única a las 3 semanas de edad.

INDICACIONES:

Para la inmunización activa de cerdos, con el fin de reducir la carga viral en órganos y tejidos linfoides, la eliminación del virus, provocado por la infección con PCV2 y la severidad de las lesiones pulmonares causadas por la infección con *Mycoplasma hyopneumoniae*. También para disminuir la pérdida de peso diario y la mortalidad asociada con infecciones provocadas por PCV2 y/o *Mycoplasma hyopneumoniae*.



PRESENTACIONES:

100 ml
50 dosis

200 ml
100 dosis

Frasco

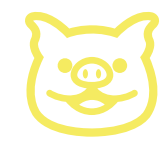
PORCILIS® M Hyo ID ONCE

Nuevo

ResPig®

Reg. SAGARPA B-0273-266

Vacuna para reducir las lesiones pulmonares causadas por *Mycoplasma hyopneumoniae*.



USO
VETERINARIO

FORMA FARMACÉUTICA:
Emulsión inyectable.

FÓRMULA:

Cada dosis de 0.2 ml contiene: Concentrado de células enteras inactivadas de *Mycoplasma hyopneumoniae* cepa 11 $\geq 6.5 \log_2$ Ab* título. Vehículo c.b.p. 0.2 ml. *Título promedio de anticuerpos (Ab) en ratones.

DESCRIPCIÓN:

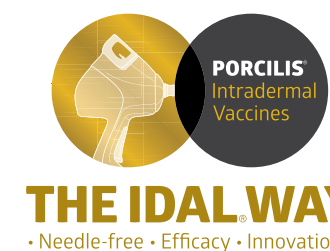
Porcilis® M HYO ID ONCE es una bacterina inactivada que contiene un concentrado de células completas de *Mycoplasma hyopneumoniae* cepa 11. Este antígeno se incorpora en un adyuvante, que es una combinación de parafina líquida ligera y acetato dl-tocoferilo para prolongar la estimulación de la inmunidad. Este producto estimula el desarrollo de la inmunidad activa contra *Mycoplasma hyopneumoniae* en cerdos, incluso cuando hay presencia de anticuerpos maternos (MDA).

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 0.2 ml (1 dosis) por vía intradérmica, en el cuello detrás de la oreja o los músculos de la espalda con un aplicador intradérmico adecuado. Vacunar con dosis única a partir de las dos semanas de edad.

INDICACIONES:

Para la inmunización activa de cerdos en engorda a partir de las dos semanas de edad con el fin de reducir las lesiones pulmonares causadas por infecciones de *Mycoplasma hyopneumoniae* y para mejorar la ganancia de peso diaria. Después de la vacunación, de acuerdo con el esquema de vacunación recomendado, la inmunidad se inicia 3 semanas después de la aplicación. La duración de la inmunidad es de por lo menos 22 semanas.



PRESENTACIONES:

10 ml
1 vial de 50 dosis

20 ml
1 vial de 100 dosis

Caja

Índice ← ResPig

Prime Pac® PRRS



Reg. SAGARPA B-0273-278

Vacuna contra el virus del Síndrome Reproductivo y Respiratorio Porcino (PRRS)



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Pastilla liofilizada.

FÓRMULA:

Cada dosis contiene: Virus vivo modificado de PRRS, tipo 2, Cepa Nebraska atenuada $\geq 4.0 \log_{10}$ TCID₅₀. Excipiente c.b.p. 1 dosis.

DESCRIPCIÓN:

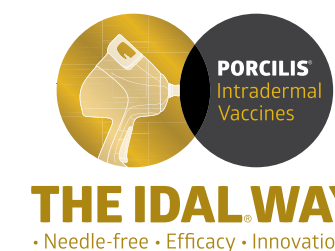
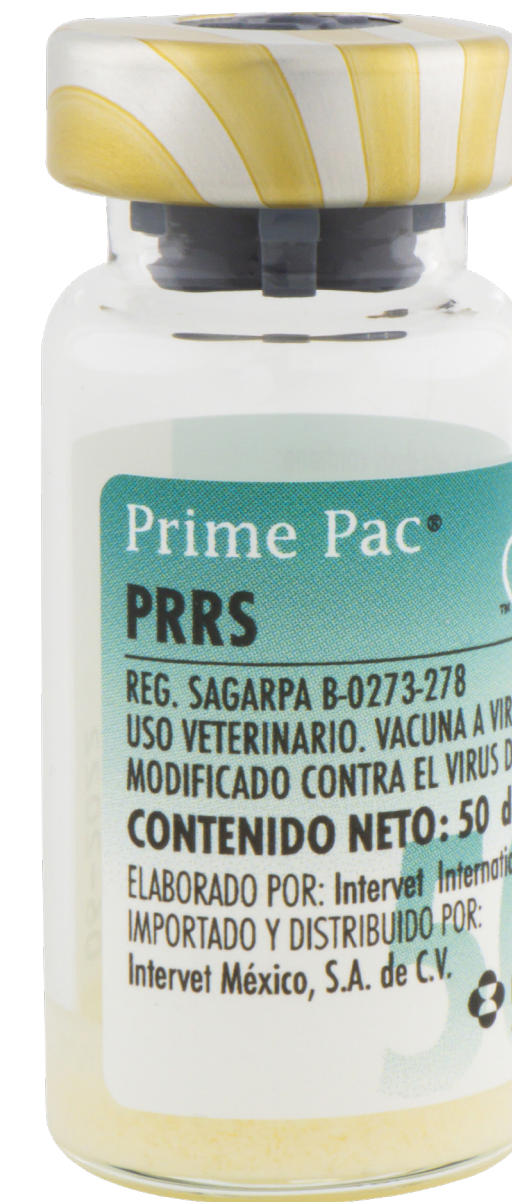
Prime Pac® PRRS contiene virus vivo modificado de PRRS tipo 2, Cepa Nebraska.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 1 ml por vía intramuscular o 0.2 ml por vía intradérmica a cerdos de dos o más semanas de edad. **Cerdos de engorda:** Una sola dosis es suficiente para su protección hasta el momento del sacrificio. **Cerdos de reproducción:** Se recomienda (re)vacunar a las hembras primerizas de 2 a 4 semanas antes de la monta. Para mantener un nivel elevado y homólogo de inmunidad, se recomienda revacunar a los animales a intervalos regulares, ya sea antes de cada gestación o a intervalos de 4 meses. Las cerdas gestantes sólo deben vacunarse después de haber estado expuestas al virus de PRRS. **Duración de la inmunidad:** Se ha demostrado que la duración de la inmunidad es de al menos 23 semanas.

