

FOOTGUARD

Vacuna inactivada frente al pedero ovino, en suspensión inyectable

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA:

Una dosis (2 ml) contiene:

Dichelobacter nodosus, Serogrupo B 1,2 x 10⁸ microorganismos
Dichelobacter nodosus, Serogrupo C 1,2 x 10⁸ microorganismos
Dichelobacter nodosus, Serogrupo D 1,2 x 10⁸ microorganismos
Dichelobacter nodosus, Serogrupo E 1,2 x 10⁸ microorganismos
Dichelobacter nodosus, Serogrupo F 1,2 x 10⁸ microorganismos
Dichelobacter nodosus, Serogrupo G 1,2 x 10⁸ microorganismos
Dichelobacter nodosus, Serogrupo H 1,2 x 10⁸ microorganismos

INDICACIONES:

Ovinos: Para prevenir el pedero ovino (pododermatitis necrótica, necrobacilosis interdigital). La aplicación debe ser estratégica y preventiva, antes del periodo de riesgo de enfermedad (estación de lluvias).

La vacunación es una medida preventiva y debe ser precedida por un plan de gestión de salud. Animales crónicamente infectados deben ser eliminados porque son la principal fuente de infección en el rebaño.

CONTRAINDICACIONES:

No usar en caso de hipersensibilidad a las sustancias activas, a los adyuvantes o a cualesquiera de los excipientes.

REACCIONES ADVERSAS:

El aumento medio en la temperatura corporal es cerca de 1 °C y puede llegar a 2 °C hasta las primeras 24 horas después de la vacunación.

ESPECIES DE DESTINO:

Ovinos.

DOSIFICACIÓN PARA CADA ESPECIE, VÍA(S) Y FORMA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Ovinos: 2 ml/animal.

Administrar por vía subcutánea bajo la pata delantera, de acuerdo con el siguiente programa:

Vacunación básica: Los ovinos deben recibir dos inyecciones en un intervalo de 21-30 días, cada año antes de la estación de lluvias.

Revacunación: Administrar una dosis adicional después de 6 meses.

Vacunar todos los animales, incluyendo los animales de reposición.

RECOMENDACIÓN PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Dejar que la vacuna alcance la temperatura ambiente (15-25 °C) antes de su administración. Agitar antes del uso.

TIEMPO DE ESPERA:

Cero días.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN:

Conservar y transportar entre 2 °C y 8 °C.

No congelar. Proteger de la luz.

Mantener fuera del alcance de los niños.

ADVERTENCIAS ESPECIALES:

Precauciones especiales para uso en animales

Vacunar solamente animales sanos.

Precauciones especiales que debe tomar la persona que administra el medicamento

En caso que se desarrollen reacciones adversas después de una auto-inyección accidental, consulte con un médico y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Uso durante la gestación y la lactancia

Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

Interacciones con otros medicamentos y otras formas de interacción

No existe información disponible sobre la seguridad y eficacia del uso conjunto de esta vacuna con cualquier otra. Por consiguiente, la decisión de utilizar esa vacuna antes o después de cualquier otro producto veterinario debe ser tomada caso por caso.

Sobredosis

No se observaron reacciones adversas aparte de las mencionadas en la sección "Reacciones adversas" después de la administración de una dosis doble de la vacuna.

Incompatibilidades

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

PRECAUCIONES ESPECIALES QUE DEBEN OBSERVARSE AL ELIMINAR EL MEDICAMENTO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, SUS RESIDUOS:

Enviar envases a centro de acopio más cercano.

INFORMACIÓN ADICIONAL:

Presentaciones:

Caja de cartón con 1 frasco de 40 dosis.

Titular del registro:

HIPRA URUGUAY, S.A.

Avenida Burgues 2916

Barrio Jacinto Vera, Montevideo

C.P. 11800

Dtor. Técnico Dra. Ana Díaz

Reg. n° M.G.A.P.: 2015A00194

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

USO VETERINARIO



HIPRA SAÚDE ANIMAL LTDA. Avenida do Lami, 6133 - Bairro Lami - Porto Alegre - RS - Brasil

91782-601 - Tel: (51) 33254500 - Fax: (51) 33254528 - brasil@hipra.com - www.hipra.com