

Trichoben

vaccin viu liofilizat și diluant pentru suspensie injectabilă, împotriva tricofitiei bovine

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
tel 00420 517 318 500, fax 00420 517 318 653, e-mail: comm@bioveta.cz

Denumirea produsului medicinal veterinar

Trichoben

Vaccin viu liofilizat și diluant pentru suspensie injectabilă, împotriva tricofitiei bovine

Declararea substanțelor active și a altor ingrediente

Compoziție – 1 ml:

A) Liofilizatul

Linia de *Trichophyton verrucosum*, Bodin 1902, - min. 3,125 x 10⁶ UFC, max. 18,75 x 10⁶ UFC

Soluție clorură de sodiu 0,8%

Mediu protectiv pentru liofilizare TRICHO

B) Solvent

Diluantul A - 1 ml

Indicație

Pentru prevenirea și tratamentul tricofitiei bovine. Instalarea imunității se realizează în 30 de zile și durează un an.

Contraindicații

Alte intervenții imunoprofilactice sunt interzise în perioada cuprinsă între 10 zile înainte de prima vaccinare și 20 de zile după cea de-a doua (a treia) vaccinare; de asemenea nu se vor administra vițelilor alte preparate antimicotice orale; animalele vaccinate nu trebuie ținute împreună cu alte bovine infectate de tricofitie. Pentru a evita riscul afectării grave a imunității în timpul vaccinării împotriva tricofitiei, vițelii care necesită tratamente pot fi tratați cu preparate antibiotice ca penicilină, streptomycină, tilozină, tetraciclină sau sulfonamide.

Reacții adverse

Rareori se poate constata un răspuns anafilactic, de obicei în decurs de două ore după administrarea vaccinului. Dacă apare un răspuns anafilactic, se vor utiliza de urgență preparate antihistaminice (adrenalină, calciu). După 10-14 zile de la vaccinare, la locul de inoculare se poate forma o crustă de 10 - 20 mm în diametru, care dispare spontan în 2 - 4 săptămâni.

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

Specii țintă

Bovine de la vârsta de o zi.

Posologie pentru fiecare specie, cale de administrare și mod de administrare

Metoda de administrare:

Intramuscular în zona lombară sau gluteală. Vaccinarea și revaccinarea trebuie efectuată în partea stângă respectiv partea dreaptă a corpului.

Dozare:

Profilactic și terapeutic

- Vițelii cu vârsta de la o zi până la trei luni: 2 x 2 ml

- Bovine peste vârsta de trei luni: 2 x 4 ml

Intervalul dintre vaccinare și revaccinare trebuie să fie de 5 - 14 zile.

A treia revaccinare poate fi efectuată la 2 - 4 săptămâni după revaccinare, la animalele cu forme mai grave de tricofitie și de asemenea la animalele caectice.

Recomandări privind administrarea corectă

Liofilizatul trebuie dizolvat cu diluantul A anexat. După reconstituire cu cantitatea corespunzătoare de diluant se realizează o suspensie lăptoasă cu sediment maro-cenușiu care se dispersează uniform după ce flaconul este agitat.

A se folosi mănuși de cauciuc în timpul vaccinării.

Timp de așteptare

Carne: 14 zile.

Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2°C - 8°C). A se feri de îngheț. A se proteja de lumină.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj. Vaccinul trebuie folosit într-un interval de 2 ore de la reconstituire.

Atenționări speciale pentru specia țintă

Înainte de utilizare liofilizatul va fi dizolvat cu Diluantul A care însoțește produsul.
După dizolvare vaccinul trebuie să fie utilizat în interval de 2 ore.

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Formele latente de boală pot fi reactivate când animalele sunt în faza de incubație a bolii și sunt vaccinate. Starea lor clinică poate slăbi temporar, dar modificările trichofitice tegumentare dispar treptat.

Vor fi vaccinate toate animalele din crescătorie. Analog, toți vițelii nou introduși în vârstă de 1 - 2 luni, sau animalele nou achiziționate vor fi vaccinate pentru că *Trichophyton verrucosum* este foarte rezistent și poate supraviețui în mediul înconjurător al animalului (adăpost sau grajd) până la 6 - 8 ani.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Trebuie folosite mănuși de cauciuc în timpul vaccinării.

În caz de auto-injecție accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Utilizare în perioada de gestație, lactație

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Tratamentul oral sau local cu alte preparate antimicotice nu se vor efectua simultan cu vaccinarea.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Doze de 10 ori mai mari decât cele recomandate nu determină efecte secundare.

Incompatibilități

Simultan cu vaccinarea nu se vor efectua tratamentele orale sau locale cu alte preparate antimicotice.

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

Flacoanele și toate materialele folosite trebuie denaturate; nu se vor lăsa niciodată în adăpost. Pentru denaturare se recomandă soluția de Ajatin 2%, soluția de acid peracetic 1% (timp de 4 ore) și/sau denaturarea prin căldură (la 100°C, timp de 2 ore).

Alte informații

Grupa farmacoterapeutică: vaccinuri fungice vii.

Mecanismul de acțiune: La animalele imunizate se dezvoltă imunitatea celulară și parțial cea umorală. Imunitatea se instalează într-o lună de la revaccinare și durează un an.

Ambalaj:

Liofilizatul este ambalat în flacoane din sticlă de tip I, închise cu dop de cauciuc și capsă din aluminiu.

Diluantul A este ambalat în flacoane din sticlă de tip I sau II, închise cu dop de cauciuc și capsă de aluminiu:

- 10 ml într-un flacon de 10 ml,
- 40 ml în flacon de 50 ml,
- 80 ml în flacon de 100 ml.

Dimensiune ambalaj secundar:

- cutie de plastic x 5 flacoane diluant x 10 ml, și 5 flacoane liofilizat;
- cutie de carton x 1 flacon diluant x 40 ml și 1 flacon liofilizat;
- cutie de carton x 1 flacon diluant x 80 ml și 1 flacon liofilizat.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare. Pentru România: BIOVETA ROMÂNIA SRL, Str. Porțile de Fier nr. 4, ap. 15, Cluj – Napoca

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.