

Vaccino stabulogeno contro la PLEUROPOLMONITE dei SUINI associato

Composizione

Colture inattivate di *Actinobacillus pleuropneumoniae* (10 mld/ml) e *Pasteurella multocida* (6,5 mld/ml).

Adjuvante: idrossido di alluminio.

Indicazioni

Specie trattabili: suino.

Profilassi vaccinale della Pleuropolmonite contagiosa del suino con contemporanea presenza di *Pasteurella multocida*.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via sottocutanea o intramuscolare nella fossetta retroauricolare.

Posologia: 3 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale:

SCROFE:

primo intervento vaccinale a 10 settimane di gravidanza, richiamo dopo 3 settimane;
se le scrofe sono già state vaccinate effettuare un richiamo a 12 settimane di gravidanza.

SUINETTI:

primo intervento a 6 settimane di età;
secondo 3-4 settimane dopo il primo.

FUTURI RIPODUTTORI:

primo intervento a 4 settimane di età, richiamo a 10 e 24 settimane.

VERRI:

due vaccinazioni l'anno dopo una vaccinazione di base.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 50 dosi (ml 150).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

L'autoinoculazione accidentale di questo vaccino può provocare reazioni locali. In caso di autoinoculazione accidentale pulire e disinfettare il sito d'inoculo e rivolgersi al Medico mostrandogli il foglietto illustrativo del prodotto.



Vaccino stabulogeno contro la PLEUROPOLMONITE dei SUINI

Composizione

Colture inattivate di *Actinobacillus pleuropneumoniae* (10 mld/ml).
Adjuvante: idrossido di alluminio.

Indicazioni

Specie trattabili: suino.

Profilassi vaccinale della Pleuropolmonite contagiosa dei suini.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via sottocutanea o intramuscolare nella fossetta retroauricolare.

Posologia: 3 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale:

SCROFE:

primo intervento vaccinale a 10 settimane di gravidanza, richiamo dopo 3 settimane;
se le scrofe sono già state vaccinate effettuare un richiamo a 12 settimane di gravidanza.

SUINETTI:

primo intervento a 6 settimane di età;
secondo 3-4 settimane dopo il primo.

FUTURI RIPODUTTORI:

primo intervento a 4 settimane di età, richiamo a 10 e 24 settimane.

VERRI:

due interventi vaccinali l'anno dopo una vaccinazione di base.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 50 dosi (ml 150).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

L'autoinoculazione accidentale di questo vaccino può provocare reazioni locali. In caso di autoinoculazione accidentale pulire e disinfettare il sito d'inoculo e rivolgersi al Medico mostrandogli il foglietto illustrativo del prodotto.



Vaccino stabulogeno contro la RINITE ATROFICA dei SUINI

Composizione

Colture inattivate di *Pasteurella multocida* (4 mld/ml) e *Bordetella bronchiseptica* (14 mld/ml).
Adjuvante: idrossido di alluminio.

Indicazioni

Specie trattabili: suino.

Profilassi vaccinale della Rinite Atrofica del suino.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via sottocutanea o intramuscolare nella fossetta retroauricolare.

Posologia: 5 ml (1 dose)/capo..

Schema vaccinale:

SCROFE:

primo intervento vaccinale 6 settimane prima del parto;

richiamo 3 settimane prima del parto.

FUTURI RIPRODUTTORI:

primo intervento vaccinale a 4 settimane di età, richiamo a 10 e 24 settimane.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 50 dosi (ml 250).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

L'autoinoculazione accidentale di questo vaccino può provocare reazioni locali. In caso di autoinoculazione accidentale pulire e disinfettare il sito d'inoculo e rivolgersi al Medico mostrandogli il foglietto illustrativo del prodotto.



Vaccino stabulogeno emulsionato contro la ARTRITE STAFILOCOCCICA AVIARE

Composizione

Colture inattivate di *Stafilococcus aureus* (4 mld/ml).

Adjuvante: oli minerali.

Indicazioni

Specie trattabili: polli da carne di linea leggera, pollastre destinate alla riproduzione, tacchini destinati alla produzione di carne e alla riproduzione.

Profilassi vaccinale dell'artrite stafilococcica aviare.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via sottocutanea nella parte dorsale del collo (terzo inferiore). Non inoculare il vaccino nel tessuto muscolare profondo o nelle vertebre, né in prossimità della testa.

