

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

CLOSTRIDIUM[®] vac
ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ

ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ
CLOSTRIDIUM[®] vac

ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΟ(Α) ΣΥΣΤΑΤΙΚΟ(Α) ΚΑΙ ΑΛΛΕΣ ΟΥΣΙΕΣ

Ανά 2 ml (δόση):

Ποιοτική σύνθεση: Το CLOSTRIDIUM[®] vac είναι αδρανοποιημένο εμβόλιο που περιέχει ανατοξίνες των *Cl. septicum*, *Cl. perfringens* τύπος A, C και D, *Cl. sordellii*, *Cl. novyi* τύπος B και *Cl. chauvoei*. Το εμβόλιο είναι αδρανοποιημένο με φορμαλδεΰδη και προσροφημένο σε γέλη υδροξειδίου του αργιλίου. Περιέχει θειομερσάλη σαν συντηρητικό.

Η συγκέντρωση του αντιγόνου είναι τέτοια, ώστε κάθε δόση είναι ικανή να διεγείρει μια αντίδραση στα ζώα τουλάχιστον 0,3 IU αντιτοξίνης α - *Cl. perfringens* ανά ml ορού, 10 IU αντιτοξίνης β - *Cl. perfringens* ανά ml ορού, 5 IU αντιτοξίνης ε - *Cl. perfringens* ανά ml ορού, 2,5 IU αντιτοξίνης α - *Cl. septicum* ανά ml ορού, 3,5 IU αντιτοξίνης α - *Cl. novyi* ανά ml ορού, ενώ παρέχει 100% προστασία στα ινδικά χοιρίδια κατά των λοιμώξεων που προκαλούνται από το *Cl. sordellii* και *Cl. chauvoei*.

Ποσοτική σύνθεση: Κάθε δόση εμβολίου των 2 ml περιέχει: **Αντιγόνα:** Ποσότητα ανατοξινών και ανακαλλιεργειών, ικανή να προκαλέσει στα πειραματόζωα την παραγωγή των κάτωθι ποσοτήτων ανατοξινών των κάτωθι κλωστριδίων:

Cl. perfringens τύπος A, C και D: 0,3 IU αντιτοξίνης α / ml ορού κονίκλου
10 IU αντιτοξίνης β / ml ορού κονίκλου
5 IU αντιτοξίνης ε / ml ορού κονίκλου

Cl. septicum: 2,5 IU αντιτοξίνης α / ml ορού κονίκλου

Cl. novyi τύπος B: 3,5 IU αντιτοξίνης α / ml ορού κονίκλου

Cl. sordellii: 100% προστασία (στα ινδικά χοιρίδια)

Cl. chauvoei: 100% προστασία (στα ινδικά χοιρίδια)

Έκδοχα: Υδροξείδιο του αργιλίου, Θειομερσάλη, Αποστειρωμένο νερό

ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)

Ανοσοποίηση των πρόβατων και των βοοειδών κατά των νόσων που οφείλονται στα ακόλουθα κλωστρίδια: *Cl. chauvoei*, *Cl. novyi* τύπος B, *Cl. septicum*, *Cl. sordellii* και *Cl. perfringens* τύπος A, C και D. Το CLOSTRIDIUM[®] vac παρέχει ανοσία κατά του *Cl. perfringens* τύπος B. Η ανοσία προέρχεται από το συνδυασμό των τύπων C (β ανατοξίνη) και D (ε ανατοξίνη).

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Δεν έχουν αναφερθεί.

ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Το εμβόλιο περιέχει ένα ανοσοενισχυτικό που μπορεί να προκαλέσει το σχηματισμό οζιδίου στο σημείο της ένεσης, που όμως εξαφανίζεται έπειτα από λίγες εβδομάδες.

Όπως όλα τα εμβόλια, μπορεί να προκαλέσει αντιδράσεις υπερευαισθησίας. Στην περίπτωση αυτή να χορηγείται η κατάλληλη αντισταμινική θεραπεία.

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε σοβαρή ή άλλη ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικά τον κτηνίατρό σας.

ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Πρόβατα, Βοοειδή

Να μη χορηγείται σε αίγες.

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

Υποδόρια ή ενδομυϊκά

Πρόβατα: 2 ml

Βοοειδή: 5 ml

Δοσολογικό σχήμα

Πρώτος εμβολιασμός: ο εμβολιασμός και ο επαναληπτικός εμβολιασμός να γίνεται με διάστημα τουλάχιστον 6 εβδομάδων.

-Τα εγκυμονούντα ζώα πρέπει να εμβολιάζονται 21 ημέρες πριν από τον τοκετό. Έτσι, επιτυγχάνεται η μετάδοση ικανοποιητικής ποσότητας αντισωμάτων στα νεογέννητα μέσω του πρωτογάλακτος και παρέχεται παθητική ανοσία κατά της εντεροτοξιναιμίας κατά τη διάρκεια των πρώτων εβδομάδων ζωής, εφόσον το έμβryo θηλάσει κανονικά κατά τη διάρκεια των πρώτων ωρών της ζωής του.

-Τα νεογέννητα, από μητέρες μη εμβολιασμένες, να εμβολιάζονται από την ηλικία των 2 εβδομάδων.

-Τα νεογέννητα, από μητέρες εμβολιασμένες, να εμβολιάζονται από την ηλικία των 10 έως 12 εβδομάδων.

Αναμνηστική δόση: μία χορήγηση κάθε έξι μήνες

ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Κατά λάθος έγχυση του εμβολίου μπορεί να προκαλέσει το σχηματισμό οζιδίου στο σημείο της ένεσης εξαιτίας του ανοσοενισχυτικού που περιέχει.

ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Δεν απαιτείται.

ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θερμοκρασία +2°C έως +8°C (ψυγείο), προστατευμένο από το φως.

Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα: 8 ώρες

Να μην καταναλώνεται.

ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ)

Κατά λάθος έγχυση του εμβολίου μπορεί να προκαλέσει το σχηματισμό οζιδίου στο σημείο της ένεσης εξαιτίας του ανοσοενισχυτικού που περιέχει.

Σε περίπτωση αυτοένεσης, συμβουλευτείτε τον ιατρό σας.

ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ Ή ΑΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

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

ΆΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

Κουτί με φιαλίδιο των 30 ml (15 δόσεις), 50 ml (25 δόσεις), 100 ml (50 δόσεις) και 250 ml (125 δόσεις)

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Αριθμός Άδειας Κυκλοφορίας: 49724/20-07-2007/Κ-0116801

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.

χορηγείται με συνταγή κτηνιάτρου

ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ

ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ: 210 7793.777