

Neocolipor

037 831467

Indehaver af markedsføringstilladelse: **MERIAL** - 29 avenue Tony Garnier 69007 Lyon - Frankrig
Ansvarlig for batchfrigivelse: **MERIAL** - Laboratoire Porte des Alpes, Rue de l'Aviation F-69800 Saint Priest - Frankrig
VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN: Neocolipor injektionsvæske, suspension

ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOFFER OG ANDRE INDHOLDSTOFFER

Per dosis à 2 ml:

• <i>E. coli</i> adhesin F4, (F4ab, F4ac, F4ad), min	2,1 SAU*
• <i>E. coli</i> adhesin F5, min	1,7 SAU*
• <i>E. coli</i> adhesin F6, min	1,4 SAU*
• <i>E. coli</i> adhesin F41, min	1,7 SAU*

*: 1 SAU.: q.s. til at opnå en agglutinerende antistof-titer på $1 \log_{10}$ i marsvin.

Adjuvans: Aluminium (som hydroxid) 1,4 mg

INDIKATIONER

Inaktiveret vaccine i adjuvans til reduktion af neonatal enterotoxikose hos pattegrise, forårsaget af *E. Coli* stammer, med adhesinerne F4ab, F4ac, F4ad, F5, F6 og F41.

KONTRAINDIKATIONER: Ingen

BIVIRKNINGER

Vaccination kan forårsage let temperaturforhøjelse (hyperthermi) (mindre end 1,5°C i højst 24 timer).

Hvis De bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægsseddel, bedes De kontakte Deres dyrlæge.

DYREARTER: Svin (søer og gylte)

DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSMÅDE OG INDGIVELSE(S)E

En 2-ml dosis som følger:

Basisvaccination: 1. Injektion: 5-7 uger før faring. 2. Injektion: 2 uger før faring

Revaccination: 1 injektion 2 uger før hver efterfølgende faring.

OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Intramuskulær injektion i nakken bag øret. Omrystes grundigt før brug.

Anvend sterile sprøjter og kanyler. Anvend sædvanlig aseptisk procedure.

TILBAGEHOLDESESTID: 0 dage

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares og transporteres ved 2°C - 8°C, beskyttet mod lys. Må ikke fryses. Anbrudt hætteglas: 3 timer.

SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER

- Da beskyttelse af pattegrisene foregår ved optagelse af kolostrum, bør det sikres, at den enkelte pattegris optager passende mængde kolostrum inden for de første 6 levetimer.

- Vacciner kun raske dyr.

- Bør ikke administreres sammen med andre lægemidler.

Der foreligger ingen oplysninger om anvendelse af denne vaccine sammen med andre vacciner. Vaccinens sikkerhed og virkning ved samtidig brug af andre vacciner (enten samme dag eller på andre tidspunkter) er derfor ikke påvist.

I tilfælde af selvinjektion ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp. Indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Vask og desinficer hænderne efter anvendelsen. Ingen bivirkninger er iagttaget efter administration af det dobbelte af den anbefalede dosis. Bør ikke blandes med andre vacciner.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Ubrugte lægemidler eller affald fra sådanne skal destrueres i overensstemmelse med de lokale krav.

DATØ FOR SÆNESTE GODKENDELSE AF INDLÆGSSEDLEN: 03/2008

Nærmere oplysninger om dette veterinærlægemiddel er tilgængelige på webstedet for Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) <http://www.ema.europa.eu>

ANDRE OPLYSNINGER

Vaccinen indeholder de inaktiverede stammer af *E. Coli* med adhesinerne F4ab, F4ac, F4ad, F5, F6 og F41, der forårsager neonatal enterotoxikose hos pattegrise, i aluminiumhydroxid adjuvans. Hos søer og gylte inducerer vaccinen specifik serokonvertering hos vaccinerede dyr. Pattegrise immuniseres passivt ved optagelse af kolostrum og mælk, der indeholder adhesinspecifikke antistoffer.

Æske à 5 doser i 10 ml hætteglas (glastype I hætteglas med butyl gummiprop)

Æske à 10 doser i 20 ml hætteglas (glastype I hætteglas med butyl gummiprop)

Æske à 25 doser i 50 ml hætteglas (glastype I hætteglas med butyl gummiprop)

Æske à 50 doser i 100 ml hætteglas (glastype I hætteglas med butyl gummiprop)

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Produktet må kun udleveres efter veterinærrecept.