

LA LENGUA AZUL: RESULTADOS DE LAS CAMPAÑAS DE CONTROL DE LA EPIDEMIA

La eficacia ha sido determinada por los estudios realizados por el Laboratorio Central de Veterinaria de Algete, que ha establecido sistemas de desafío para asegurar que la pauta vacunal recomendada puede prevenir la infección por el virus de la lengua azul y demostrar una duración de la inmunidad suficiente hasta la siguiente revacunación.

Una vez instaurado un medicamento en el mercado, el sistema de control y monitorización de su eficacia y seguridad es continuo, y se realiza a través del sistema de Farmacovigilancias, sistema con el que todo veterinario tiene obligación de colaborar, informando a la AEMPS de cualquier sospecha fundada de reacción adversa o falta de eficacia.

En Europa, y resumiendo el informe de septiembre de 2008 de la agencia del medicamento europea (EMA), se recogen más de 70 millones de animales vacunados en distintos países como Chequia, Alemania, España, Francia, Italia, Polonia y Gran Bretaña, habiéndose recogido una incidencia de reacciones adversas a raíz de vacunar de menos de 1 animal afectado por cada 10.000 vacunados. En el caso concreto de Alemania, con 18 millones de dosis aplicadas, registra una cantidad de reacciones adversas del 0,003% (3 animales afectados por cada 100.000 dosis).

La conclusión de estos informes fue que las vacunas de lengua azul utilizadas en Europa mostraron una gran seguridad, haciendo una evaluación beneficio-riesgo de la vacunación muy favorable y calificando la campaña de vacunación como de éxito.

Desde que comenzó la aplicación de las vacunas en nuestro país, las reacciones adversas comunicadas en Es-

paña confirman esta experiencia europea. La información aquí recogida está basada en informes elaborados hasta el 15 de febrero de 2009. No hay que descartar que se puedan haber producido más reacciones no comunicadas mediante el sistema de farmacovigilancia, sin embargo, tanto por parte del laboratorio Fort Dodge, como por parte de las Administraciones Autonómicas y Centrales, se ha hecho un esfuerzo por elevar el nivel de colaboración con el sistema, posibilitando incluso, la información por parte de los ganaderos directamente. Se ha observado un aumento del número de informes emitidos a la AEMPS durante el 2008 y lo que llevamos de 2009, demostrando que el sistema sí puede reflejar la situación en el campo.

Por otro lado, siempre hay que tener en cuenta que las campañas de aplicación masiva de cualquier medicamento, acarrear un mayor número de problemas derivados del acto de vacunar, más que del producto en sí, problemas que se recogen como reacciones adversas. La aplicación de vacunas a

animales en todo estado fisis y patológico, "a tiempo fijo", también eleva la incidencia de este tipo de reacciones, sin indicar por ello una falta de seguridad de las vacunas. Esta circunstancia se tiene en cuenta en este tipo de campañas.

Revisando los datos recogidos durante la campaña de vacunación realizada en 2008, se han recibido 224 notificaciones, implicando a un total de 8.200 animales afectados. Considerando el número total de dosis administradas en el año 2008 (38.810.887), supone una incidencia del 0,027% (2,7 ovejas afectadas cada 10.000 dosis administradas) y una

Los estudios realizados en varias explotaciones donde aparecieron reacciones adversas tras la vacunación, descartaron la relación directa con la vacuna, atribuyendo estas reacciones a problemas en el manejo y alimentación



COOPERATIVA GANADERA AVICON, SDAD. COOP. DE CASTILLA LA MANCHA



Nuestra EXPERIENCIA, con más de 40 años en el Sector Agroalimentario, y la CONFIANZA de nuestros socios, AVALAN NUESTRO TRABAJO.







Dirección: C/ Santa Lucía, 58
45700 Consuegra (Toledo)

Teléfono Oficinas: 925 480 326
Fax Oficinas: 925 481 381

www.cooperativaavicon.com

Teléfono Fábrica: 925 480 325
Teléfono Pedidos: 925 480 284
Fax de Pedidos: 925 482 166
Pedidos E-Mail: info@cooperativaavicon.com
Comercial: JESÚS A. GALLEGU PALOMINO