Posologia: 0,5 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale:

POLLI E TACCHINI DA CARNE:

primo intervento a 4 settimane di vita;

secondo intervento a 8 settimane di vita.

POLLASTRE DA RIPRODUZIONE:

primo intervento a 5 settimane di vita;

secondo intervento 4 settimane prima dell'entrata in deposizione.

TACCHINI DA RIPRODUZIONE:

primo intervento a 8 settimane di vita;

secondo intervento 4 settimane prima dell'entrata in deposizione.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 500 dosi (ml 250).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

Per l'operatore

Questo prodotto contiene oli minerali. L'autoinoculazione accidentale può provocare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato nelle articolazioni o nelle dita, e in rari casi può provocare la perdita delle dita colpite se non si ricorre immediatamente alle cure mediche.

In caso di inoculazione accidentale, anche in piccole quantità, di questo prodotto, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli l'etichetta o il foglio illustrativo del prodotto.

Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il Medico

Questo prodotto contiene oli minerali. L'inoculazione accidentale di questo prodotto, anche se in piccole quantità, può provocare evidente tumefazione, che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una immediata ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito d'inoculo, soprattutto se c'è interessamento dei tessuti molli delle dita o dei tendini.



Vaccino stabulogeno emulsionato COLI AVIARE ASSOCIATO

Composizione

Colture inattivate di *Escherichia coli* (300 milioni/ml) e *Pasteurella anatipestifer* (*Riemerella anatipestifer*) (6 mld/ml).

Adjuvante: oli minerali.

Indicazioni

Specie trattabili: polli da carne, tacchini da carne, pollastre destinate alla produzione di uova da consumo o alla riproduzione, tacchini destinati alla riproduzione.

Profilassi vaccinale delle infezioni da *Escherichia coli* complicate da *Pasteurella anatipestifer* (*Riemerella anatipestifer*).

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via sottocutanea nella parte dorsale del collo (terzo inferiore). Non inoculare il vaccino nel tessuto muscolare o nelle vertebre, né in prossimità della testa.

Posologia: 0,5 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale:

POLLI DA CARNE:

un solo intervento a 1 giorno di vita in incubatoio oppure a 10 giorni di età.

POLLASTRE:

due interventi vaccinali di cui il primo a 3 settimane di vita ed il secondo 4 settimane prima dell'entrata in deposizione.

TACCHINI:

due interventi vaccinali di cui il primo a 4 settimane di vita ed il secondo 4 settimane prima dell'entrata in deposizione.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 500 dosi (ml 250).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

Per l'operatore

Questo prodotto contiene oli minerali. L'autoinoculazione accidentale può provocare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato nelle articolazioni o nelle dita, e in rari casi può provocare la perdita delle dita colpite se non si ricorre immediatamente alle cure mediche.

In caso di inoculazione accidentale, anche in piccole quantità, di questo prodotto, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli l'etichetta o il foglio illustrativo del prodotto.

Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il Medico

Questo prodotto contiene oli minerali. L'inoculazione accidentale di questo prodotto, anche se in piccole quantità, può provocare evidente tumefazione, che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una immediata ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito d'inoculo, soprattutto se c'è interessamento dei tessuti molli delle dita o dei tendini.



Vaccino stabulogeno emulsionato contro la patologia da *ORNITHOBACTERIUM RHINOTRACHEALE* nel tacchino, pollo, faraona

Composizione

Colture inattivate di *Ornithobacterium rhinotracheale* (4 ml/ml).
Adjuvante: oli minerali.

Indicazioni

Specie trattabili: tacchino da carne e da riproduzione, pollastra da riproduzione, faraona da riproduzione.
Profilassi vaccinale delle infezioni respiratorie sostenute da ORT.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via sottocutanea nella parte dorsale del collo (terzo inferiore). Non inoculare il vaccino nel tessuto muscolare profondo o nelle vertebre, né in prossimità della testa.

Posologia: 0,5 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale:

TACCHINO DA CARNE:

primo intervento vaccinale a 4 settimane di vita;
secondo intervento a 8 settimane di vita.

TACCHINO DA RIPRODUZIONE:

primo intervento vaccinale a 6 settimane di vita;
secondo intervento 4 settimane prima dell'entrata in deposizione.

