

FICHA TÉCNICA

BOVILIS® VISION 8

Vacuna inactivada contra *Clostridium chauvoei*, *septicum*, *haemolyticum*, *novyi*, *sordelli* y *perfringens* tipos C & D
Suspensión inyectable

Composición:

Cada dosis contiene:

<i>Clostridium chauvoei</i> , cepa 5677-2	≥ 75% PD
<i>Clostridium septicum</i> , cepa 6750-2	≥ 75% PD
<i>Clostridium haemolyticum</i> , cepa 5982	≥ 75% PD
<i>Clostridium novyi</i> tipo B, cepa 3047	≥ 0,5 IU/mL*
<i>Clostridium sordelli</i> , cepa 4513	≥ 1,0 IU/mL*
<i>Clostridium perfringens</i> tipo C, cepa CWC 3602	≥ 10 IU/mL*
<i>Clostridium perfringens</i> tipo D, cepa 455 E	≥ 2 IU/mL*
Excipientes c.s.p.	2 mL
- Conservante: formaldehído	
- Adyuvante: SPUR (Adyuvante 10x con emulsionante "O")	

Indicaciones de uso:

Inmunización activa, como ayuda en la prevención de enfermedades causadas por *Clostridium chauvoei* (Carbunco sintomático), *Clostridium septicum* (Edema maligno), *Clostridium haemolyticum* (Hemoglobinuria bacilar), *Clostridium novyi* (Hepatitis necrótica infecciosa), *Clostridium sordelli* y *Clostridium perfringens* Tipos C & D (Enterotoxemia).

Especies de destino:

Bovinos.

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

Dosis:

2 mL.

Vía de administración:

Subcutánea.

Programa de vacunación:

2 dosis.

Primera dosis: a partir de los 3 – 4 meses de vida

Refuerzo: repetir a las 3 – 4 semanas posteriores

Revacunación:

Se recomienda la revacunación anual.

En animales susceptibles a la re-exposición a *Clostridium haemolyticum*, se recomienda revacunar cada 5 - 6 meses.

Modo de empleo:

- Se deberá adoptar las medidas de asepsia habituales, tales como la utilización de jeringas y agujas estériles.

FICHA TÉCNICA

- Permitir que la vacuna alcance la temperatura ambiente (15 – 25°C) al momento de la aplicación.
- Agitar vigorosamente antes y durante la vacunación.

Contraindicaciones:

Ninguna.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

No vacunar animales parasitados, enfermos, subnutridos o bajo condiciones de estrés.
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:

Ocasionalmente pueden ocurrir reacciones transitorias y leves en el sitio de inyección. En caso de reacción anafiláctica, se recomienda tratar con epinefrina.

Período de resguardo:

Cero días.

Precauciones especiales para el operador:

La autoinyección puede provocar una reacción alérgica con intenso dolor e inflamación. En caso de autoinyección accidental, solicite atención médica.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener refrigerada, entre 2 – 7°C. No congelar.

Presentación:

Frasco conteniendo 500 mL, equivalente a 250 dosis. Incluye prospecto interno.

Fabricado por:

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

Importado y distribuido por:

Intervet Chile Ltda.
Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 8, Las Condes, Santiago - Chile.

Bajo Licencia de Intervet International B.V. Holanda.

USO VETERINARIO
VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA
Reg. SAG N°: 1846-B

