

FICHA TÉCNICA

PORCILIS® RCE

Vacuna viva Rotavirus Porcino, inactivada *Escherichia coli*
y toxoide *Clostridium perfringens* tipo C
Polvo liofilizado

Composición:

Cada dosis contiene:

Rotavirus Porcino, Serogrupo A, Serotipo G4, Cepa Iowa	≥ 6,2 log ₁₀ TCID ₅₀
Rotavirus Porcino, Serogrupo A, Serotipo G5, Cepa OSU	≥ 6,2 log ₁₀ TCID ₅₀
<i>E. coli</i> , antígeno piliado K88, Cepa NADC 1417	≥ 1,3 RP
<i>E. coli</i> , antígeno piliado K99, Cepa 80-2575	≥ 1,0 RP
<i>E. coli</i> , antígeno piliado 987P, Cepa NADC 14173	≥ 1,0 RP
<i>E. coli</i> , antígeno piliado F41, Cepa NADC 1417	≥ 1,0 RP
Toxina Beta, <i>Clostridium perfringens</i> tipo C, Cepa 4407	≥ 10 UA
Excipientes c.s.p.	2 mL
- Adyuvante: Hidróxido de aluminio	
- Preservante: Timerosal, Polimixina B, Gentamicina	

Indicaciones de uso:

Inmunización pasiva, como ayuda en la prevención de la diarrea neonatal producida por Rotavirus Porcino, *Escherichia coli* (cepas enterotoxigénicas productoras de factores de adherencia K88, K99, F41 y 987P) y enterotoxemia producida por toxina Beta de *Clostridium perfringens* tipo C.

Especies de destino:

Cerdos, hembras preñadas.

Posología, edad o peso, condición fisiológica, vía de administración y modo de empleo:

Dosis y administración:

Dosis:

2 mL

Frecuencia, intervalo y duración del tratamiento:

- Primovacunación:
 - Administrar 2 dosis, separadas por un intervalo de 3 semanas.
 - La primera dosis se debe aplicar a las 5 semanas antes de la fecha esperada de parto.
- Revacunación:
 - Revacunar con una dosis única, 1-2 semanas antes de la fecha esperada de parto.

Edad o peso:

Cerdas y chanchillas.

Condición fisiológica:

Hembras preñadas.

FICHA TÉCNICA

Vía de administración:

Intramuscular.

Modo de empleo:

- Antes de utilizar, permita que la vacuna alcance la temperatura ambiente. Agítese bien antes de usar.
- Administrar en forma aséptica.

Contraindicaciones:

Ninguna.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

Vacunar solo animales sanos.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

No existe información disponible respecto de la seguridad y eficacia para el uso concomitante con otros productos farmacéuticos, por lo cual no se recomienda administrar otros productos 14 días previos y posteriores a la inmunización.

Efectos no deseados o reacciones adversas:

Puede presentar ligeros aumentos de la temperatura corporal o algún tipo de reacción transitoria local en el sitio de inyección. Se puede presentar anafilaxis después de su uso. En ese caso se recomienda como antídoto inicial epinefrina y una terapia de soporte apropiada.

Período de resguardo:

21 días.

Precauciones especiales para el operador:

Evitar el contacto directo con la piel.

En caso de autoinyección consultar con un médico inmediatamente y muéstrelle el texto del envase.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener refrigerada, entre 2° y 8°C. No congelar. Utilizar inmediatamente una vez abierto y descartar el producto sobrante.

Presentación:

Estuche conteniendo 1, 10 o 25 dosis, incluyendo fracción liofilizada y líquida.

FICHA TÉCNICA

Fabricado por:

Intervet Inc.
35500 West 91th Street,
DeSoto, Kansas,
USA

Importado y distribuido por:

Intervet Chile Ltda.
Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 5, Las Condes, Santiago - Chile.
Bajo Licencia de Intervet International B.V. Holanda.

USO VETERINARIO
VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA
Reg SAG N°2437-B