

Porcilis ColiClos®



USO VETERINARIO

REG. SAGARPA B-0273-263

SENASA CERT. N°:(16-016).

VACUNA CONTRA LA ENTEROTOXICOSIS NEONATAL Y LA
ENTERITIS NEONATAL NECRÓTICA EN PORCINOS



FORMULA

Cada dosis de 2 ml contiene:

Componentes de *E coli*:

- Adhesina fimbrial F4ab	≥ 9.3 log ₂ título Ab ¹
- Adhesina fimbrial F4ac	≥ 6.5 log ₂ título Ab ¹
- Adhesina fimbrial F5	≥ 7.5 log ₂ título Ab ¹
- Adhesina fimbrial F6	≥ 7.4 log ₂ título Ab ¹
- Toxide LT	≥ 10.5 log ₂ título Ab ¹

Componentes de *Clostridium perfringens*:

- Antígeno tipo C	≥ 20 UI
-------------------	---------

¹Título medio de anticuerpos (Ab) obtenido tras la vacunación de ratones.

Ayudante:

Acetato de dl- α -tocoferilo	150 mg
-------------------------------------	--------

ESPECIE DE DESTINO

Porcinos (cerdas adultas y nulíparas)

INDICACIONES

Para la inmunización pasiva por colostro de la progenie mediante la inmunización activa de cerdas nulíparas y adultas y para reducir la mortalidad y signos clínicos durante los primeros días de vida, causados por cepas de *E. coli*, que expresan las adhesinas F4ab (K88ab), F4ac (K88ac), F5 (K99) o F6 (987P) y/o que producen el toxoide LT y provocadas por *C. perfringens* tipo C. En condiciones de campo se observa un efecto positivo contra infecciones provocadas por *C. perfringens* tipo A.

DOSIS VÍA Y MÉTODO DE ADMINISTRACIÓN

Inyección intramuscular de 1 dosis (2 ml) de vacuna por cerda adulta/nulípara, en el cuello detrás de la oreja.

Programa de vacunación:

Vacunación básica: En cerdas adultas/nulíparas que no han sido vacunadas con el producto, se debe administrar una primera inyección de 6 a 8 semanas antes de la fecha prevista para el parto, seguida de una inyección de refuerzo 4 semanas más tarde.

Revacunación: Se administra una sola revacunación de 2 a 4 semanas antes de la fecha prevista para el parto.

RECOMENDACIONES PARA LA CORRECTA ADMINISTRACION

Antes de utilizar, permita que la vacuna alcance la temperatura ambiente.

Agite enérgicamente antes de usar y a intervalos regulares durante su uso.

Evite la introducción de contaminantes.

CONTRAINDICACIONES

Ninguna

REACCIONES ADVERSAS

Tras la vacunación, puede observarse un aumento pasajero de la temperatura corporal y una inflamación transitoria en la zona inyectada.

PERÍODO DE RETIRO

Cero días

ADVERTENCIAS

Consérvese en refrigeración entre 2 y 8 °C. No congelar.

Aplíquese sólo en animales sanos.

Utilice agujas y jeringas estériles para su aplicación.

Antes de aplicar permita que la vacuna alcance la temperatura ambiente de 15-25 °C.

Deseche el frasco mediante incineración.

En caso de auto inyección accidental, consulte al Médico inmediatamente y muéstrele el texto del envase o el prospecto.

Puede utilizarse durante la gestación.

No existe información disponible sobre la seguridad y eficacia de esta vacuna cuando se utiliza con cualquier otro medicamento de uso veterinario. Por lo tanto, la decisión de usarla antes o después de cualquier otro medicamento veterinario se debe tomar dependiendo de cada caso.

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

Periodo de validez una vez abierto el envase: 10 horas.

CONSULTE AL MEDICO VETERINARIO

PRESENTACIONES

50 mL (25 dosis)

En viales de vidrio o de PET

ELABORADO POR:

Intervet International, B.V.
Wim de Körverstraat 35,
5830 AA, Boxmeer, Holanda.

IMPORTADO Y DISTRIBUIDO POR:

Intervet México, S.A. de C.V.
Av. San Jerónimo No. 369, Colonia La Otra Banda,
C.P. 01090, Delegación Álvaro Obregón, Ciudad de México
www.msd-salud-animal.com.mx

En Argentina:

Senasa Cert. N°:(16-016).

Establ. inscripto N° 11792

Importado y comercializado por Intervet Argentina S.A.
Cazadores de Coquimbo 2841, [B1605AZE] Munro, Bs.As.
Dir. Técnico: Eduardo Vicente Lopez MPBA 4505

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS
Centro Nacional de Intoxicaciones 08003330160
Venta bajo receta Veterinaria.