INDICACIONES:

Para la inmunización activa de cerdos clínicamente sanos contra el virus del Síndrome Reproductivo y Respiratorio Porcino (PRRS) en un entorno contaminado, para reducir la viremia y los signos clínicos causados por la infección con el virus de PRRS.



PRESENTACIONES:

Caja con 10 viales

10 dosis

liofilizadas por vial

25 dosis

liofilizadas por vial

50 dosis

liofilizadas por vial

Albipen® LA



Reg. SAGARPA Q-0273-094

Antibiótico de larga acción y de amplio espectro.



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Suspensión.

FÓRMULA:

Cada ml contiene: Ampicilina anhidra 100 mg. Vehículo c.b.p. 1 ml.

DESCRIPCIÓN:

Albipen® LA es un antibiótico a base de ampicilina en suspensión oleosa inyectable de larga acción y de amplio espectro. Su vehículo oleoso especial le permite mantener niveles terapéuticos por 48-72 horas.

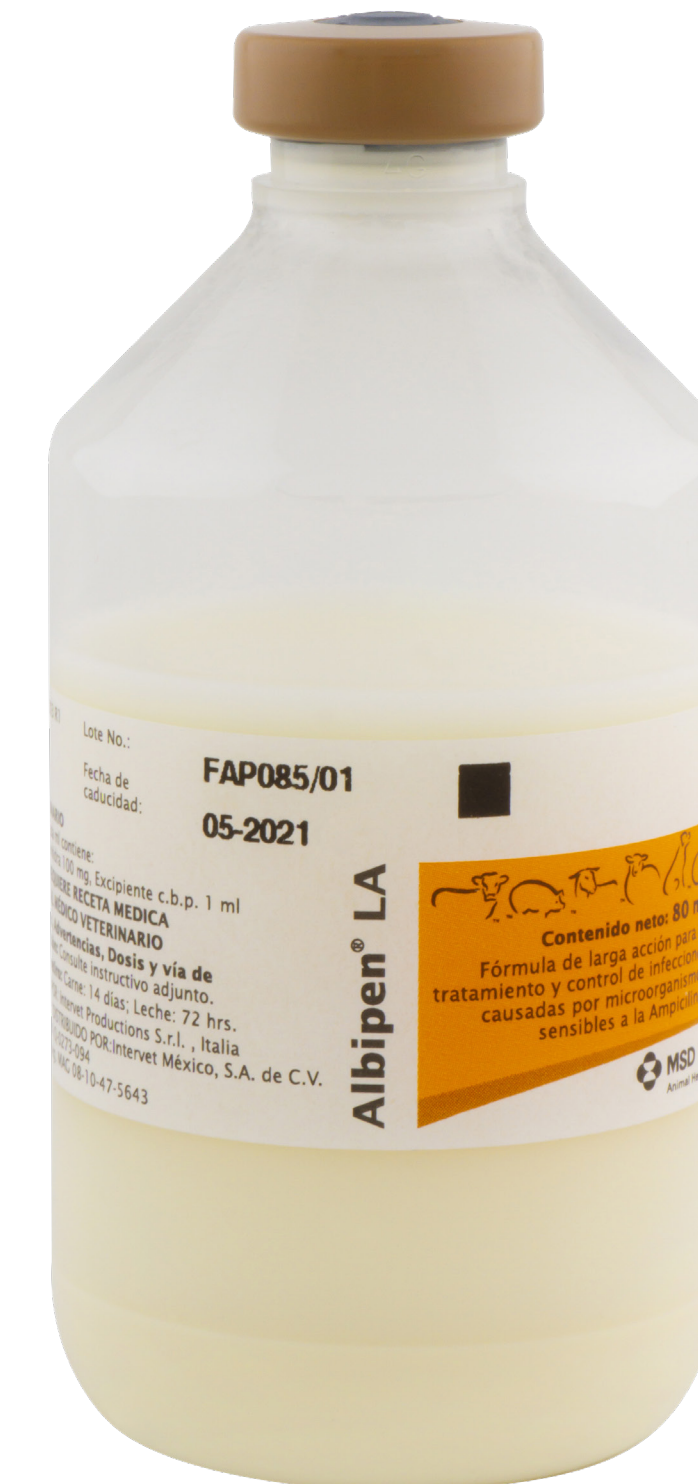
DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Especie	Dosis de ampicilina (mg/kg)	Dosis de Albipen LA (ml/10 kg)	Vía de administración
Caninos	15	1.5	Subcutánea
Felinos	20	2.0	Subcutánea
Bovinos	15	1.5	Intramuscular
Porcinos	25	2.5	Intramuscular
Ovinos	15	1.5	Intramuscular

La dosis puede administrarse 2 veces con un intervalo de 48 horas.

