

FICHA TÉCNICA

PENTIUMFORTE PLUS ILA®

Vacuna inactivada contra el Virus de la Necrosis Pancreática Infecciosa, *Aeromonas salmonicida*, *Vibrio anguillarum* serotipo O1, *Vibrio anguillarum* serotipo O2 y Virus de la Anemia Infecciosa del Salmón.
Emulsión inyectable

Composición:

Cada dosis contiene:

Aeromonas salmonicida (As27)	2,9 x 10 ⁷ - 3,3 x 10 ⁸ ufc
Moritella viscosa (Vvi1)	2,0 x 10 ⁶ - 2,3 x 10 ⁸ ufc
Vibrio anguillarum serotipo O1 (Va130)	3,2 x 10 ⁷ - 9,0 x 10 ⁸ ufc
Vibrio anguillarum serotipo O2 (Va131)	4,3 x 10 ⁷ - 1,2 x 10 ⁸ ufc
Vibrio salmonicida (Vs10)	7,4 x 10 ⁶ - 2,6 x 10 ⁷ ufc
Virus de la Necrosis Pancreática Infecciosa (PGS-MVB-02)	1,0 – 2,5 Unidades de ELISA*
Virus de la Anemia Infecciosa del Salmón (PGS-MVB-01)	1,2 - 3,0 Unidades de ELISA*
Excipientes c.s.p	0,1 mL

*Unidades de Potencia Relativa (RP) en relación a la vacuna de referencia.

Adyuvantes: Aceite mineral, Sesquioleato de sorbitán, Polisorbato 80.
Inactivante: Formaldehído.

Indicaciones de uso:

Inmunización activa, como una ayuda en la prevención y control de Furunculosis producida por *Aeromonas salmonicida* atípica, Vibriosis producida por *Vibrio anguillarum* serotipo O1 y serotipo O2, Necrosis Pancreática Infecciosa (IPN) y Anemia Infecciosa del Salmón (ISA).

Especies de destino:

Salmón Atlántico (*Salmo salar*) a partir de los 20 gramos.

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

Dosis:

0,1 mL.

Edad o peso:

A partir de los 20 gramos.

FICHA TÉCNICA

Condición fisiológica:

Peces sanos.

Vía de administración:

Vía Intraperitoneal.

Modo de empleo:

Anestésiar a los peces previo a la vacunación, hasta la inmovilización total.

Mantener un período de ayuno de 48 horas antes de la vacunación.

Aclimatar la vacuna a temperatura ambiente, antes de vacunar.

Agitar antes de usar y en forma periódica mientras se utiliza para mantener una emulsión homogénea de color cremoso.

Determinar previamente el tamaño de la aguja apropiada para la talla de los peces asegurando que la vacuna se administre en la cavidad peritoneal.

Administrar en forma aséptica, utilizando sólo jeringas estériles y un equipo de vacunación adecuadamente desinfectado.

Administrar en la línea media ventral, en un largo de aleta anterior a las aletas pélvicas.

El contenido de 500 mL alcanza para inmunizar 5.000 peces.

Contraindicaciones:

No vacunar peces clínicamente enfermos, débiles o estresados.

No utilizar si existen signos de infección en los peces.

La vacuna no debe ser administrada durante la esmoltificación.

No vacunar reproductores.

No vacunar peces de menos de 20 gramos de peso.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

Se recomienda que todos los peces dentro del stock sean vacunados en orden de reducir la diseminación de la enfermedad.

Se recomienda implementar una estrategia para prevenir o tratar la presencia de hongos durante los primeros 15 días después de la vacunación.

La vacunación de los peces con una temperatura del agua > 16°C puede incrementar significativamente los efectos secundarios en los peces.

Mantener un período de ayuno de 48 horas antes de la vacunación.

No trasladar peces con menos de 600 grados días post vacunación ni con más de 800 grados días post vacunación.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

FICHA TÉCNICA

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:

Una reducción del apetito puede observarse durante los primeros días post vacunación.

Una inadecuada o incorrecta técnica de vacunación incrementará el riesgo de efectos secundarios y su severidad.

Esta vacuna puede causar adherencias viscerales y pigmentación oscura (melanosis) dentro de la cavidad peritoneal. Las adherencias pueden ser severas si la vacuna no es administrada como especifican las instrucciones del fabricante.

El usuario debería notar que ciertas condiciones prevacunación, al momento de la vacunación y post vacunación influyen los efectos secundarios vistos en los peces. Estas condiciones pueden incluir el tamaño del pez, condición y estado sanitario, temperatura del agua, correcta práctica de vacunación incluyendo el manejo y estrés pre y post vacunación.

En una población de peces siempre puede presentarse un pequeño grupo de individuos que fallan en presentar una completa protección post vacunación. Por lo tanto, alguna mortalidad puede observarse en individuos que no responden a la vacunación debido a un estado de inmunosupresión, infecciones concomitantes, estado nutricional pobre, factores genéticos, incompleta esmoltificación o situaciones asociadas con estrés medioambiental entre otros.

Período de resguardo:

Cero (0) días.

Precauciones especiales para el operador:

Este producto contiene aceite mineral. La inyección o auto inyección accidental del producto puede producir un dolor severo e inflamación, especialmente si el producto es inyectado en una articulación o un dedo, y en casos ocasionales podría producir la pérdida del dedo afectado si no se proporciona atención médica rápida.

Asegúrese de que el método de control, manejo y administración (por ejemplo: mediante el uso de agujas cubiertas) minimice el riesgo de inyección o autoinyección accidental.

Si se inyecta accidentalmente con este producto, busque atención médica rápidamente incluso si sólo se ha inyectado una cantidad pequeña.

FICHA TÉCNICA

Si persiste el dolor por más de 12 horas después del examen médico, busque atención médica nuevamente.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener refrigerado, entre 2 - 8°C, en su envase original. No congelar. Proteger de la luz, no exponer a la luz solar directa.

Presentación:

Caja con 1 bolsa multicapa de plástico flexible, conteniendo 500 mL. Incluye manguera de plástico para la conexión a la pistola inyectora. Incluye inserto.

Fabricado por:

Elanco Canada Limited.
37 McCarville Street
Charlottetown, PE.
Canadá, C1E 2A7.

Importado y distribuido por:

Intervet Chile Limitada.
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° 2646-B