



PORCILIS® GLASSER
Suspensión inyectable

FICHA TÉCNICA

PORCILIS® GLASSER

Vacuna inactivada contra la Enfermedad de Glässer
Suspensión inyectable

Composición:

Cada dosis (2 mL) contiene:

<i>Haemophilus parasuis</i> , Serotipo 5, Cepa 4800	200 mg
Excipientes c.s.p.	2 mL

Indicaciones de uso:

Como ayuda en la prevención de la enfermedad de Glässer producida por *Haemophilus parasuis* serotipo 5 en cerdos y para reducir la mortalidad y los signos clínicos de la progenie, asociada a *Haemophilus parasuis* serotipos 4 y 5.

Especies de destino:

Cerdos, a partir de las 5 semanas de edad.

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

Dosis y administración:

2 mL.

Vía de administración:

Inyección intramuscular, en la tabla del cuello.

Edad:

A partir de las 5 semanas de edad.

Programa de vacunación en cerdos:

Vacunar cerdos de al menos 5 semanas de edad dos veces con un intervalo de dos semanas.

Programa de vacunación en cerdas:

Vacunar cerdas a las 6 a 8 semanas antes del tiempo esperado de parición dos veces con un intervalo de cuatro semanas.

Modo de empleo:

Antes de su uso, la vacuna debe alcanzar la temperatura ambiente (15°-30°C).

Agitar bien la vacuna antes de usarla.

Administrar en forma aséptica.

Contraindicaciones:

No usar en la etapa de lactancia.



FICHA TÉCNICA

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:

Un incremento leve en la temperatura corporal en combinación con signos de malestar general puede ocurrir hasta 1 a 3 días después de la vacunación. Las reacciones locales desaparecen o claramente disminuyen 14 días después de la vacunación. Las reacciones anafilácticas sistémicas pueden ocurrir en casos muy raros.

Período de resguardo:

Cero días.

Precauciones especiales para el operador:

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

Condiciones de almacenamiento:

Mantener refrigerada, entre 2° y 8°C. No congelar. Una vez abierto el frasco debe ser usado inmediatamente. En caso de existir remanente, este debe ser descartado.

Presentación:

Estuche con 1, 6 o 12 frascos, conteniendo 10, 25 o 50 dosis, respectivamente.

Fabricado por:

Intervet International B.V.
Wim de Korverstraat 35,
5831 AN Boxmeer,
Holanda.

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°2141-B