INDICACIONES:

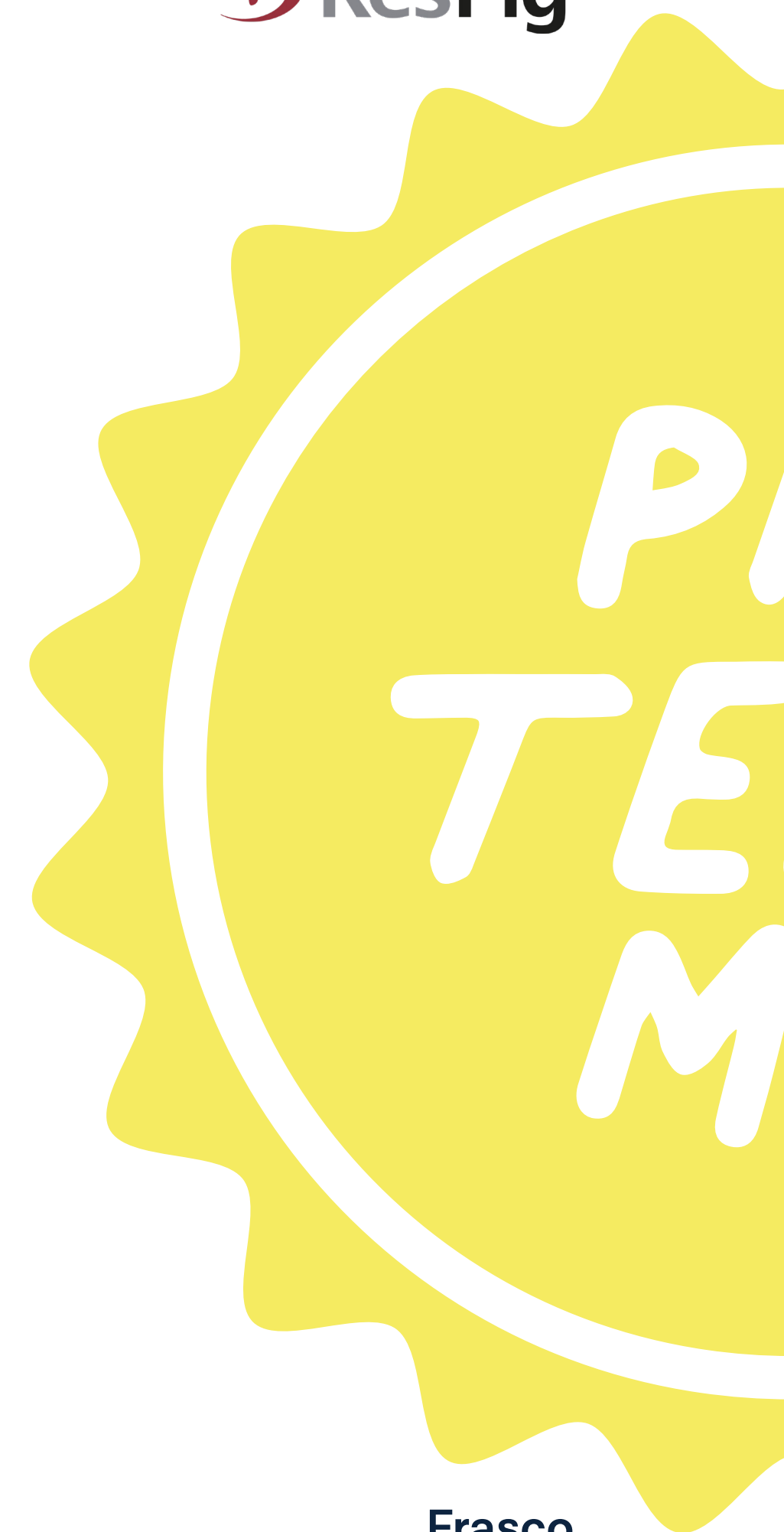
Para el tratamiento de infecciones causadas por microorganismos sensibles a la ampicilina como en el caso de infecciones urogenitales, gastrointestinales, respiratorias, síndrome MMA, artritis e infecciones de la piel.



PRESENTACIONES:

80 ml

Frasco





Reg. SAGARPA Q-0273-225

Antibiótico macrólido de amplio espectro.



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Solución inyectable.

FÓRMULA:

Cada ml contiene: Tildipirosina 40 mg. Vehículo c.b.p. 1 ml.

DESCRIPCIÓN:

