

Porcillis Coli 6C

suspensie injectabilă, vaccin combinat porcine *E. Coli* și *Cl. Perfringens* Tipurile B, C și D

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:

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

Producător pentru eliberarea seriei:

Essex Animal Health,
A Division of Essex Pharma GmbH,
Im Lagen Felde 5,
30938 Burgwedel, Germania

DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcillis Coli 6C suspensie injectabilă,
Vaccin combinat porcine *E. Coli* și *Cl. perfringens*
Tipurile B, C și D

DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Fiecare doză de 5 ml conține:

Antigen de K88ab	100-135 unități
Antigen de K88ac	100-135 unități
Antigen de K99	190-250 unități
Antigen de 987P	2900-3100 unități
Toxoid bacteriene de <i>Cl. perfringens</i> Tipul B și toxoid purificate de Tipul C și D	Împreună contribuie cu cel puțin 300 unități internaționale echivalente beta toxoid și cel puțin 200 UI echivalente epsilon toxoid

Adjuvant

Hidroxid de aluminiu Până la 15 mg aluminiu

Excipienți

Tiomersal 0.01 % w/v

Clorură de sodiu

INDICAȚII

Vaccin pentru porcine de *E. coli* combinat cu *Cl. perfringens* Tipurile B, C și D. Pentru protecția pasivă a purceilor printr-o imunizare activă a scroafelor și scrofitelor în prevenirea colibacilozei neonatale cauzate de tulpina K99 al *E. Coli*; reducerea colibacilozei neonatale produsă de tulpinile K88ab, K88ac și 987P ale *E. Coli* și a enteritelor necrotice infecțioase produse de *Cl. Perfringens* tipul C.

CONTRAINDICAȚII

Nu există.

REAȚII ADVERSE

La majoritatea porcinelor, o ușoară până la o moderată umflătură (până în 6cm) poate fi văzută la locul injectiei după vaccinare. Aceasta se reduce și dispare în 14-21 zile.

SPECII ȚINTĂ

Porcine (scroafe și scrofite)

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

Doza: scroafe și scrofite 5 ml.

Administrarea: cale subcutanată, preferabil în spatele urechii. Flaconul trebuie agitat înainte de vaccinare.

Schema de vaccinare:

Vaccinarea primară: programată, sau dacă este necesară, până la 6 săptămâni înainte de fatare

Revaccinarea: la două săptămâni înainte de fatare.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se va dezinfecta capacul înainte de fiecare extragere a dozei. Seringa și acul folosite trebuie să fie sterile.

Produsul trebuie administrat în conformitate cu testele de sensibilitate și luând în considerare regulile locale și oficiale privind produsele antimicrobiene.

TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.
A se depozita și transporta între +2 °C și +8 °C. A se proteja de lumina. A se feri de îngheț.
A se folosi imediat după desigilare.
A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.
A se folosi imediat după desigilare.
A nu se utiliza după data expirării marcată pe cutie

ATENȚIONĂRI SPECIALE

Se vaccinează doar animalele sanatoase.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Ocazional pot apărea reacții de hipersensibilitate. Administrarea subcutanată de adrenalină poate produce o ameliorare. Seringile și acele trebuie sterilizate înainte de folosire și injectarea se va face într-o zonă curată, uscată a pielii, luându-se precauții împotriva contaminării.

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

Nu sunt.

Utilizare în perioada de gestație, lactație

Vaccinul este sigur pentru utilizarea în timpul gestației. Nu sunt informații specifice privind folosirea în timpul lactației.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu sunt disponibile informații privind siguranța și eficacitatea folosirii vaccinului împreună cu altul. Oricum, se recomandă ca orice altă vaccinare să se facă cu 14 zile înainte sau după vaccinarea cu acest produs.

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

La majoritatea porcinelor, după vaccinare, la locul injectiei poate fi văzută o umflătură ușoară până la moderată (până la 6cm). Aceasta se reduce și dispare, dar poate persista la unele porcine până la 14-21 zile. Nu s-a observat o intensificare a reacțiilor după administrarea unei supradoze.

Incompatibilități

A nu se amesteca cu alte produse medicinale.

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.

ALTE INFORMAȚII

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