

Kolierysin Neo

emulsie injectabilă pentru scrofițe și scroafe gestante
Vaccin inactivat împotriva infecțiilor cu colibacili, care determină enterită la purceii sugari, cu factori aderenți F4, F5, F6, F41 și împotriva rujetului porcin.

Numele și adresa deținătorului autorizației de comercializare și a deținătorului autorizației de fabricare, responsabil pentru eliberarea seriilor de produs, dacă sunt diferite

Deținătorul autorizației de comercializare și producător

Bioveta, a. s., Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané, Republica Cehă

Denumirea produsului medicinal veterinar

KOLIERY SIN NEO emulsie injectabilă pentru scrofițe și scroafe gestante

Vaccin inactivat împotriva infecțiilor cu colibacili, care determină enterită la purceii sugari, cu factori aderenți F4, F5, F6, F41 și împotriva rujetului porcin.

DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Compoziție – 2ml (1 doză):

Substanțe active:

<i>Escherichia coli</i> inactivată (F4)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivată (F5)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivată (F6)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivată (F41)	RP ≥ 1
<i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> inactivat	RP ≥ 1

(3 tulpini de tipul 2, 1 tulpină de tipul 1)

Potența relativă (RP) este determinată prin comparație cu un preparat de referință, testat prin infecție de control pe specia țintă conform cerințelor monografiei Farmacopeii Europene

Excipienți

Emulsio olei, soluție de formol 35%, tiomersal.

Indicație (indicații)

Pentru protecție, împotriva rujetului la scroafe și împotriva enteritelor produse de infecțiile cu E. coli la purceii sugari.

Purceii sunt protejați de îmbolnăvire în perioada alăptării de către mama imunizată. Instalarea imunității împotriva rujetului se face la 21 zile după vaccinare și durează 6 luni.

Contraindicații

A nu se utiliza la scroafele bolnave clinic și scroafele suspectate de îmbolnăvire.

Reacții adverse

După administrarea vaccinului poate apărea o creștere temporară a temperaturii corpului în 2 – 4 ore după vaccinare, acompaniat de

consum redus al hranei și somnolență, aceste simptome dispar în 24 – 36 ore. La locul de inoculare, pot apărea reacții locale care dispar în 2 – 3 săptămâni.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

Specii țintă

Scrofițe și scroafe gestante.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Dozarea

Vaccinarea de bază: o doză unică de vaccin KOLIERY SIN NEO de 2 ml de vaccin trebuie administrată intramuscular scroafelor și scrofițelor nu mai târziu de 5 săptămâni înainte de data programată a fătării cu scopul de a proteja purceii împotriva infecțiilor cu colibacili care determină enterite (prin colostru și lactogen sugând de la mama vaccinată). Revaccinarea cu o doză unică de vaccin KOLISIN NEO trebuie efectuată în 10-14 zile. Aceasta revaccinarea trebuie efectuată nu mai târziu de 14 zile înainte de data programată a fătării. Revaccinarea cu vaccinul KOLISIN NEO trebuie repetată cu 2-3 săptămâni înainte de data programată a fătării.

Mod de administrare

Intramuscular.

Recomandări privind administrarea corectă

A se agita, înainte de utilizare.

Timp de așteptare

Zero zile.

Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra la frigider (2°C- 8 °C).

A se feri de îngheț.

A se proteja de lumină.

A nu se utiliza după data de expirare inscripționată pe ambalaj.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.

Aatenționări speciale*Pentru utilizatori:*

Acest produs conține ulei mineral. Auto-injectarea/injectarea accidentală poate provoca dureri puternice și inflamații, în special dacă injectarea se face în articulație sau în deget, iar în cazuri rare poate duce la pierderea degetului afectat, dacă nu sunt acordate îngrijiri medicale imediat.

În cazul unei injectări accidentale cu acest produs, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului, chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs.

Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

Pentru medici:

Acest produs conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici de produs, injectarea accidentală cu acest produs poate provoca inflamație accentuată, care poate conduce, de exemplu, la necroză ischemică și chiar pierderea unui deget. Este necesară intervenția chirurgicală IMEDIATA, calificată, care poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonul.

Precauții speciale pentru eliminarea produsului neutilizat sau a deșeurilor, după caz

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Date în baza cărora a fost aprobat ultima dată prospectul

01/2010

ALTE INFORMAȚII**Grupa farmacoterapeutică**

Imunopreparat veterinar.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu sunt disponibile alte informații referitoare la siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu alte produse medicinale veterinare. Decizia de a se utiliza acest vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi de aceea luată de la caz la caz.

Mecanismul acțiunii

Vaccinul conține E.coli F4, F5, F6 și F41 serotipuri enteropatogene pentru porcii sugari conținând antigeni fimbriali protectori.

După aplicarea intramusculară a vaccinului antigenii din vaccin activează sistemul imunitar și formarea de anticorpi.

Mărimea ambalajului

1 x 5 ml, 10 x 5 ml, 1 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 20 ml, 10 x 20 ml, 1 x 50 ml, 12 x 50 ml, 24 x 50 ml, 1 x 100 ml, 12 x 100 ml, 20 x 100 ml, 1 x 250 ml, 12 x 250 ml, 20 x 250 ml, 1 x 500 ml, 12 x 500 ml, 20 x 500 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Numai pentru uz veterinar.**Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.**

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.