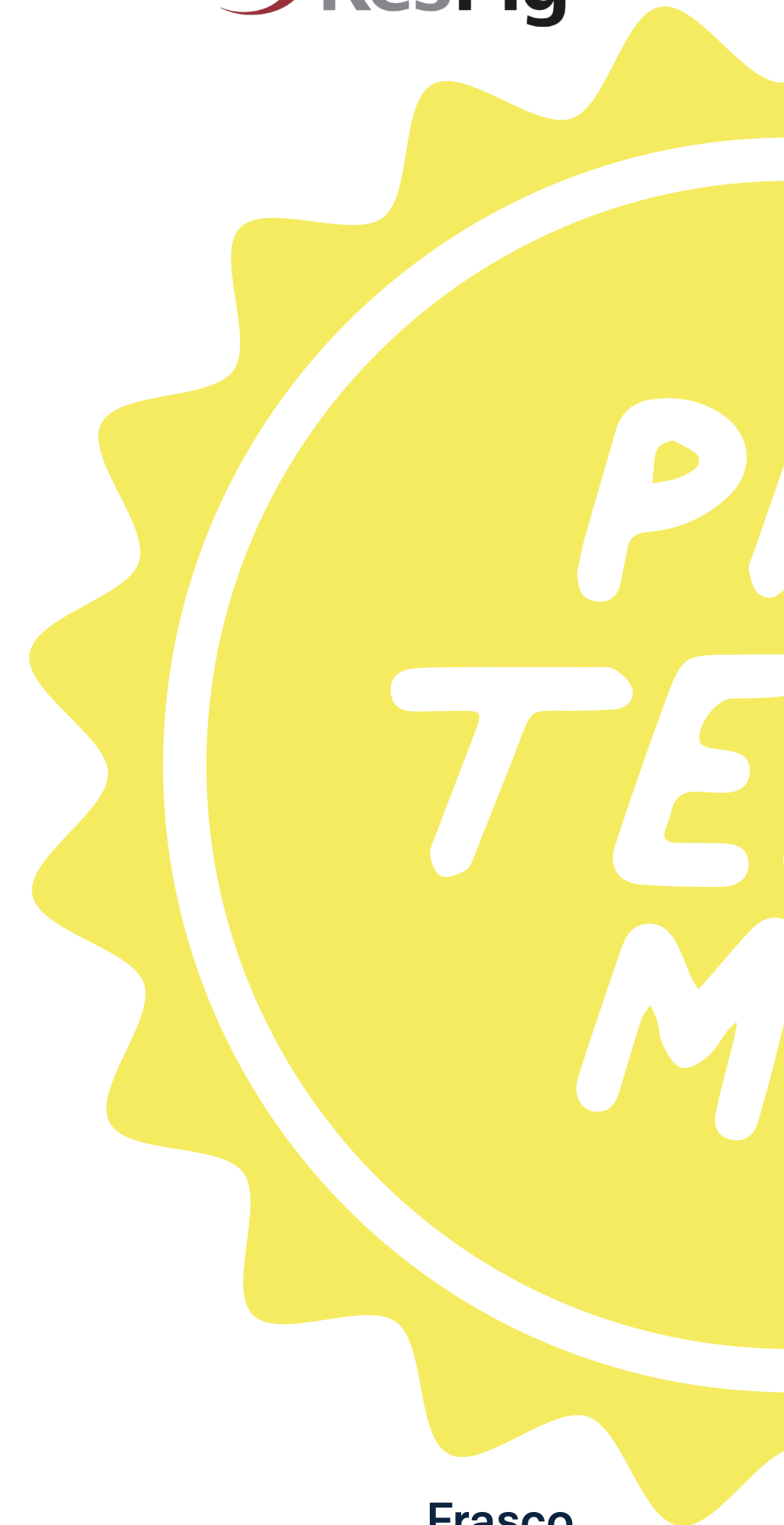
Zuprevo® 4% solución inyectable a base de tildipirosina; macrólido de amplio espectro que ayuda en el tratamiento y prevención de la enfermedad respiratoria porcina (SRD). La tildipirosina es un agente antimicrobiano macrólido semi-sintético. Los macrólidos en general son antibióticos bacteriostáticos pero pueden ser bactericidas para algunos patógenos. Inhiben la biosíntesis de proteínas esenciales mediante su unión selectiva al ARN ribosomal bacteriano y actúan al bloquear la formación de la cadena peptídica. El efecto es, generalmente, tiempo-dependiente.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 1ml/10 kg de peso (equivalente a 4 mg de tildipirosina/ kg de peso), por vía intramuscular.

INDICACIONES:

Para el tratamiento y prevención de la enfermedad respiratoria porcina (SRD) asociada con *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Bordetella bronchiseptica* y *Glaeserella parasuis* sensibles a la tildipirosina. La presencia de la enfermedad en la piara debe ser confirmada antes del tratamiento preventivo.



PRESENTACIONES:

Frasco

100 ml



Reg. SAGARPA Q-0273-156

Antimicrobiano de amplio espectro.



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Solución inyectable.

FÓRMULA:

Cada 100 ml contienen: Florfenicol 300 mg. Excipiente c.b.p. 1 ml.

DESCRIPCIÓN:

Nuflor® solución inyectable que contiene florfenicol, antimicrobiano de amplio espectro.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

La dosis recomendada es de 15 mg/kg de peso. Se recomiendan dos aplicaciones con 48 horas de intervalo cada una. El tratamiento debe administrarse por vía intramuscular.

INDICACIONES:

Para el tratamiento de las enfermedades respiratorias de los bovinos y cerdos asociadas con bacterias susceptibles a la fórmula (*Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus somnus* y *Actinobacillus pleuropneumoniae*).

