

## FICHA TÉCNICA

---

**NOBILIS® SALENVAC**  
Vacuna Bacterina *Salmonella Enteritidis*  
Suspensión inyectable

**Composición:**

Cada dosis de 0,5 ml contiene:

<i>Salmonella enteritidis</i> , Cepa 109, Fagotitito 4	≥ 1 RP
<i>Salmonella typhimurium</i> , Cepa DT104	≥ 1 RP
Excipientes c.s.p.	0,5 ml

Inactivante: Formaldehído

Adyuvante: Hidróxido de aluminio

Preservante: Tiomersal

**Indicaciones de uso:**

Para la inmunización activa de gallinas y para la inmunización pasiva de la progenie para reducir la colonización del ciego y la excreción fecal de *S. enteritidis* y *S. typhimurium*.

**Especies de destino:**

Pollas de reemplazo, reproductoras y ponedoras comerciales.

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

Posología:

- 1° dosis: a partir de las 6 semanas de edad.
- 2° dosis: a lo menos 4 semanas después de la primera dosis pero no después de las 16 semanas de edad.

Adicionalmente y de acuerdo al riesgo de infección en la etapa de crianza, se puede vacunar pollitos de 1 día de edad, con dosis reducida de 0,1 ml vía IM y repetir a las 4 semanas de edad con una dosis de 0,5 ml.

**Contraindicaciones:**

No usar durante la postura.

**Advertencias y precauciones especiales de uso:**

Agitar la vacuna antes de usar.

No se han desarrollado estudios para evaluar el efecto de los anticuerpos maternos en respuesta a la vacunación. Por lo tanto, e caso de vacunación de pollitos de 1 día de edad, solamente deben ser vacunados pollitos de lotes de madres no vacunadas y no infectadas.

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.

## FICHA TÉCNICA

---

**Efectos no deseados o reacciones adversas:**

La aplicación de la vacuna puede producir inflamación pasajera en el sitio de inyección, letargia, cojeras y disminución de la ganancia diaria de peso, en forma transitoria y pasajera por un período de aproximadamente 2 días.

Las reacciones adversas son más marcadas en pollitos de 1 día de edad.

Excepcionalmente la inflamación puede permanecer hasta por 15 días post vacunación.

**Período de resguardo:**

Cero días.

**Precauciones especiales para el operador:**

En caso de una auto-inyección accidental, ir inmediatamente por asistencia médica y mostrar el prospecto inserto o la etiqueta al médico.

**Condiciones de almacenamiento:**

Mantener refrigerado, entre 2° C y 8° C. No congelar.

**Presentación:**

Frascos de 250 o 500 ml. Incluye prospecto interno.

**Fabricado por:**

Intervet International BV.  
Wim de Körverstraat 35,  
5831 AN Boxmeer, Holanda

**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°2177-B**