

Porcilis Begonia Aujeszky

vaccin viu liofilizat pentru stimularea activa a imunitatii impotriva bolii Aujeszky la porci

NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
NL 5831 AN Boxmeer
Olanda

DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcilis Begonia Aujeszky, vaccin viu liofilizat pentru stimularea activa a imunitatii impotriva bolii Aujeszky la porci

DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Vaccinul liofilizat:

Fiecare doza contine cel puțin $10^{5.5}$ TCID₅₀ și maxim $10^{6.5}$ TCID₅₀ de virus Aujeszky, tulpina Begonia

Diluant (Diluvac Forte):

DI- α -tocoferol acetat.

INDICAȚII

Pentru imunizarea activa a porcilor impotriva bolii Aujeszky (Pseudorabia), pentru prevenirea mortalității și a semnelor clinice, precum și pentru a reduce replicarea virusului bolii Aujeszky.

Instalarea imunității: 3 săptămâni

Durata imunității: 4 luni

CONTRAINDICAȚII

A nu se folosi concomitent cu alte vaccinuri vii impotriva bolii Aujeszky în aceeași fermă.

REAȚII ADVERSE

În cazuri rare, poate să apară reacție de hipersensibilitate. O ușoară creștere a temperaturii corporale, ce durează aproximativ 7 ore, poate să apară la unele animale la o zi după vaccinare. Nu au fost observate reacții adverse sau au fost semnalate reacții locale de intensitate redusă în timpul testelor de siguranță (reacție inflamatorie locală de ≤ 2 cm, ce durează aproximativ 14 zile, la 7 din 10 animale). La câine (care nu este specia țintă), pot apărea semne neurologice după injectarea intramusculară. După administrarea orală la câini nu sunt observate reacții adverse.

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

SPECII ȚINTĂ

Porci

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Se reconstituie peleta vaccinală cu Diluvac Forte (2 ml diluant per doză). După reconstituire se administrează 1 doză (2 ml de produs) pe cale intramusculară profund, la nivelul gâtului, înapoia urechii.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Program de vaccinare:

Porci la îngrășat:

Atunci când porcinele sunt vaccinate după vârsta de 14 săptămâni, nu este nevoie de revaccinare. În situații cu risc de infecție timpurie, porcii pot fi vaccinați la vârsta de 10 săptămâni, și ar trebui să fie revaccinați la vârsta de cel puțin 14 săptămâni, lasând un interval de cel puțin 2 săptămâni după prima vaccinare, pentru că prezența anticorpilor maternali împotriva bolii Aujeszky poate avea o influență negativă asupra răspunsului imun postvaccinal.

Porci de reproducție:

Vaccinare de bază ca și pentru porci pentru îngrășare. Revaccinarea se realizează la întreg efectivul de animale, la intervale de 4 luni, de trei ori pe an.

Sistem de Eradicare:

Când este folosit în regimurile de eradicare, ar trebui să fie folosită schema de (re-)vaccinare corespunzătoare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Vaccinul liofilizat: A se păstra la frigider (2°C- 8 °C). A nu se congela. A se proteja de lumină.

Diluant: A nu se depozita la temperaturi mai mari de 25°C. A nu se congela.

După reconstituire: A se depozita la 2°C- 8 °C.

ATENȚIONĂRI SPECIALE

Se vor vaccina doar animalele sanatoase.

A nu se folosi concomitent cu alte vaccinuri vii impotriva bolii Aujeszky în aceeași fermă.

Se va utiliza echipament steril

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

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat concomitent cu altul. De aceea este recomandat ca nici un alt vaccin să nu se administreze cu 14 zile înainte și după vaccinarea cu acest produs.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Distrușgerea deșeurilor prin fierbere, incinerare sau imersie într-un produs dezinfectant adecvat autorizat pentru utilizare de către autoritățile competente.

ALTE INFORMAȚII

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.

Intervet România S.R.L., ILFOV,
Șos. De Centură Nr.27 – 28, Com. Chiajna
Tel: 021.311.83.11/12/; Fax: 021.311.83.17.