



BOVILIS® VISION 8
Suspensión Inyectable

FICHA TÉCNICA

BOVILIS® VISION 8

Vacuna inactivada contra *Clostridium chauvoei*, *septicum*, *haemolyticum*, *novyi*, *sordellii* y *perfringens* tipos C & D

Suspensión inyectable

Composición:

Cada dosis contiene:

<i>Clostridium chauvoei</i> , cepa 5677-2	≥ 75% PD
<i>Clostridium septicum</i> , cepa 6750-2	≥ 75% PD
<i>Clostridium haemolyticum</i> , cepa 5982	≥ 75% PD
<i>Clostridium novyi</i> tipo B, cepa 3047	≥ 0,5 IU/mL*
<i>Clostridium sordellii</i> , cepa 4513	≥ 1,0 IU/mL*
<i>Clostridium perfringens</i> tipo C, cepa CWC 3602	≥ 10 IU/mL*
<i>Clostridium perfringens</i> tipo D, cepa 455 E	≥ 2 IU/mL*
Excipientes c.s.p.	2 mL
- Conservante: formaldehído	
- Adyuvante: SPUR (Adyuvante 10x con emulsionante "O")	

PD= Dosis protectora

IU= Unidades internacionales

CPU= Unidad de potencia combinada

* Material antigénico estandarizado por dosis:

Clostridium novyi: ≥1 CPU

Clostridium sordellii: ≥36 CPU

Clostridium perfringens Tipo C: ≥600 CPU

Clostridium perfringens Tipo D: ≥400 CPU

Indicaciones de uso:

Inmunización activa, como ayuda en la prevención de enfermedades causadas por *Clostridium chauvoei* (Carbunco sintomático), *Clostridium septicum* (Edema maligno), *Clostridium haemolyticum* (Hemoglobinuria bacilar), *Clostridium novyi* (Hepatitis necrótica infecciosa), *Clostridium sordellii* y *Clostridium perfringens* Tipos C & D (Enterotoxemia).

Especies de destino:

Bovinos.

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

Dosis:

2 mL.

Vía de administración:

Subcutánea.

**FICHA TÉCNICA****Programa de vacunación:**

2 dosis.

Primera dosis: a partir de los 3 – 4 meses de vida

Refuerzo: repetir a las 3 – 4 semanas posteriores

Revacunación:

Se recomienda la revacunación anual.

En animales susceptibles a la re-exposición a *Clostridium haemolyticum*, se recomienda revacunar cada

5 -6 meses.

Modo de empleo:

- Se deberá adoptar las medidas de asepsia habituales, tales como la utilización de jeringas y agujas estériles.
- Permitir que la vacuna alcance la temperatura ambiente (15 – 25°C) al momento de la aplicación.
- Agitar vigorosamente antes y durante la vacunación.

Contraindicaciones:

Ninguna.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

No vacunar animales parasitados, enfermos, subnutridos o bajo condiciones de estrés.

Mantener fuera del alcance de los niños.

El contenido de los frascos abiertos deberá ser utilizado en un plazo máximo de diez horas.

Uso durante preñez, lactancia y en animales reproductores:

Puede ser utilizado en hembras gestantes y lactantes.

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

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 o reacciones adversas:

Ocasionalmente pueden ocurrir reacciones transitorias y leves en el sitio de inyección. En caso de reacción anafiláctica, se recomienda tratar con epinefrina.

Período de resguardo:

Cero días.



BOVILIS® VISION 8
Suspensión Inyectable

FICHA TÉCNICA

Precauciones especiales para el operador:

La autoinyección puede provocar una reacción alérgica con intenso dolor e inflamación. En caso de auto-inyección accidental, solicite atención médica.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener refrigerada, entre 2 – 8°C. No congelar.

Presentación:

Frasco conteniendo 100 mL, equivalente a 50 dosis. Incluye prospecto interno.

Fabricado por:

Intervet Inc.
35500 West 91st Street, DeSoto, Kansas, USA.

Importado y distribuido por:

Intervet Chile Ltda.
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°: 1846-B