

FICHA TÉCNICA
COVEXIN® 10

USO VETERINARIO

RESUMEN DE LA DESCRIPCIÓN

| | |
|-----------------|---|
| FÓRMULA: | La bacterina contiene toxoides de: <i>Clostridium perfringens</i> tipo A (Toxina Alfa) ≥ 0.5 IU <i>Clostridium perfringens</i> tipo B (Toxinas Alfa, Beta y Epsilon) ≥ 10.0 IU <i>Clostridium perfringens</i> tipo C (Toxinas Alfa y Beta) ≥ 10.0 IU <i>Clostridium perfringens</i> tipo D (Toxinas Alfa y Epsilon) ≥ 5.0 IU <i>Clostridium novyi</i> tipo B ≥ 3.5 IU <i>Clostridium septicum</i> ≥ 2.5 IU <i>Clostridium tetani</i> , ≥ 2.5 IU <i>Clostridium sordellii</i> , ≥ 1.0 IU <i>Costridium haemolyticum</i> ≥ 10.0 IU |
|-----------------|---|

y
Clostridium chauvoei como cultivo inactivado de células completas, conforme a la Farmacopea Europea.

Timerosal como preservante.

FOTO DEL PRODUCTO

| | |
|--------------------------------|---|
| PRESENTACIÓN COMERCIAL: | Frascos por 100 ml (50 dosis) 50 ml (25 dosis). |
|--------------------------------|---|

| | |
|----------------------|--|
| INDICACIONES: | Para la inmunización activa de ovinos y bovinos desde las dos semanas de edad, para prevenir mortalidad, lesiones y signos clínicos de enfermedad causada por <i>Clostridium perfringes</i> tipo A (enterotoxemia, gangrena gaseosa), <i>C. perfringes</i> tipo B (disenteria ovina, enterotoxemia), <i>C. perfringes</i> tipo C (enterotoxemia), <i>C. perfringes</i> tipo D (enterotoxemia, riñón pulposo), <i>C. chauvoei</i> (carbón sintomático, pierna negra, gangrena post parto), <i>C. novyi</i> tipo B (enfermedad negra, hepatitis necrótica infecciosa), <i>C. septicum</i> (edema maligno), <i>C. tetani</i> (tétano), <i>C. sordellii</i> (síndrome de la muerte súbita) y hemolisina de <i>C. haemolyticum</i> (enfermedad de orina roja). Una protección completa se desarrolla a los 14 días de la administración de la segunda dosis y la duración de la inmunidad es de al menos 12 meses desde la vacunación inicial. |
|----------------------|--|

| | |
|--------------------------|------------------|
| ESPECIES DESTINO: | Bovinos y ovinos |
|--------------------------|------------------|

| | |
|----------------------------|------------------------------|
| FORMA FARMACÉUTICA: | Bacterina-toxoide inyectable |
|----------------------------|------------------------------|

| | |
|---------------------|--|
| DESCRIPCIÓN: | Bacterina-Toxoide a base de <i>Clostridium</i> spp para la inmunización de Bovinos y Ovinos. |
|---------------------|--|

2

| | |
|--|--|
| DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN: | |
| <i>Vacas y terneros mayores de dos semanas de edad.</i> Aplicar una dosis de 2 mL y revacunar a las 6 semanas. Revacunar anualmente. | |
| <i>Vacas previamente vacunadas</i> deben ser inyectadas 2 a 6 semanas antes del parto. Esto proporciona protección pasiva al ternero por el calostro, hasta por 12 semanas. | |
| <i>Ovejas y corderos mayores de 2 meses:</i> Aplicar una dosis de 1 mL y revacunar a las 6 semanas. Revacunar anualmente. Ovejas previamente vacunadas deben ser inyectadas 2 a 6 semanas antes del parto. Esto proporciona protección pasiva al cordero por el calostro, hasta por 12 semanas. La vacuna se puede usar en corderos de 2 semanas de edad sin tener en cuenta los niveles de antitoxina adquiridos desde la madre. | |
| Vía de administración subcutánea, preferiblemente en la piel lateral del cuello, con la debida asepsia. | |
| CONTRAINDICACIONES: | |
| Ninguna | |
| PRECAUCIONES ESPECIALES: | |
| <i>Precauciones para su uso en animales:</i> | |
| En caso de sobredosis, o error en la vía de aplicación del producto, acuda o llame inmediatamente al médico veterinario y presente la etiqueta del producto. | |
| <i>Sobredosis en humanos (síntomas, procedimientos de emergencia y antídotos):</i> | |
| En caso de exposición inadecuada al producto, o ingestión de este, acuda a un Centro Hospitalario y presente la etiqueta del producto. | |
| <i>Precauciones de Almacenamiento:</i> | |
| Almacenar en refrigeración a 2 °- 8 ° C. No congelar. Frascos abiertos se deben desechar máximo 8 horas después de abiertos. Agitar muy bien antes de su uso. | |
| PERIODO DE RETIRO: | |
| No requiere | |
| PRECAUCIONES PARA LA ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO NO UTILIZADO O LOS MATERIALES DE DESECHO: | |
| Si no se describe ninguna especificación especial en la etiqueta para eliminar este producto, deseche de la misma manera en que dispone de otros productos. | |
| INFORMACIÓN ADICIONAL: https://www.msd-salud-animal.com.pa/ | |
| PARA USO VETERINARIO EXCLUSIVAMENTE. | |
| CONSULTE AL MÉDICO VETERINARIO. | |
| SU VENTA REQUIERE RECETA MÉDICA. | |
| MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS Y DE LOS ANIMALES DOMÉSTICOS. | |
| ELABORADO POR: Schering-Plough Animal Health Limited Nueva Zelanda. | IMPORTADO Y DISTRIBUIDO POR: INTERVET CENTRAL AMERICA S DE RL Bajo Licencia de Intervet International B.V. |