

FICHA TÉCNICA

COVEXIN® 10

Vacuna inactivada *Clostridium chauvoei* y toxoide *Clostridium perfringens* tipos A, B, C y D, *Clostridium haemolyticum*, *Clostridium novyi* tipo B, *Clostridium septicum*, *Clostridium sordellii* y *Clostridium tetani*
Suspensión inyectable

Composición:

Cada dosis contiene:

Toxoide Alfa, <i>Clostridium perfringens</i> tipo A, Ceba CN 1491	≥ 0,5 UI
Toxoide Beta, <i>Clostridium perfringens</i> tipo B, Ceba CN 1240	≥ 10 UI
Toxoide Beta, <i>Clostridium perfringens</i> tipo C, Ceba CN 883	≥ 10 UI
Toxoide Epsilon, <i>Clostridium perfringens</i> tipo D, Ceba CN 3686	≥ 5 UI
Toxoide <i>Clostridium haemolyticum</i> , Ceba CN 3629	≥ 10 UI
Toxoide <i>Clostridium novyi</i> tipo B, Ceba CN 6120	≥ 3,5 UI
Toxoide <i>Clostridium tetani</i> , Ceba CN 3911	≥ 2,5 UI
Toxoide <i>Clostridium septicum</i> , Ceba CN 831	≥ 2,5 UI
Toxoide <i>Clostridium sordellii</i> , Ceba CN 831	≥ 1,0 UI
<i>Clostridium chauvoei</i> , Ceba CN 3796	≥ 90% de protección
Excipientes c.s.p.	1 mL
- Inactivante: Formaldehído	
- Adyuvante: Sulfato de aluminio de potasio	
- Preservante: Timerosal	

Indicaciones de uso:

Inmunización activa de ovejas y vacas, como ayuda en la prevención de las enfermedades asociadas a *Clostridium perfringens* tipos A, B, C y D, *C. haemolyticum*, *C. novyi* tipo B, *C. tetani*, *C. septicum* y *C. sordellii* y *C. chauvoei*.

Inmunización pasiva en corderos y terneros, como ayuda en la prevención de las enfermedades asociadas a *Clostridium perfringens* tipos A, B, C y D, *C. haemolyticum*, *C. novyi* tipo B, *C. tetani*, *C. septicum*, *C. sordellii* y *C. chauvoei* (con excepción de *C. haemolyticum* en corderos).

Especies de destino:

Bovinos y ovinos.

FICHA TÉCNICA

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

Dosis:

Bovinos: 2 mL

Ovinos: 1 mL

Edad o peso:

A partir de las 2 semanas de edad.

Condición fisiológica:

Animales sanos.

Vía de administración:

Subcutánea en la tabla del cuello.

Esquema de vacunación:

- Primovacación: Administrar 2 dosis, con un intervalo de 4 a 6 semanas.
- Revacunación: Administrar 1 dosis, a intervalos de 6 a 12 meses
- Durante la gestación: Administrar 1 dosis entre 8 y 2 semanas antes del parto (siempre que los animales hayan recibido la primovacación)

Modo de empleo:

Agitar antes de usar.

Administrar en forma aséptica.

Establecimiento de la inmunidad:

Dos semanas después de la vacunación primaria.

Contraindicaciones:

No administrar durante el primer o segundo tercio de la gestación.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

La protección de los terneros y corderos se consigue mediante la ingesta de calostro, por lo cual deberán adoptarse precauciones para garantizar que en el primer día de vida ingieran una cantidad de calostro suficiente.

Para asegurar una respuesta óptima en corderos y terneros con altos niveles de anticuerpos maternos, la vacunación primaria debe retrasarse hasta que los niveles declinen (lo que ocurre aproximadamente después de 8-12 semanas edad).

Vacunas solo animales sanos.

Mantener fuera del alcance de los niños.

FICHA TÉCNICA

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:

Las reacciones observadas son principalmente inflamación o induración localizada en el sitio de inyección, pero también puede presentarse hipertermia leve, abscesos u otras reacciones en los tejidos subyacentes al sitio de inyección. La mayoría de las reacciones locales se resuelven dentro de 3 a 6 semanas en ovejas y en menos de 10 semanas en bovinos, pudiendo permanecer más tiempo en una minoría de los animales.

Ocasionalmente se pueden presentar reacciones anafilácticas, en cuyo caso se debe administrar inmediatamente epinefrina.

Período de resguardo:

Cero días.

Precauciones especiales para el operador:

En caso de autoinyección accidental, busque atención médica inmediata y muestre el inserto interno o etiqueta al médico.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener refrigerado: entre 2° y 8°C. no congelar. Proteger de la luz.

Presentación:

Estuche conteniendo un frasco de 20, 50, 100 o 250 mL.

Fabricado por:

Schering-Plough Animal Health Limited.
33 Whakatiki Street
Upper Hut, Wellington
Nueva Zelandia

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°2372-B