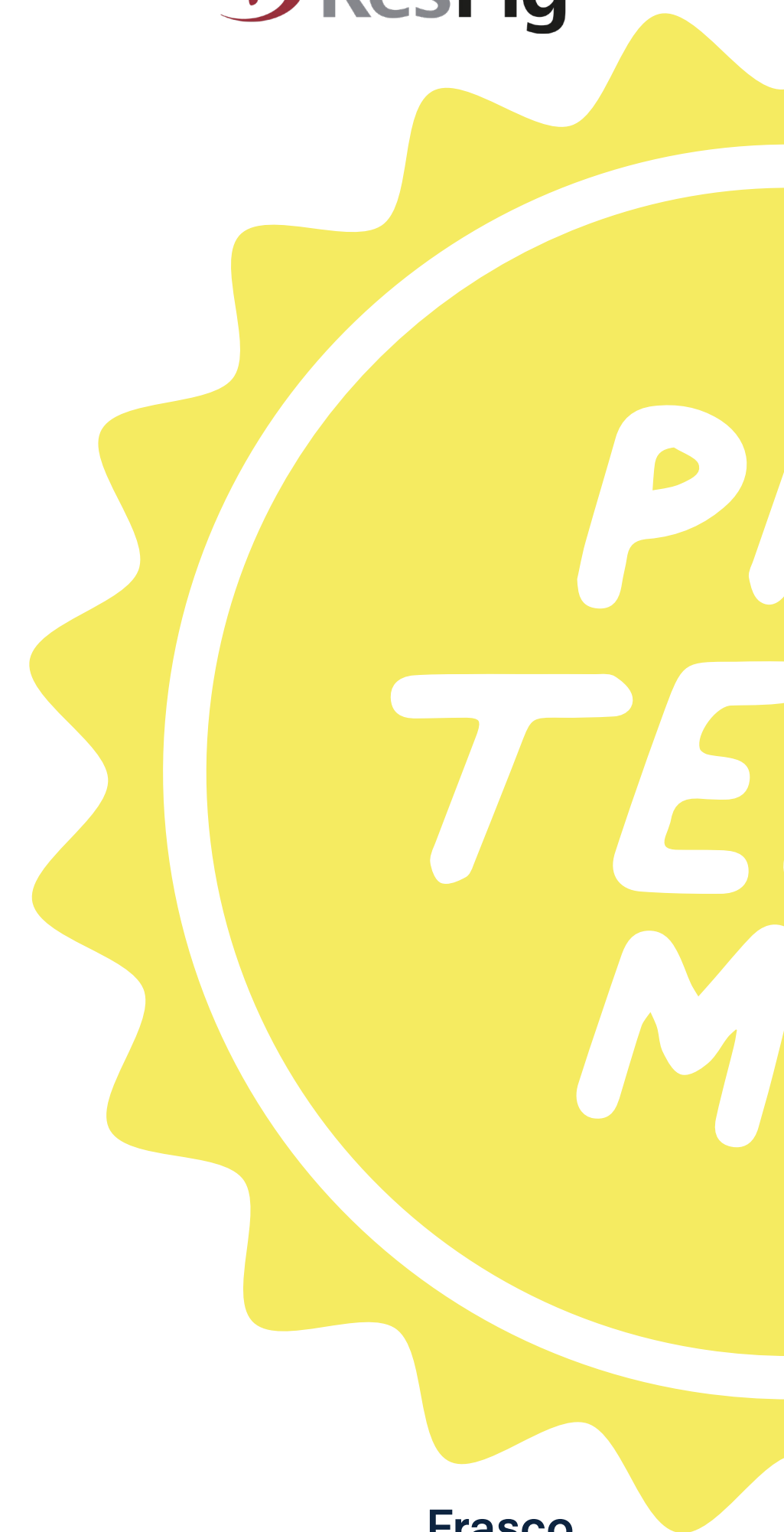


PRESENTACIONES:

100 ml

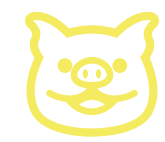
250 ml

Frasco



Reg. SAGARPA Q-0273-155

Premezcla antimicrobiana a base de florfenicol.



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Polvo (Premezcla medicada).

FÓRMULA:

Cada 100 g contienen: Florfenicol 2 g. Excipiente c.b.p. 100 g.

DESCRIPCIÓN:

Nuflor® Premix es una premezcla antimicrobiana a base de florfenicol el cual es estable a altas temperaturas, condiciones de humedad y exposición a la luz por lo que puede ser utilizado en alimentos peletizados. No contiene microtrazadores.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar de 1 a 2 kg de Nuflor® Premix por tonelada de alimento (20 a 40 ppm) dependiendo de la severidad de la enfermedad durante 7 días o el tiempo recomendado por el Médico Veterinario.

INDICACIONES:

Para el control y tratamiento de las enfermedades respiratorias de los cerdos asociadas con patógenos sensibles al florfenicol.



PRESENTACIONES:

10 kg

Saco



IntestiPig®

Vacunas

- PORCILIS® ILEITIS
- VACUNA CONTRA LA DIARREA EPIDÉMICA PORCINA
- BACTERINA MIXTA PORCINA

Salud intestinal.

Índice ←



Reg. SAGARPA B-0273-282

Bacterina para el control de la ileítis causada por *Lawsonia intracellularis* en cerdos.



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Emulsión inyectable.

FÓRMULA:

Cada dosis de 2 ml contiene: Cultivos inactivados de *Lawsonia intracellularis*, SPAH08 1.2 RP*. Vehículo c.b.p. 2 ml. *Potencia Relativa.

DESCRIPCIÓN:

Porcilis® Ileitis es una bacterina inactivada contra la enteritis proliferativa porcina. La vacuna contiene células inactivadas de *L. intracellularis* en un adyuvante de aceite en agua. Las células bacterianas de *L. intracellularis* utilizadas para la fabricación de Porcilis® Ileitis se producen mediante un co-cultivo de la cepa de producción de *L. intracellularis* en una línea celular McCoy. Una vez cultivadas las células McCoy son concentradas, sometidas a sonificación e inactivadas con etilenimina binaria. El antígeno es adyuvantado para producir la vacuna final.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 2 ml por vía intramuscular. La vacuna debe administrarse a cerdos de 3 semanas de edad o mayores.

INDICACIONES:

Para la administración en cerdos sanos de 3 semanas de edad o mayores, para controlar la ileítis, reducir la colonización, así como para disminuir la duración de la excreción fecal provocada por *Lawsonia intracellularis*. Se ha demostrado que la duración de la inmunidad es de por lo menos 20 semanas.



PRESENTACIONES:

100 ml
50 dosis

Frasco

VACUNA CONTRA LA DIARREA EPIDÉMICA PORCINA



Reg. SAGARPA B-0273-284

Vacuna como coadyuvante en la inmunización activa de cerdos sanos contra la enfermedad causada por el virus de la Diarrea Epidémica Porcina.



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Suspensión.

FÓRMULA:

Cada dosis de 1 ml contiene: Partículas de replicón del Virus de la Diarrea Epidémica Porcina $\geq 5 \times 10^7$ RP/dosis. Suero (estabilizador) 0.75 - 1.25%. Sucrosa (buffer) 4 - 6%. PBS c.b.p. 1 ml.

DESCRIPCIÓN:

Vacuna recombinante RNA producida en una plataforma que consiste en tres secuencias maestras, las cuales son requeridas para la producción de partículas de replicón (PR). Esta tecnología permite la producción de esta vacuna sin la utilización de organismos vivos, por lo tanto, no es viable ni replicable. La vacuna no contiene adyuvantes o sustancias químicas para la inactivación, el riesgo de reacciones post-vacunales es mínimo o nulo.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 1 ml por vía intramuscular. La recomendación general es la aplicación de 1 dosis (1 ml) de vacuna entre los 14 y 7 días previos al parto en cerdas primerizas o multíparas con el fin de proveer una inmunidad pasiva a través del calostro de las cerdas vacunadas, transfiriendo anticuerpos (IgA) a los lechones.

