



La AFMPS/FAGG acaba de autorizar Syvac® EH Marker, la primera y única vacuna marcadora (DIVA) contra el virus de la enfermedad hemorrágica epizoótica (EHE).

León – Parque Tecnológico – España, 30 enero, 2025

Syva se complace en anunciar que la AFMPS/FAGG ha concedido una autorización de uso de emergencia para su vacuna marcadora (DIVA) contra la EHE, de conformidad con el Artículo 110(2) del Reglamento (UE) 2019/6, para su uso en bovinos y ciervos.

SYVAC® EH Marker es la primera y única vacuna subunitaria disponible en el mercado europeo contra el serotipo 8 de la EHE. La tecnología de subunidades es un recurso clave para el control de la enfermedad, ya que permite implementar una estrategia DIVA capaz de diferenciar los animales infectados por el virus de campo de los animales vacunados.

¿Por qué esta autorización temporal?

Las autoridades belgas han concedido esta autorización basándose en los siguientes elementos:

- Varios informes indican la **actividad vectorial de Culicoides infectados** en Francia, y hay un alto grado de probabilidad de que se extiendan a Bélgica. Como consecuencia, **podrían aparecer brotes a gran escala a partir de la primavera de 2025.**
- **Es necesaria una vacunación temprana** para evitar la propagación de brotes a gran escala.
- Actualmente, ninguna vacuna dispone de una autorización de comercialización en Bélgica ni en ningún otro Estado miembro de la Unión Europea.
- Los estudios científicos **muestran que existen datos suficientes** sobre la **seguridad, calidad y eficacia** de Syvac® EH Marker para autorizar su uso temporal.

Como recordatorio, la **vacunación** de bovinos contra el serotipo 8 de la EHE es **obligatoria desde el 1 de enero de 2025..**

¿Por qué Syvac® EH Marker es diferente de una vacuna convencional?

La vacuna se dirige a la **proteína VP2**, que desempeña un papel fundamental en el **reconocimiento** y la adhesión del **virus** a las células huésped. Por lo tanto, los **anticuerpos inducidos contra la VP2** son capaces de neutralizar el virus. **La VP2 es la única proteína conocida del virus de la EHE que genera una fuerte respuesta de anticuerpos neutralizantes.** Una vacuna de subunidades basada en la VP2 induce, por lo

tanto, una respuesta protectora específica, mientras que una respuesta inmunitaria contra otras proteínas virales (como la VP5 o la VP7) indica ya sea una infección natural previa o una vacunación con una vacuna convencional, sin permitir distinguir entre los animales infectados y los vacunados.

La enfermedad hemorrágica epizootica: ¡una amenaza inminente para Europa!

Los primeros casos de EHE, serotipo 8, se detectaron en noviembre de 2022 **en Italia**. Posteriormente, se identificaron brotes en el sur de **España**, en Extremadura y Andalucía, que se propagaron rápidamente a numerosas explotaciones del país. **En septiembre de 2023, Francia reportó sus primeros brotes**. Como se mencionó anteriormente, **aunque la MHE aún no se ha detectado en Bélgica, la vacunación es obligatoria allí desde el 1 de enero de 2025**. La progresión del virus desde 2022 sugiere que ningún país europeo estará a salvo en el futuro.

La EHE no afecta a los humanos. El virus – un Orbivirus – se transmite a través de jehenes del género Culicoides, cuya actividad alcanza su pico principalmente entre julio y octubre. **Para garantizar una protección óptima de los rebaños**, los calendarios de vacunación deben completarse **antes del periodo de actividad de los Culicoides** y siguiendo las **buenas prácticas vacunales**.

La **vacunación** está reconocida unánimemente como el método más eficaz para controlar la enfermedad. La disponibilidad de una **vacuna DIVA** por primera vez en Europa supone un **avance significativo y una innovación clave para la protección de los rebaños bovinos**.

ACERCA DE SYVAC® EH MARKER

Syvac® EH Marker es la primera y única **vacuna de subunidades** que ofrece protección diferenciada contra la EHE en bovinos y ciervos. Actualmente, es la única vacuna en el mercado europeo que permite diferenciar entre animales infectados y no infectados. Además, es fácil de usar gracias a su esquema de vacunación en dos dosis, con inyecciones intramusculares de 2 ml administradas con cuatro semanas de intervalo. Está disponible en frascos de 40 ml (20 dosis) y 100 ml (50 dosis).

Para más información, consulte la [página del producto en nuestro sitio web](#)

ACERCA DE SYVA

Desde su fundación en 1941, la empresa española Laboratorios Syva ha apostado por la investigación y el desarrollo científicos para innovar y aportar soluciones eficaces al sector de la sanidad animal. Esta adaptabilidad impulsa su estrategia de crecimiento y el mantenimiento de instalaciones de bioingeniería y fabricación de vanguardia para producir vacunas, antiinfecciosos de primera línea y otros medicamentos esenciales para la salud y el bienestar de los animales, que se distribuyen en casi 70 países de todo el mundo.

Contacto prensa : comunicacion@syva.es