

<https://shar.es/afqzrg>

Mueren vacas tras ser inyectadas con la vacuna Hiprabovis que causa reacciones alérgicas graves

Por Miguel Jara, 18 de agosto de 2022

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) comunica que entre el 1 de marzo y el 31 de mayo de 2022 se han notificado un total de 27 casos con 175 vacas que han tenido una reacción de tipo anafiláctico (alergia grave) tras el uso de la vacuna Hiprabovis IBR Marker Live (habiendo sido administradas en dicho período más de 641.075 dosis en catorce países de la Unión Europea. Ocho de estos animales murieron. Y la Agencia añade que todavía NO se ha identificado una causa principal clara y que las investigaciones están en curso.

El medicamento Hiprabovis IBR Marker Live liofilizado y disolvente para suspensión inyectable para bovino, es comercializado por el laboratorio HIPRA. Se trata de una vacuna viva atenuada destinada a la inmunización activa de terneros a partir de los tres meses de edad y bovino adulto. El tratamiento se usa para reducir los signos clínicos de la rinotraqueítis infecciosa bovina (RIB) y la excreción del virus de campo. Además, esta vacuna permite diferenciar los animales con anticuerpos contra la IgE y los que no los tienen.

Las autoridades Europeas observaron, a principios de este año, un aumento de la incidencia de reacciones de tipo anafiláctico en el ganado vacuno tras el uso de la vacuna en zonas concretas de España e Italia.

Como medida de precaución, pese a que las reacciones de hipersensibilidad son acontecimientos adversos ya descritos en la información del producto, la ficha técnica actualizará su frecuencia pasando de “muy raras” a “raras”. En cuanto a la gravedad, se añadirá el término “anafilaxia”, advirtiendo que a veces puede ser mortal.