INDICACIONES:

Como coadyuvante en la inmunización activa de cerdas adultas para la prevención de la enfermedad causada por el virus de la Diarrea Epidémica Porcina. Provee una inmunidad pasiva, ya que en el calostro de las cerdas vacunadas se transfieren anticuerpo (IgA) a los lechones. Sin embargo, en zonas endémicas y cuando sea necesario deberá realizarse la aplicación de una segunda dosis, con un intervalo de por lo menos 3 semanas.



PRESENTACIONES:

50 ml 50 dosis	100 ml 100 dosis
--------------------------	----------------------------

Frasco

Bacterina Mixta Porcina



Reg. SAGARPA B-0273-133

Bacterina contra Pasteurelosis, Colibacilosis y Salmonelosis en porcinos.



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Suspensión inyectable.

FÓRMULA:

Cada ml contiene: *Pasteurella multocida* tipos A y D 2,500 millones de gérmenes. *Escherichia coli* 1,250 millones de gérmenes. *Salmonella choleraesuis* 1,250 millones de gérmenes. Vehículo c.b.p. 1 ml.

DESCRIPCIÓN:

Cultivo total de cepas de *Pasteurella multocida* serotipos A y D, *Escherichia coli* y *Salmonella choleraesuis* inactivados químicamente y adsorbidas en hidróxido de aluminio para inducir una mayor respuesta inmunológica.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar por vía subcutánea o intramuscular. **Lechones recién destetados:** 3 ml. **Cerdos en crecimiento o adultos:** 5 ml. En cerdos que no han recibido ninguna dosis se recomiendan dos aplicaciones con un intervalo de 2-3 semanas. En pie de cría, la revacunación debe realizarse cada 6-8 semanas. Las hembras gestantes deben vacunarse 3 semanas antes del parto. Los lechones se vacunan después del destete, con una segunda dosis 2-3 semanas posteriores. Se recomienda aplicar una dosis tres semanas antes de que se transporten animales a grandes distancias.

INDICACIONES:

Bacterina para la prevención de la *Pasteurelosis*, *Salmonelosis* y *Colibacilosis* en porcinos.



PRESENTACIONES:

50 ml
10 dosis

250 ml
50 dosis

Frasco



Vacunas

- PORCILIS® AR-T DF
- PORCILIS® PORCOLI DF
- PORCILIS® COLICLOS
- PORCILIS® ERY+PARVO+LEPTO
- PORCILIS® ERY

Prevención de enfermedades.

Índice ←

Reg. SAGARPA B-0273-254

Vacuna para la inmunización de hembras reproductoras para la prevención de la Rinitis Atrófica en cerdos.



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Suspensión inyectable.

FÓRMULA:

Cada dosis de 2 ml contiene: Toxina dermonecrótica de *Pasteurella multocida* como toxoide (Proteína d0 45 unidades por dosis/cerdas). $\geq 6.2 \log_2$ TN¹. Células inactivadas de *Bordetella bronchiseptica*, cepa No. 92932 (Concentrado bacteriano 45 mg por dosis/cerda). $\geq 4.2 \log_2$ Agutl². Vehículo c.b.p. 2 ml. ¹Título promedio de neutralización de la toxina obtenido después de la vacunación repetida con media dosis en conejos. ²Título promedio de aglutinación obtenido después de una vacunación repetida con media dosis en conejos.

DESCRIPCIÓN:

PORCILIS® AR-T DF es una vacuna inactivada para la prevención de la rinitis atrófica en los cerdos que contiene un toxoide obtenido a partir de una cepa de *Pasteurella multocida* tipo D toxigénica, más una cepa de *Bordetella bronchiseptica*, seleccionada por su capacidad patogénica e inmunogénica en los lechones. Esta vacuna está emulsionada en un adyuvante oleoso (Diluvac® Forte).

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 2 ml por vía intramuscular profunda detrás de la oreja. **Vacunación básica:** En granjas sin antecedentes de vacunación, vacunar 2 veces a todo el pie de cría con un intervalo de 6 semanas entre cada vacunación. Estos animales no requerirán de revacunación durante 3 meses, posteriormente se incorporarán al programa de pie de cría de la granja. Este programa debe aplicarse también a los animales de reemplazo. **Vacunación al pie de cría:** Las hembras de pie de cría deben vacunarse entre las 4 y 3 semanas antes de cada parto.

INDICACIONES:

Para la inmunización de hembras reproductoras con el objetivo de proteger a los lechones mediante los anticuerpos de origen materno contra la rinitis atrófica.



PRESENTACIONES:

50 ml
25 dosis

Frasco

Porcilis® Porcoli DF

Reg. SAGARPA B-0273-043

Vacuna contra la enterotoxigenesis neonatal de los lechones causada por *Escherichia coli*.



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Suspensión inyectable.

FÓRMULA:

Cada dosis de 2 ml contiene: Concentrado de *Escherichia coli* con los siguientes antígenos: F4ab (K88ab) $\geq 9.0 \log 2$ título Ab*, F4ac (k88ac) $\geq 5.4 \log 2$ título Ab*, F5 (k99) $\geq 6.8 \log 2$ título Ab*, F6 (987 P) $\geq 7.1 \log 2$ título Ab*, Toxide LT $\geq 6.8 \log 2$ título Ab*. Vehículo c.b.p. 2 ml

*Título Ab = Media de título de anticuerpos obtenidos después de la vacunación de ratones con 1/20 dosis para hembra.

DESCRIPCIÓN:

Porcilis® Porcoli DF es una vacuna subunitaria inactivada, que contiene los antígenos K88ab, K88 ac, K99, 987P y el toxoide LT de *Escherichia coli* en suspensión, con Diluvac Forte como adyuvante.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 2 ml por vía intramuscular profunda detrás de la oreja. **Vacunación básica:** Pie de cría y hembras de reemplazo que no hayan sido vacunadas con este producto, deberán recibir una primera inyección entre 6 y 8 semanas antes de la fecha esperada de parto y una inyección de refuerzo 4 semanas más tarde. **Revacunación:** Una sola aplicación será necesaria entre 2 y 4 semanas antes de la fecha esperada de parto.