POLLO DA RIPRODUZIONE:

primo intervento vaccinale a 4 settimane di vita;
secondo intervento 4 settimane prima dell'entrata in deposizione.

FARAONA DA RIPRODUZIONE:

primo intervento vaccinale a 5 settimane di vita;
secondo intervento 4 settimane prima dell'entrata in deposizione.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 500 dosi (ml 250).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

Per l'operatore

Questo prodotto contiene oli minerali. L'autoinoculazione accidentale può provocare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato nelle articolazioni o nelle dita, e in rari casi può provocare la perdita delle dita colpite se non si ricorre immediatamente alle cure mediche.

In caso di inoculazione accidentale, anche in piccole quantità, di questo prodotto, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli l'etichetta o il foglio illustrativo del prodotto.

Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il Medico

Questo prodotto contiene oli minerali. L'inoculazione accidentale di questo prodotto, anche se in piccole quantità, può provocare evidente tumefazione, che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una immediata ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito d'inoculo, soprattutto se c'è interessamento dei tessuti molli delle dita o dei tendini.



Vaccino stabulogeno contro la RODOCOCOSI EQUINA

Composizione

Colture inattivate di *Rodococcus equi* (1 mld/ml).

Adjuvante: idrossido di alluminio.

Indicazioni

Specie trattabili: equino.

Profilassi vaccinale della Rodococcosi equina.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via intramuscolare.

Posologia: 3 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale:

immunità di base, due interventi vaccinali a distanza di 4 settimane ove il primo sia stato effettuato a circa 8 settimane dal parto.

Richiamo due interventi a distanza di 4 settimane ove il primo sia stato effettuato a circa 8 settimane dal parto.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 83 dosi (ml 250).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

L'autoinoculazione accidentale di questo vaccino può provocare reazioni locali. In caso di autoinoculazione accidentale pulire e disinfettare il sito d'inoculo e rivolgersi al Medico mostrandogli il foglietto illustrativo del prodotto.



Vaccino stabulogeno orale contro la COLIBACILLOSI del CONIGLIO e della LEPRE

Composizione

Culture inattivate di *Escherichia coli* (6 mld/ml) sospese in soluzione fisiologica.

Indicazioni

Specie trattabili: coniglio.

Profilassi vaccinale della Colibacillosi enterica del coniglio e della lepre in svezzamento.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: per via orale in acqua da bere.

Posologia: 1,75 ml (1 dose)/capo, frazionato (0,25 x 7) secondo lo schema vaccinale.

Schema vaccinale: è consigliato uno schema vaccinale che prevede 7 somministrazioni di vaccino, di cui:

4 somministrazioni allo svezzamento per quattro giorni consecutivi;

3 somministrazioni dopo 2 settimane per 3 giorni consecutivi.

Per potenziare l'immunità di origine materna è possibile vaccinare le fattrici eseguendo 3-4 somministrazioni da 0,25 ml 2 settimane prima del parto.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 143 dosi (ml 250).



Vaccino stabulogeno contro la COLIBACILLOSI dei VITELLI

Composizione

Colture inattivate di *Escherichia coli* (3 mld/ml).
Adjuvante: idrossido di alluminio.

Indicazioni

Specie trattabili: bovino.

Profilassi delle Colibacillosi dei vitelli attraverso la vaccinazione di manze e vacche gestanti.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via sottocutanea o intramuscolare.

Posologia: 10 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale: due interventi distanziati di 2-3 settimane:

primo intervento 6 settimane prima del parto;

secondo intervento dopo 2-3 settimane dal primo.

Ripetere 2-3 settimane prima di ogni parto.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 25 dosi (ml 250).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

L'autoinoculazione accidentale di questo vaccino può provocare reazioni locali. In caso di autoinoculazione accidentale pulire e disinfettare il sito d'inoculo e rivolgersi al Medico mostrandogli il foglietto illustrativo del prodotto.



Vaccino stabulogeno mono/polivalente contro la STREPTOCOCCOSI SUINA da STREPTOCOCCUS SUIS -suinetti-

Composizione

Colture inattivate di *Streptococcus suis* (1ml/ml).
Adjuvante: idrossido di alluminio.

Indicazioni

Specie trattabili: suino.

Profilassi vaccinale della Streptococcosi suina da *Streptococcus suis*.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via intramuscolare nella fossetta retroauricolare.

