

1. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ ΣΤΟΝ ΕΟΧ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟΙ

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας: Pfizer HELLAS AE, Λ. Μεσογείων 243, 154 51, Ν. Ψυχικό, Αθήνα, τηλ: 210 6785800

Παρασκευαστής και Συσκευαστής: SCHERING PLOUGH Animal Health LTD, N. ZEALAND

2. ΟΝΟΜΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ ΚΑΙ ΣΥΝΘΕΣΗ

Covexin 8

Πολυδύναμο εμβόλιο κατά των κλωστηριδιώσεων του προβάτου.

3. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΟ(Α) ΚΑΙ ΑΛΛΟ (Α) ΣΥΣΤΑΤΙΚΟ(Α)

Μια εμβολιακή δόση των 5ml περιέχει:

Δραστικό(ά) συστατικό(ά):

Cl. perfringens type B anaculture	180 TCP/5ml
Cl. perfringens type C toxoid	90 TCP/5ml
Cl. perfringens type D toxoid	325 TCP/5ml
Cl. chauvoei whole culture	33% w/v
Cl haemolyticum anaculture	125 TCP/5ml
Cl. novyi anaculture / type B	37,5 TCP/5ml
Cl septicum toxoid	17,5 LfIU/5ml
Cl. Tetani toxoid	32 TCP/5ml

Ανοσοενισχυτική (ές) ουσία (ες):

Potash Alum solution 10% w/v 1100-2000ppm aluminium

Έκδοχα:

Thiomersal solution 10% w/v μέγιστο 0,02 % w/v

Sodium chloride solution 0.85% w/v Q.S

Formaldehyde μέγιστο 0,05% w/v

4. ΕΝΔΕΙΞΗ (ΕΙΣ)

Ανοσοποίηση του προβάτου κατά της Εντεροτοξιναιμίας, της Δυσεντερίας των αμνών, της Νόσου του πολτώδους νεφρού, της Λοιμώδους νεκρωτικής ηπατίτιδας, του Κακοήθους οιδήματος ή Αεριογόνου γάγγραινας, της Νόσου Braxy, του Πνευματόνθρακα, της Κλωστηριδιακής αιμοσφαιρινουρίας και του Τετάνου.

5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Να μην εμβολιάζονται άρρωστα ζώα, ή σε ζώα σε κατάσταση stress, χωρίς τη συμβουλή κτηνιάτρου.

6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Ενδέχεται να παρατηρηθούν σποραδικά αντιδράσεις υπερευαισθησίας.

Χορηγούνται αμέσως αδρεναλίνη ή και αντισταμινικά. Σποραδικά επίσης μπορεί να παρατηρηθεί τοπική αντίδραση στο σημείο της ένεσης, η οποία όμως υποχωρεί σε λίγες εβδομάδες, χωρίς επιπτώσεις.

7. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Πρόβατο

8. ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Η αρχική δόση για όλες τις κατηγορίες εμβολιασμού προβάτων είναι 5ml. Για τις επόμενες χορηγήσεις η δόση είναι 2ml.

Η πρώτη έγχυση σε αμνάδες γίνεται 15 ημέρες πριν από την έναρξη των τοκετών στο κοπάδι, με σκοπό τη μέγιστη δυνατή προστασία των θηλαζόντων αμνών. Η μητρική ανοσία των αμνών εξασφαλίζεται για μια περίοδο 12-16 εβδομάδων, με την προϋπόθεση, ότι οι αμνοί αυτοί αρχίζουν το θηλασμό 12 ώρες, το αργότερο, από τον τοκετό. Σε περιοχές που ο κίνδυνος από νόσους που οφείλονται σε κλωστηρίδια είναι περιορισμένος το χειμώνα, τα πρόβατα χρειάζονται μια έγχυση ή το φθινόπωρο πριν από τον τοκετό.

Στα πρόβατα που είναι εμβολιασμένα από την προηγούμενη χρονιά η δόση είναι 2ml.

Η δόση αυτή χορηγείται δυο φορές το χρόνο, άνοιξη και φθινόπωρο.

Σε αμνούς που προορίζονται για σφαγή μετά την ηλικία των 16 εβδομάδων, χορηγείται μια πρώτη δόση 5ml σε ηλικία 10-15 εβδομάδων, που ακολουθείται από μια αναμνηστική δόση 2ml, 6 εβδομάδες αργότερα. Κατόπιν συνεχίζουμε με αναμνηστικές δόσεις 2ml μια ή δυο φορές το χρόνο, όπως και στο υπόλοιπο κοπάδι.

9. ΣΥΜΒΟΥΛΕΣ ΓΙΑ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Ανακινείται καλά το φιαλίδιο πριν τη χρήση.

Το Covexin 8, χορηγείται υποδόρια στη θωρακική χώρα, πίσω από την ωμοπλάτη, σε περιοχή δέρματος καθαρή και στεγνή. Να έχουν πριν ληφθεί όλα τα μέτρα για την αποφυγή μόλυνσης. Η φιάλη που περιέχει το εμβόλιο να ανακινείται καλά πριν από τη χρήση. Να χρησιμοποιούνται αποστειρωμένες σύριγγες και βελόνες. Μικρή τοπική αντίδραση μπορεί να εμφανιστεί στο σημείο του εμβολιασμού, η οποία όμως εξαφανίζεται σε λίγες εβδομάδες.

10. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Μηδέν ημέρες

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΦΥΛΑΞΗΣ

Φυλάσσεται στο ψυγείο σε θερμοκρασία από + 2 μέχρι + 8C, προστατευμένο από το φως. Να μην καταψύχετε.

12. ΕΙΔΙΚΗ (ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ)

Σύριγγες και βελόνες θα πρέπει να είναι αποστειρωμένες προ της χρήσης και η ένεση, πρέπει να γίνεται σε περιοχή με καθαρό ξηρό δέρμα, παίρνοντας προφυλάξεις κατά των μολύνσεων. Περιέκτες με υπολειπόμενη ποσότητα Covexin 8, θα πρέπει να καταστρέφονται, μετά το πέρας των ημερήσιων εμβολιασμών.

13. ΙΔΙΑΙΤΕΡΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΡΡΙΨΗ ΤΩΝ ΜΗ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΩΝ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΙΟΝΤΩΝ Η ΤΩΝ ΥΠΟΛΕΙΜΑΤΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΑΥΤΑ , ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΟΥΝ

Κάθε μη χρησιμοποιηθέν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ή μη χρησιμοποιηθέντα υπολείμμάτα του πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις ισχύουσες εθνικές απαιτήσεις.

14. ΠΡΟΣΘΕΤΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Σε κάθε ζωικό πληθυσμό υπάρχει ένας αριθμός ζώων, ο οποίος δεν ανταποκρίνεται πλήρως στον εμβολιασμό. Ο επιτυχής εμβολιασμός εξαρτάται, από τη σωστή συντήρηση και χορήγηση του εμβολίου, σε συνδυασμό με την ικανότητα του ζώου να ανταποκρίνεται. Η ικανότητα αυτή, επηρεάζεται από παράγοντες όπως, το γενετικό δυναμικό του ζώου, η ταυτόχρονη παρουσία άλλων λοιμώξεων, η ηλικία, η παρουσία μητρικών αντισωμάτων, η θρεπτική κατάσταση, η χορήγηση φαρμάκων και το stress.

Να φυλάγεται μακριά από τα παιδιά.
Χορηγείται με κτηνιατρική συνταγή.
Τηλ. Κέντρου Δηλ.: 210 7793777
ΑΜΚ: 237761/8-2-1983