



CIRCUMVENT C-M-L

Ficha técnica

Descripción

Vacuna contra el circovirus porcino, tipo 2, vector de baculovirus inactivado, y bacterina de *Lawsonia Intracellularis*- *Mycoplasma Hyopneumoniae*.

Composición

Antígeno de la subunidad ORF2 del circovirus porcino tipo 2	≥1.4 RP
<i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> inactivado, cepa 11	≥1.2
<i>Lawsonia intracellularis</i> inactivado	≥1.5 RP
Excipientes c.s.p. (2 ml)	1 dosis

Forma farmacéutica

Emulsión inyectable.

Especie de destino

Cerdos.

Indicaciones de uso

Circumvent C-M-L ha demostrado ser eficaz para la vacunación de cerdos sanos de 3 semanas de edad o más contra la enfermedad causada por el Circovirus Porcino Tipos 2a y 2d, *Mycoplasma hyopneumoniae* y *Lawsonia intracellularis*.

Inicio de inmunidad:

PCV 2a: 7 semanas después de la vacunación

PCV 2d: 4 semanas después de la vacunación

M. hyopneumoniae: 5 semanas después de la vacunación

L. intracellularis: 5 semanas después de la vacunación

Duración de la inmunidad:

PCV2d: al menos 16 semanas después de la vacunación. No se ha establecido la duración de la inmunidad para el circovirus porcino de tipo 2a.

M. hyopneumoniae: al menos 10 semanas después de la vacunación.

L. intracellularis: al menos 20 semanas después de la vacunación.

No se ha establecido la duración de la inmunidad para el circovirus porcino de tipo 2a.



Contraindicaciones

Ninguna.

Advertencias especiales para cada especie objetivo

Vacune solo a los animales sanos.

Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales de uso en animales:

Reduzca al mínimo el manejo de los cerdos y asegure una ventilación adecuada antes de iniciar la vacunación.

Para el usuario:

Hay que tener precaución para evitar inyectarse los propios dedos, las manos u otras partes del cuerpo. La inyección accidental puede provocar graves reacciones locales. En caso de exposición humana, póngase en contacto con un médico.

Reacciones adversas (frecuencia e intensidad)

Un número significativo de cerdos puede experimentar una hinchazón transitoria en el sitio de inyección. La hinchazón debería resolverse sin tratamiento en menos de 29 días. Se han observado reacciones sistémicas inmediatas en animales a los que se les ha administrado este producto. Si se produce una reacción alérgica, trátela con epinefrina.

Utilizar durante el embarazo, la lactancia o la puesta

No se ha establecido la seguridad del medicamento veterinario durante el embarazo o la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No se dispone de información sobre la seguridad y eficacia de esta vacuna cuando se utiliza con cualquier otro medicamento veterinario. Por lo tanto, la decisión de utilizar esta vacuna antes o después de cualquier otro medicamento veterinario debe tomarse caso por caso.

Cantidades a administrar y vía de administración

La vacuna es un líquido y un producto listo para usar. Agite bien. Inmediatamente antes de su uso, caliente la vacuna a temperatura ambiente. Evite la introducción de contaminación.

La vacuna se administra a los cerdos a partir de las 3 semanas de edad por inyección intramuscular con una dosis de 2 mL.



Sobredosis (síntomas, procedimientos de emergencia, antídotos),
No hay información disponible.

Período(s) de retiro

No vacunar dentro de los 60 días posteriores al sacrificio.

Propiedades inmunológicas

Circumvent C-M-L es una vacuna inactivada con adyuvante que contiene la proteína ORF2 del circovirus porcino y las células enteras inactivadas de *Lawsonia intracellularis* y la cepa 11 de *Mycoplasma hyopneumoniae* como ingredientes activos. La vacuna tiene un adyuvante de aceite en agua para estimular una respuesta inmunitaria prolongada.

Incompatibilidades

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

Vida útil

2 años.

Precauciones especiales de almacenamiento

Almacene en la oscuridad a 2-8 °C (35-46 °F. No congelar.

Presentaciones:

Frasco vial x 100 ml – 50 dosis y 500 ml – 250 dosis.

Precauciones especiales para la eliminación de medicamentos veterinarios no utilizados o de materiales de desecho derivados del uso de dichos productos

Todo medicamento veterinario no utilizado o los materiales de desecho derivados de dicho medicamento veterinario deben eliminarse de acuerdo con los requisitos locales.



FABRICADO POR:

Intervet Inc. USA

IMPORTADO POR:

MERCK SHARP & DOHME SALUD ANIMAL PERU S.A.

Cal. Andrés Reyes 338, Piso 6

San Isidro - Lima 15046.

Bajo Licencia de Intervet International B.V.,

Mantener fuera del alcance de los niños.

Venta bajo receta médica.

USO VETERINARIO

Registro SENASA: B.013.019.I.00002