Posologia: 2 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale:

SUINETTI:

primo intervento vaccinale a 3 settimane di vita, richiamo dopo 3 settimane.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 125 dosi (ml 250).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

L'autoinoculazione accidentale di questo vaccino può provocare reazioni locali. In caso di autoinoculazione accidentale pulire e disinfettare il sito d'inoculo e rivolgersi al Medico mostrandogli il foglietto illustrativo del prodotto.



Vaccino stabulogeno emulsionato mono/polivalente contro la STREPTOCOCCOSI SUINA da STREPTOCOCCUS SUIS -scrofe-

Composizione

Colture inattivate di *Streptococcus suis* (2 mld/ml).
Adjuvante: oli minerali.

Indicazioni

Specie trattabili: suino.

Profilassi vaccinale della Streptococcosi suina da *Streptococcus suis* mediante la vaccinazione di scrofe gestanti.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via intramuscolare nella fossetta retroauricolare.

Posologia: 2 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale:

SCROFE:

immunità di base, due interventi vaccinali a distanza di 4 settimane.

Richiamo, un intervento 4-5 settimane prima del parto.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 125 dosi (ml 250).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

Per l'operatore

Questo prodotto contiene oli minerali. L'autoinoculazione accidentale può provocare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato nelle articolazioni o nelle dita, e in rari casi può provocare la perdita delle dita colpite se non si ricorre immediatamente alle cure mediche.

In caso di inoculazione accidentale, anche in piccole quantità, di questo prodotto, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli l'etichetta o il foglio illustrativo del prodotto.

Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il Medico

Questo prodotto contiene oli minerali. L'inoculazione accidentale di questo prodotto, anche se in piccole quantità, può provocare evidente tumefazione, che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una immediata ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito d'inoculo, soprattutto se c'è interessamento dei tessuti molli delle dita o dei tendini.



Vaccino stabulogeno bivalente contro la STAFILOCOCCOSI e PASTEURELLOSI del CONIGLIO e della LEPRE

Composizione

Colture inattivate di *Staphylococcus aureus* (10 mld/ml), *Pasteurella multocida* (5 mld/ml).

Adjuvante: idrossido di alluminio.

Indicazioni

Specie trattabili: coniglio, lepre.

Profilassi vaccinale della Stafilococcosi e Pasteurellosi del coniglio e della lepre.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via sottocutanea nella parte dorsale del costato o alla base del collo.

Posologia: 1 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale:

CONIGLI E LEPROTTI DA CARNE:

un intervento vaccinale allo svezzamento.

RIPRODUTTORI:

primo intervento a 6 settimane di vita;

secondo intervento a 12 settimane di vita;

terzo intervento a 18 settimane di vita.

Richiami successivi ogni 6 mesi

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 250 dosi (ml 250).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

L'autoinoculazione accidentale di questo vaccino può provocare reazioni locali. In caso di autoinoculazione accidentale pulire e disinfettare il sito d'inoculo e rivolgersi al Medico mostrandogli il foglietto illustrativo del prodotto.



Vaccino stabulogeno emulsionato contro la COLIBACILLOSI del SUINO

Composizione

Colture inattivate di *Escherichia coli* (2 mld/ml).
Adjuvante: oli minerali.

Indicazioni

Specie trattabili: suino.

Profilassi delle Colibacillosi neonatali dei suinetti mediante vaccinazione di scrofe e scrofette gestanti.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via sottocutanea o intramuscolare nella fossetta retroauricolare.

Posologia: 5 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale: due interventi distanziati di 4 settimane:

primo intervento 8 settimane prima del parto;

secondo intervento dopo 4 settimane dal primo.

Ripetere 4 settimane prima di ogni parto.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 50 dosi (ml 250).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

Per l'operatore

Questo prodotto contiene oli minerali. L'autoinoculazione accidentale può provocare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato nelle articolazioni o nelle dita, e in rari casi può provocare la perdita delle dita colpite se non si ricorre immediatamente alle cure mediche.

In caso di inoculazione accidentale, anche in piccole quantità, di questo prodotto, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli l'etichetta o il foglio illustrativo del prodotto.

Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il Medico

Questo prodotto contiene oli minerali. L'inoculazione accidentale di questo prodotto, anche se in piccole quantità, può provocare evidente tumefazione, che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una immediata ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito d'inoculo, soprattutto se c'è interessamento dei tessuti molli delle dita o dei tendini.



Vaccino stabulogeno contro la COLIBACILLOSI neonatale del SUINO

Composizione

Colture inattivate di *Escherichia coli* (3 mld/ml).
Adjuvante: idrossido di alluminio.

Indicazioni

Specie trattabili: suino.

Profilassi delle Colibacillosi neonatali dei suinetti mediante vaccinazione di scrofe e scrofette gestanti.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via sottocutanea o intramuscolare nella fossetta retroauricolare.

Posologia: 10 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale: due interventi distanziati di 2-3 settimane:

primo intervento 6 settimane prima del parto;

secondo intervento dopo 2-3 settimane dal primo.

Ripetere 2-3 settimane prima di ogni parto.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 25 dosi (ml 250).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

L'autoinoculazione accidentale di questo vaccino può provocare reazioni locali. In caso di autoinoculazione accidentale pulire e disinfettare il sito d'inoculo e rivolgersi al Medico mostrandogli il foglietto illustrativo del prodotto.



Vaccino stabulogeno emulsionato contro la PASTEURELLOSI AVIARE

Composizione

Colture inattivate di *Pasteurella multocida* (4 mld/ml).
Adjuvante: oli minerali.

Indicazioni

Specie trattabili: pollastre destinate alla produzione di uova da consumo o alla riproduzione, tacchini da carne, tacchini da riproduzione.

Profilassi vaccinale delle infezioni da *Pasteurella multocida* (colera aviare).

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via sottocutanea nella parte dorsale del collo (terzo inferiore). Non inoculare il vaccino nel tessuto muscolare profondo o nelle vertebre, né in prossimità della testa.

Posologia: 0,5 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale:

POLLASTRE (da uova, da consumo e da riproduzione):

primo intervento vaccinale a 4 settimane di età;

secondo intervento 4 settimane prima dell'entrata in deposizione.

TACCHINI DA CARNE:

primo intervento a 6 settimane di età;

secondo intervento a 12 settimane di età.

TACCHINI RIPRODUTTORI:

primo intervento a 6 settimane di età;

secondo intervento a 12 settimane di età;

terzo intervento a 26 settimane di età.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 500 dosi (ml 250).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

Per l'operatore

Questo prodotto contiene oli minerali. L'autoinoculazione accidentale può provocare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato nelle articolazioni o nelle dita, e in rari casi può provocare la perdita delle dita colpite se non si ricorre immediatamente alle cure mediche.

In caso di inoculazione accidentale, anche in piccole quantità, di questo prodotto, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli l'etichetta o il foglio illustrativo del prodotto.

Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il Medico

Questo prodotto contiene oli minerali. L'inoculazione accidentale di questo prodotto, anche se in piccole quantità, può provocare evidente tumefazione, che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una immediata ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito d'inoculo, soprattutto se c'è interessamento dei tessuti molli delle dita o dei tendini.



Vaccino stabulogeno contro la POLISIEROSITE dei SUINI (MALATTIA DI GLÄSSER) -suinetti-

Composizione

Colture inattivate di *Haemophilus parasuis* (10 mld/ml).
Adjuvante: Idrossido di alluminio.

Indicazioni

Specie trattabili: suino.

Profilassi vaccinale della Polisierosite dei suini (Malattia di Glässer).

Modalità d'uso

Via di somministrazione: Inoculare per via intramuscolare nella fossetta retroauricolare.

Posologia: 2 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale:

SUINETTI:

primo intervento vaccinale a 3 settimane di vita, richiamo dopo 3-4 settimane.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 125 dosi (ml 250).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

L'autoinoculazione accidentale di questo vaccino può provocare reazioni locali. In caso di autoinoculazione accidentale pulire e disinfettare il sito d'inoculo e rivolgersi al Medico mostrandogli il foglietto illustrativo del prodotto.



Vaccino stabulogeno emulsionato contro la POLISIEROSITE dei SUINI (MALATTIA DI GLÄSSER) -scrofe-

Composizione

Culture inattivate di *Haemophilus parasuis* (15 mld/ml).
Adjuvante: oli minerali.

Indicazioni

Specie trattabili: suino.