INDICACIONES:

Para la prevención de la enterotoxigenesis (diarrea) neonatal y post-destete de los lechones, causada por *Escherichia coli*. Se lleva a cabo la inmunización pasiva de lechones, a través de la inmunización activa de los vientres y hembras de reemplazo.



PRESENTACIONES:

50 ml
25 dosis

Frasco

Reg. SAGARPA B-0273-263

Vacuna contra la enterotoxiosis neonatal y la enteritis neonatal necrótica en porcinos.



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Suspensión inyectable.

FÓRMULA:

Cada dosis de 2 ml contiene: Componentes de *E. coli*. Adhesina fimbrial F4ab $\geq 9.3 \log_2$ título Ab¹. Adhesina fimbrial F4ac $\geq 6.5 \log_2$ título Ab¹. Adhesina fimbrial F5 $\geq 7.5 \log_2$ título Ab¹. Adhesina fimbrial F6 $\geq 7.4 \log_2$ título Ab¹. Toxoide LT $\geq 10.5 \log_2$ título Ab¹. Componente de *Clostridium perfringens*: Antígeno tipo C ≥ 20 UI. Adyuvante: Acetato de dl-tocoferilo 150 mg. Vehículo c.b.p. 2 ml. ¹Título medio de anticuerpos (Ab) obtenido tras la vacunación de ratones.

DESCRIPCIÓN:

Porcilis ColiClos® estimula la inmunidad activa con el fin de proporcionar inmunidad pasiva a la progenie frente a la enterotoxiosis neonatal, provocada por cepas de *E. coli* que expresan las adhesinas F4ab (K88ab), F4ac (K88 ac), F5 (K99), F6 (987p) y/o que producen el toxoide LT y contra la enteritis necrótica provocada por *C. perfringens* tipo C. En condiciones de campo se observa un efecto positivo frente a infecciones provocadas por *C. perfringens* tipo A.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 2 ml por vía intramuscular, detrás de la oreja en el cuello. **Vacunación básica:** En cerdas adultas/nulíparas que no han sido vacunadas con el producto, se debe administrar una primera inyección de 6 a 8 semanas antes de la fecha prevista para el parto, seguida de una inyección de refuerzo 4 semanas más tarde. **Revacunación:** Se administra una sola revacunación de 2 a 4 semanas antes de la fecha prevista para el parto.

INDICACIONES:

Para la inmunización pasiva por calostro de la progenie mediante la inmunización activa de cerdas adultas y nulíparas con el fin de reducir la mortalidad y los signos clínicos durante los primeros días de vida, causados por cepas de *E. coli* y provocadas por *C. perfringens* tipo C. En condiciones de campo se observa un efecto positivo contra infecciones provocadas por *C. perfringens* tipo A.



PRESENTACIONES:

50 ml
25 dosis

Frasco

Porcilis® Ery + Parvo + Lepto

La eficacia de la triple protección



Reg. SAGARPA B-0273-281

Vacuna inactivada contra la Erisipela, Parvovirus y Leptospirosis en cerdos.



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Suspensión inyectable.

FÓRMULA:

Cada ml contiene: Cepas inactivadas de: *Erysipelotrix rhusiopathiae* \geq 1RP*. Parvovirus porcino \geq 65 U/ml. *Leptospira* serogrupos: Canicola (serovar Portland-Vere) \geq 1408 U/ml. Icterohaemorrhagiae (serovar Copenhageni) \geq 105 U/ml. Australis (serovar Bratislava) \geq 852 U/ml. Grippotyphosa (serovar Dadas) \geq 324 U/ml. Pomona (serovar Pomona) \geq 83 U/ml. Tarassovi (serovar Gatuni) \geq 138 U/ml. Acetato de dl-tocoferol 71.3-78.8 mg/ml. Vehículo c.b.p 1 ml, *Equivalente a dpp (dosis de protección para porcinos).

DESCRIPCIÓN:

Porcilis® Ery+Parvo+Lepto es una vacuna contra la erisipelosis porcina causada por *Erysipelothrix rhusiopathiae*, previene los problemas reproductivos causados por parvovirus porcino (PPV) y los siguientes serogrupos de *Leptospira*: *L. interrogans* serogrupo Canicola, *L. interrogans* serogrupo Icterohaemorrhagiae, *L. interrogans* serogrupo Australis (Bratislava), *L. kirschneri* serogrupo Grippotyphosa, *L. interrogans* serogrupo Pomona, *L. santarosai* serogrupo Tarassovi.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 2 ml por vía intramuscular. **Vacunación básica:** En cerdas que no han sido vacunadas con Porcilis® Ery+Parvo+Lepto deben aplicar una primera inyección de 6 a 8 semanas antes de la fecha prevista para la inseminación y una dosis de refuerzo 4 semanas más tarde. **Revacunación:** Se administra una dosis de Porcilis® Ery+Parvo+Lepto una vez al año, suplementada con un producto que contenga *Erysipelotrix rhusiopathiae* 6 meses después de cada vacunación con Porcilis® Ery+Parvo+Lepto para mantener la inmunidad contra *Erysipelotrix rhusiopathiae*.



PRESENTACIONES:

20 ml 10 dosis	100 ml 50 dosis
--------------------------	---------------------------

Frasco

Reg. SAGARPA B-0273-090

Vacuna inactivada contra la Erisipela en los cerdos causada por *Erysipelothrix rhusiopathiae*.



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Suspensión inyectable.

FÓRMULA:

Cada dosis de 2 ml contiene: Antígeno inactivado de *Erysipelothrix rhusiopathiae* (cepa M2, serotipo 2) 200 mg (≥ 1 PPD*). Acetato de dl-tocoferol 150 mg. Vehículo c.b.p. 2 ml. *Dosis protectora de cerdo.

