

Duvaxyn® EHV 1,4



Sadece veteriner kullanım içindir.

KOMPOZİSYONU:

İnaktive edilmiş Equine Herpes virüs tip 1, 438/77 suşu (R.P. >1.0) ve inaktive edilmiş Equine Herpes virüs tip 4, 405/76 suşu (R.P. >1.0) ve adjuvant olarak karbomer 934 P içerir.

ENDİKASYONLAR:

Atların Equine Herpes virüs tip 1 ve 4 (EHV 1,4) ile enfeksiyonundan kaynaklanan klinik bulguların ve EHV-1 enfeksiyonuna bağlı abortların önlenmesi amacıyla kullanılır.

UYGULAMA VE DOZAJ:

Kullanım öncesi aşı iyice çalkalanmalıdır. Her hayvan için 1.5 ml'lik bir doz, derin kas içi yol ile uygulanır.

İlk aşılama: 5 aylıktan büyük hayvanlar aşılanır. 4-6 hafta sonra ikinci uygulama yapılır.

Enfeksiyon riskinin yüksek olduğu, yetersiz kolostrum alımı ya da saha enfeksiyonuna maruz kalma gibi durumlarda ilk aşılama daha erken bir dönemde yapılabilir. Bu durumda ilk aşılama 3 aylık yaşta yapılarak 4-6 hafta sonra 2. doz verilebilir.

Tekrar aşılama: Her 6 ayda bir doz uygulanmalıdır.

Gebe atların aşılanması: Gebe atlarda EHV-1 enfeksiyonundan kaynaklanan abortların önlenmesi için gebeliğin 5., 7. ve 9. aylarında 1.5 ml doz uygulama yapılır.

İyi hayvan bakımı ve sürü sağlık idaresi uygulamaları yapılmalıdır. Kullanılmaya başlanan aşının tamamı tüketilmelidir. Hastalığın inkübasyon safhasında olan hayvanlarda aşılama etkili olmayabilir. Aşılama öncesi aşının uygulanacağı bölge dezenfekte edilmemelidir.

KONTRENDİKASYONLAR:

Sağlıklı olmayan atlar aşılanmamalıdır. İmmunosupresif ürünlerle (örn. glukokortikoid) tedavi edilen hayvanlara 4 hafta süre ile aşılama yapılmamalıdır.

GEBE VE LAKTASYONDAKİ HAYVANLARDA KULLANIM:

Gebelik ve laktasyon dönemindeki hayvanlarda kullanımı güvenlidir.

YAN ETKİLER:

Aşılama sonrası alerjik ya da anafaktik reaksiyon meydana gelirse, damar içi yolla glukokortikoid (örn. deksametazon), kas içi yolla adrenalin ya da antihistaminik verilmelidir.

İSTENMEYEN ETKİLER:

Aşılama sonrası uygulama bölgesinde çapı 5 cm'den fazla olmayan geçici şişkinlikler oluşabilir. Bu şişkinlikler genellikle 7 gün içinde iyileşir.

DiĞER AŞILARLA ETKİLEŞİMLER:

Bu aşının diğer ürünlerle etkileşimi bilinmemektedir. Farklı ürünlerle aynı anda ya da farklı zamanlarda birlikte uygulandığında güvenlik ve etkinliği belirlenmemiştir.

Bu sebeple farklı ürünlerle aynı zamanda uygulanmamalı ve uygulama öncesi karıştırılmamalıdır.

KULLANICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER:

Kazara enjeksiyon yapıldığı durumlarda vakit geçirilmeden tıbbi yardım aranmalı, etiket ya da prospektüs hekime gösterilmelidir.

AMBALAJ ŐEKLİ:

Sıvı formda 10 ve 50 at dozu içeren içeren plastik ŐiŐelerde sunulmuŐtur.

İMHA ŐARTLARI:

Kullanılmayan her ürün ya da oluŐan artık materyaller yakma ya da dezenfeksiyona batırma yoluyla imha edilmelidir.

SAKLAMA KOŐULLARI:

2-8°C'ler arasında saklanır.
Dondurulmamalıdır. GüneŐ iŐıĐına maruz bırakılmamalıdır.

Yasal Arınma Sresi: 0 gündür.

RAF ÖMRÜ:

36 aydır.

İzin Sahibi ve İthalat Firma:

Zoetis Hayvan Sağlığı Ltd. Őti,
Buyaka İki Sitesi, Kule 2,
34771, Ümraniye-İstanbul

Üretici Firma:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.
Ctra. Camprodn s/n "la Riba"
17813 Vall de Bianya,
Girona
İspanya

**T.C. GIDA, TARIM VE HAYVANCILIK
BAKANLIĐI PAZARLAMA İZİNİ TARİHİ VE
NO:07.02.2012/04255**