Profilassi vaccinale della Polisierosite dei suini (Malattia di Glässer) attraverso la vaccinazione delle scrofe.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via intramuscolare nella fossetta retroauricolare.

Posologia: 2 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale:

SCROFE:

immunità di base, due interventi vaccinali a distanza di 3-4 settimane.

Richiamo 4-5 settimane prima del parto.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 125 dosi (ml 250).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

Per l'operatore

Questo prodotto contiene oli minerali. L'autoinoculazione accidentale può provocare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato nelle articolazioni o nelle dita, e in rari casi può provocare la perdita delle dita colpite se non si ricorre immediatamente alle cure mediche.

In caso di inoculazione accidentale, anche in piccole quantità, di questo prodotto, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli l'etichetta o il foglio illustrativo del prodotto.

Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il Medico

Questo prodotto contiene oli minerali. L'inoculazione accidentale di questo prodotto, anche se in piccole quantità, può provocare evidente tumefazione, che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una immediata ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito d'inoculo, soprattutto se c'è interessamento dei tessuti molli delle dita o dei tendini.



Vaccino stabulogeno contro la SALMONELLOSI del PICCIONE

Composizione

Colture inattivate di *Salmonella* spp. (5 mld/ml).
Adjuvante: idrossido di alluminio.

Indicazioni

Specie trattabili: piccione.
Profilassi vaccinale della Salmonellosi del piccione.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via sottocutanea nella parte dorsale del collo (terzo inferiore). Non inoculare nel tessuto muscolare profondo o nelle vertebre, né in prossimità della testa.

Posologia: 0,5 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale:

PICCIONE DA RIPRODUZIONE:

primo intervento vaccinale a 4 settimane di vita;

secondo intervento 4 settimane prima dell'entrata in deposizione.

Eventuale richiamo vaccinale dopo 4 mesi di deposizione.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 200 dosi (ml 100).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

L'autoinoculazione accidentale di questo vaccino può provocare reazioni locali. In caso di autoinoculazione accidentale pulire e disinfettare il sito d'inoculo e rivolgersi al Medico mostrandogli il foglietto illustrativo del prodotto.



Vaccino stabulogeno inattivato contro la SINDROME EMORRAGICA VIRALE della LEPRE BRUNA EUROPEA (EBHS)

Composizione

Virus della EBHS inattivato.
Adjuvante: idrossido di alluminio.

Indicazioni

Specie trattabili: lepre.
Profilassi vaccinale della Sindrome Emorragica Virale della lepre.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via sottocutanea nella regione del collo.

Posologia: 1 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale:

RIPRODUTTORI E LEPRI DA RIPOPOLAMENTO:
primo intervento vaccinale a 8-12 settimane di età;
secondo intervento dopo 4 settimane.

Richiami annuali.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 100 dosi (ml 100).

Flaconi da 20 dosi (ml 20).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

L'autoinoculazione accidentale di questo vaccino può provocare reazioni locali. In caso di autoinoculazione accidentale pulire e disinfettare il sito d'inoculo e rivolgersi al Medico mostrandogli il foglietto illustrativo del prodotto.



Vaccino stabulogeno contro la PASTEURELLOSI del CONIGLIO e della LEPRE

Composizione

Colture inattivate di *Pasteurella multocida* (5 mld/ml).
Adjuvante: idrossido di alluminio.

Indicazioni

Specie trattabili: coniglio, lepre.

Profilassi vaccinale delle infezioni respiratorie da *Pasteurella multocida* del coniglio e della lepre.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via sottocutanea nella parte dorsale del costato o alla base del collo.

Posologia: 0,5 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale:

CONIGLI E LEPROTTI DA CARNE:

un intervento vaccinale allo svezzamento.

RIPRODUTTORI:

primo intervento a 6 settimane di vita;

secondo intervento a 12 settimane di vita;

terzo intervento a 18 settimane di vita.

Richiami successivi ogni 6 mesi.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 200 dosi (ml 100).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

L'autoinoculazione accidentale di questo vaccino può provocare reazioni locali. In caso di autoinoculazione accidentale pulire e disinfettare il sito d'inoculo e rivolgersi al Medico mostrandogli il foglietto illustrativo del prodotto.



Vaccino stabulogeno emulsionato contro la **PASTEURELLOSI del CONIGLIO e della LEPRE**

Composizione

Culture inattivate di *Pasteurella multocida* (5 mld/ml).
Adjuvante: oli minerali.

