


**FICHA TÉCNICA**
**BOVILIS® VISION 8**

Vacuna inactivada contra *Clostridium chauvoei*, *septicum*, *haemolyticum*, *novyi*, *sordellii* 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 sordellii</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 sordellii* 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.
- Permitir que la vacuna alcance la temperatura ambiente (15 – 25°C) al momento de la aplicación.
- Agitar vigorosamente antes y durante la vacunación.

**FICHA TÉCNICA****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.

**Uso durante preñez, lactancia y en animales reproductores:**

Puede ser utilizado en hembras gestantes y lactantes.

**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 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.  
Una vez abierto, se debe utilizar el contenido total en un plazo máximo de 10 horas.

**Presentación:**

Frasco conteniendo 100 mL, equivalente a 50 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 5, Las Condes, Santiago - Chile.  
**Bajo Licencia de Intervet International B.V. Holanda.**

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