DESCRIPCIÓN:

Porcilis® ERY es una vacuna inactivada que contiene 200 mg (≥ 1 PPD) de antígeno de *Erysipelothrix rhusiopathiae* (cepa M2, serotipo 2), por dosis en adyuvante acuoso.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 2 ml por vía intramuscular profunda en el cuello detrás de la oreja. Los cerdos deben ser vacunados a partir de las 10 semanas de edad. La vacunación se repite después de 4 semanas. La vacuna de refuerzo se administra a verracos y cerdas durante el periodo de lactancia dos veces al año. Vacunar a los verracos y cerdas jóvenes 2 semanas antes del apareamiento.

INDICACIONES:

Para la inmunización activa de cerdos, como ayuda en el control de la erisipela porcina.



PRESENTACIONES:

100 ml
50 dosis

Caja



ReproPig[®]
Management

Hormonales

- P.G. 600[®]
- REGUMATE[®]



Línea reproductiva.

Índice ←



Reg. SAGARPA Q-0273-008

Para la inducción y sincronización del estro en cerdas.



**USO
VETERINARIO**

FORMA FARMACÉUTICA:
Polvo liofilizado.

FÓRMULA:

Cada frasco con liofilizado contiene: Gonadotropina Sérica 400 UI.
Gonadotropina Coriónica 200 UI. Frasco con diluyente: Agua bidestilada estéril 5 ml.

DESCRIPCIÓN:

PG 600® asocia las hormonas que juegan un papel primordial en el desarrollo de los folículos y la aparición de la ovulación. Esta asociación permite la restauración de un ciclo sexual fértil en la cerda. La gonadotropina sérica (PMSG) estimula el desarrollo de los folículos ováricos. La gonadotropina coriónica (HCG) desencadena la ovulación y la formación de los cuerpos lúteos.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 5 ml (1 dosis) por vía intramuscular o subcutánea detrás de la oreja.

INDICACIONES:

Cerdas adultas: Inducción y sincronización de celos y aumento del tamaño de la camada/ Subfertilidad, 0-2 días después del destete. Anestro/Subestro, aprox. 10 días después del destete. Diagnóstico de gestación, dentro de los 80 días posteriores a la monta natural o inseminación artificial. **Cerdas jóvenes que no hayan parido:** Anestro/Subestro, a la edad de 8 a 10 meses. Inducción y sincronización de celos en pre púberes, a la edad de 5^{1/2} a 6^{1/2} meses y/o un peso vivo de 85-100 kg. **Diagnóstico de gestación:** Dentro de los 80 días posteriores a la monta natural o inseminación artificial.



PRESENTACIONES:

Caja

5 frascos + 5 frascos de diluyente de 5 ml
5 dosis





Reg. SAGARPA Q-0273-173

Regulador del ciclo estral en el ganado porcino.



USO
VETERINARIO

FORMA FARMACÉUTICA:
Solución oleosa.

FÓRMULA:

Cada 100 ml contienen: Allyl-trembolona (altrenogest) 400 mg. Vehículo c.b.p. 100 ml.

DESCRIPCIÓN:

Regumate® es un progestágeno sintético, programador y sincronizador del ciclo estral en ganado porcino y equino.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administre por vía oral distribuyendo la dosis diaria de Regumate® en el alimento en una sola toma o directamente en el hocico del animal.

INDICACIONES:

Sincronización del estro en cerdas nulíparas que estén ciclando: Administrar 5 ml diariamente durante 18 días consecutivos. El estro se presenta de 3 a 5 días después que se suspendió el tratamiento. **En cerdas multíparas:** Iniciar al momento del destete. Administrar 5 ml diariamente durante 5 días. El calor se presentará a los 2-3 días después de que se suspende el tratamiento. Esto permite incorporar a la piara a las cerdas después del destete.

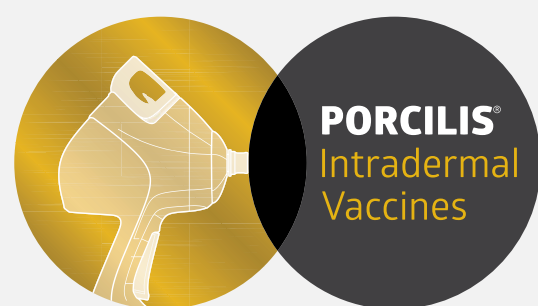


PRESENTACIONES:

1 L

Frasco





PORCILIS
Intradermal
Vaccines

THE IDAL[®] WAY

• Needle-free • Efficacy • Innovation •

El sistema sin agujas IDAL[®] proporciona una aplicación de vacunas, segura, fácil y rápida.

IDAL[®] es un inyector sin aguja, desarrollado para administrar una dosis baja y fija de vacuna en la dermis del cerdo. La vacunación intradérmica brinda la posibilidad de una correcta, fácil, rápida y segura aplicación de vacunas para cerdos, adecuada para explotaciones de todos los tamaños.

Beneficios de IDAL[®]

- Vacunación sin aguja.
- Mejora el bienestar, menos estrés para los cerdos y para los empleados por igual.
- Respuesta inmune comparable a la vacunación intramuscular tradicional.
- Menor volumen de inyección (0.2 ml).
- Sin riesgo de daño del tejido muscular porque la vacuna se deposita en la piel.
- Reduce el riesgo de formación de abscesos y decomiso de carne.
- Mayor flexibilidad en la elección del área de vacunación.



Sin agujas e intradérmico



Fácil de usar



Fácil transporte y mantenimiento



MSD SALUD ANIMAL

Intervet México, S.A. de C.V.

MSD Oficinas corporativas, Avenida San Jerónimo 369,
Piso 5, Col. La Otra Banda, CDMX, C.P. 01090, México.

Para mayor información contacte a su representante de
MSD Salud Animal. Consulte al Médico Veterinario.

Copyright ©2020, Intervet International B.V. a subsidiary
of Merck & Co, Inc., Kenilworth, NJ, USA. All rights reserved.

Infórmenos sobre cualquier evento adverso, queja de calidad
o defecto de producto o equipo provisto por MSD Salud Animal
a: farmacovet@merck.com.

www.msd-salud-animal.com.mx