Indicazioni

Specie trattabili: coniglio, lepre.

Profilassi vaccinale delle infezioni respiratorie da *Pasteurella multocida* del coniglio e della lepre.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via sottocutanea nella parte dorsale del costato o alla base del collo.

Posologia: 0,5 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale:

CONIGLI E LEPROTTI DA CARNE:

un intervento vaccinale allo svezzamento.

RIPRODUTTORI:

primo intervento a 4 settimane di vita;

secondo intervento a 8 settimane di vita.

Richiami successivi ogni 4-6 mesi.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 200 dosi (ml 100).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

Per l'operatore

Questo prodotto contiene oli minerali. L'autoinoculazione accidentale può provocare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato nelle articolazioni o nelle dita, e in rari casi può provocare la perdita delle dita colpite se non si ricorre immediatamente alle cure mediche.

In caso di inoculazione accidentale, anche in piccole quantità, di questo prodotto, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli l'etichetta o il foglio illustrativo del prodotto.

Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il Medico

Questo prodotto contiene oli minerali. L'inoculazione accidentale di questo prodotto, anche se in piccole quantità, può provocare evidente tumefazione, che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una immediata ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito d'inoculo, soprattutto se c'è interessamento dei tessuti molli delle dita o dei tendini.



Vaccino stabulogeno contro la STAFILOCOCCOSI del CONIGLIO e della LEPRE

Composizione

Colture inattivate di *Staphylococcus aureus* (10 mld/ml).
Adjuvante: idrossido di alluminio.

Indicazioni

Specie trattabili: coniglio, lepre.

Profilassi vaccinale della Stafilococcosi del coniglio e della lepre.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via sottocutanea nella parte dorsale del costato o alla base del collo.

Posologia: 0,5 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale:

CONIGLI E LEPROTTI DA CARNE:

un intervento vaccinale allo svezzamento.

RIPRODUTTORI:

primo intervento a 6 settimane di vita;

secondo intervento a 12 settimane di vita;

terzo intervento a 18 settimane di vita.

Richiami successivi ogni 6 mesi.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 100 dosi (ml 50).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

L'autoinoculazione accidentale di questo vaccino può provocare reazioni locali. In caso di autoinoculazione accidentale pulire e disinfettare il sito d'inoculo e rivolgersi al Medico mostrandogli il foglietto illustrativo del prodotto.



Vaccino stabulogeno emulsionato contro la STAFILOCOCCOSI del CONIGLIO e della LEPRE

Composizione

Colture inattivate di *Staphylococcus aureus* (10 mld/ml).
Adjuvante: oli minerali.

Indicazioni

Specie trattabili: coniglio, lepre.

Profilassi vaccinale della Stafilococcosi del coniglio e della lepre.

Modalità d'uso

Via di somministrazione: inoculare per via sottocutanea nella parte dorsale del costato o alla base del collo.

Posologia: 0,5 ml (1 dose)/capo.

Schema vaccinale:

CONIGLI E LEPROTTI DA CARNE:

un intervento vaccinale allo svezzamento.

RIPRODUTTORI:

primo intervento a 4 settimane di vita;

secondo intervento a 8 settimane di vita.

Richiami successivi ogni 4-6 mesi.

Conservare a 4 ± 3 °C. Dopo l'uso trattare come rifiuto speciale, legge 915/82.

Tempi di attesa

0 giorni.

Confezioni

Flaconi da 100 dosi (ml 50).

Speciali precauzioni per la sicurezza degli operatori che somministrano il prodotto.

Per l'operatore

Questo prodotto contiene oli minerali. L'autoinoculazione accidentale può provocare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato nelle articolazioni o nelle dita, e in rari casi può provocare la perdita delle dita colpite se non si ricorre immediatamente alle cure mediche.

In caso di inoculazione accidentale, anche in piccole quantità, di questo prodotto, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli l'etichetta o il foglio illustrativo del prodotto.

Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il Medico

Questo prodotto contiene oli minerali. L'inoculazione accidentale di questo prodotto, anche se in piccole quantità, può provocare evidente tumefazione, che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una immediata ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito d'inoculo, soprattutto se c'è interessamento dei tessuti molli delle dita o dei tendini.

