

MORAK 5

Vacuna inactivada para la prevención de la queratoconjuntivitis infecciosa bovina, en suspensión inyectable

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA:

Cada dosis (3 ml) contiene:

Moraxella bovis serotipo C, inactivada $\geq 6 \times 10^6$ microorganismos.

Moraxella bovis serotipo D, inactivada $\geq 6 \times 10^6$ microorganismos.

Moraxella bovis serotipo E, inactivada $\geq 6 \times 10^6$ microorganismos.

Moraxella bovoculi, inactivada $\geq 6 \times 10^6$ microorganismos.

Moraxella ovis, inactivada $\geq 6 \times 10^6$ microorganismos.

INDICACIÓN(ES) DE USO:

Para la prevención de la queratoconjuntivitis infecciosa bovina.

CONTRAINDICACIONES:

No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa, a los adyuvantes o a algún excipiente.

REACCIONES ADVERSAS:

Inflamación leve en el lugar de la inyección, que dura menos de 48 horas en la mayoría de los casos.

Un muy leve y transitorio aumento de la temperatura corporal durante las primeras 6 horas después de la inyección, que se resuelve espontáneamente dentro de las 24 horas sin comprometer el estado de salud del animal.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

ESPECIES DE DESTINO:

Bovino.

POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN:

Vía subcutánea.

Administrar una dosis (3 ml) por vía subcutánea de acuerdo con el siguiente programa:

Vacunación básica: Administrar 2 inyecciones con un intervalo de 21 días.

Revacunación: Administrar una única inyección cada 6 meses.

INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Dejar que la vacuna alcance una temperatura entre 15 °C y 25 °C antes de su administración.

Agitar antes de usar.

TIEMPO DE ESPERA:

Cero días.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN:

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar y transportar refrigerado (entre +2 y +8 °C).

No congelar. Proteger de la luz.

Período de validez después de abierto el envase primario: uso inmediato.

No usar después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta.

ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES):

Precauciones especiales para su uso en animales

Vacunar solamente animales sanos.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento a los animales

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

Sobredosificación

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

Incompatibilidades

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO:

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

INFORMACIÓN ADICIONAL:

Formatos:

Caja con 1 vial de plástico con 30 dosis.

Titular del registro:

HIPRA URUGUAY, S.A.

Calle Mariano Moreno 2577

11600 - Montevideo - Uruguay

Dtor. técnico: Dra. Ana Díaz

Reg. n° M.G.A.P.: 2017A00458
Prescripción veterinaria

USO VETERINARIO



Fabricado por **HIPRA SAÚDE ANIMAL LTDA.** Porto Alegre-RS (Brasil) para:
LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. la Selva, 135 . 17170 Amer (Girona) Spain

Tel. (34) 972 43 06 60. Fax (34) 972 43 06 61. hipra@hipra.com