

Equilis® PREQUENZA TE



VETERİNER ENJEKSİYONLUK SÜSPANSİYON
VETERİNER AŞI



BİLEŞİMİ

Equilis® Prequenza Te, her 1ml'lik dozda aktif madde olarak 40 Lf tetanoz toksoidi ve equine influenza virüslerinden elde edilen 50 AU A/equine-2/South Africa/4/03 ve 50 AU A/equine-2/ Newmarket/2/93'ün saflaştırılmış hemaglutininin alt ünitelerini ve adjuvant olarak 375µg saflaştırılmış saponin içeren enjeksiyonluk süspansiyon aşısıdır.

ENDİKASYONLARI

Atlarda equine influenza'nın klinik bulgularının şiddetini ve süresini azaltmak, enfeksiyondan sonra virüs saçılımının süresini azaltmak için aktif immunizasyonu sağlamak ve tetanoz hastalığının ve mortalitenin engellenmesi için aktif immunizasyonu sağlamak amacıyla kullanılır.

Influenza

İmmunitenin başlangıcı: Temel aşılamadan 2 hafta sonra
İmmunitenin süresi: İlk aşılamadan sonra 6 ay
İlk rapelden sonra 12 ay

Tetanoz

İmmunitenin başlangıcı: Temel aşılamadan 2 hafta sonra
İmmunitenin süresi: Temel aşılamadan sonra 17 ay
İlk rapelden sonra 24 ay

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Her hayvana bir doz (1 ml) kas içi enjeksiyon olarak uygulanır

ÖNERİLEN AŞILAMA PROGRAMI

Influenza

Temel aşılama programı

Daha önceden aşılanmamış tüm atlara 4 hafta ara ile tek doz iki aşılama yapılmalıdır. Temel aşılama programı, equine influenza'ya karşı en az 5 ay süren immunité ile sonuçlanır. 6 aylıktan itibaren taylar aşılanmalıdır. Eğer aşılama 6 aylıktan önce yapılırsa tam koruma üçüncü aşılamadan (1. rapel) sonra beklenebilir.

Rapel

İlk rapel (3. doz), temel aşılama programından 5 ay sonra yapılır. Equilis Prequenza Te veya Equilis Prequenza ile yapılan bu rapel, equine influenza'ya karşı en az 12 ay süren immunité ile sonuçlanmaktadır.

İkinci rapel, ilk rapelden 12 ay sonra yapılır.

Equine influenza'ya karşı A/equine-2/South Africa/4/03 ve A/equine-2/Newmarket/2/93 suşlarını içeren uygun bir aşının 12 ay ara ile olan alternatif kullanımı, influenza bileşenine yönelik immunité düzeyini devam ettirmek için tavsiye edilir.

Tetanoz

Temel aşılama programı

Daha önce aşılanmamış tüm atlara 4 hafta ara ile tek doz iki aşılama yapılmalıdır. Temel aşılama programı tetanoza karşı en az 17 ay süren immunité ile sonuçlanmaktadır.

Rapel

Tetanoz için ilk rapel, temel aşılama programından 17 ay sonra yapılmalıdır. Yeterli temel aşılama programından 5 ay sonra Intervet'in tetanoz içeren bir aşısı ile 3. bir enjeksiyon yapıldığında, sonraki tetanoz aşılması 24 ay sonra yapılmalıdır (şemaya bakınız).

V1	V2	5	V3	12	V4	12	V5	12	V6
0	1		6		18		30		42 aylar
Prequenza -Te	Prequenza -Te		Prequenza		Prequenza -Te		Prequenza		Prequenza -Te

Yüksek enfeksiyon riski veya yetersiz kolostrum alımı söz konusu ise, 4 aylıktan ilave bir başlangıç enjeksiyonu verilmeli, tam aşılama programı ile devam edilmelidir.

Acil aşılama

Tetanoza karşı immunize edilmemiş yaralı atların tedavisi için aşısı, Intervet'in Tetanoz-Serumu ile birlikte kullanılabilir. Bu durumda, temel aşılamadan önce ilk doz, farklı bir enjeksiyon bölgesinde Intervet'in Tetanoz-Serumunun uygun profilaktik dozunun uygulanması ile kombine edilebilir. İkinci doz, yukarıda açıklandığı gibi 4 hafta sonra uygulanabilir. Tetanoza karşı tekrar immunizasyonun yaklaşık 1 ay sonra yapılması tavsiye edilmektedir.

YAN ETKİLER

Aşılamadan sonra iki gün içinde kaybolan geçici şişkinlik oluşabilir. Bazı durumlarda aşılamadan sonra ateş görülebilir.

KONTRENDİKASYONLARI

Sağlıklı olmayan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

GEBELİK VE LAKTASYONDA KULLANIM

Gebe kısraklarda kullanılabilir, ancak bu tür hayvanların tutulması özellikle gebeliğin son döneminde risk içermektedir, özenli ve stres oluşturmaktan kaçınılmalıdır.

YASAL ARINMA SÜRESİ

Yoktur

UYARILAR

Uygulayıcının yanlışlıkla kendisine enjekte etmesi durumunda, acilen tıbbi yardım alınmalıdır. Prospektüs veya etiket hekime gösterilmelidir.

Aşı kullanılmadan önce 15-25°C'ye getirilmelidir. Steril ıyrınga ve iğneler kullanılmalıdır.

Kontaminasyondan kaçınılmalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI

Işıktan koruyarak 2-8°C'de muhafaza edilmelidir. Dondurulmaz. Etiketle belirtilen son kullanma tarihinden sonra kullanılmamalıdır. **Çocukların göremeyeceği ve erişemeyeceği yerlerde muhafaza ediniz. Kullanmadan önce iyice çalkalayınız.**

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

Kauçuk tıpalı ve alüminyum kapaklı 1 ml'lik 10 flakon içeren mukavva kutu. İğnesi içine konulmuş 10, 5 veya 1 ön dolumu yapılmış şırınga içeren mukavva kutu.

ATIK MATERYALLERİN İMHA ŞARTLARI

Ulusal mevzuat şartlarına uygun olarak imha edilir.

PAZARLAMA İZİN SAHİBİ ADI VE ADRESİ

Intervet Veteriner İlaçları Limited Şirketi Büyükdere cad.
No:199 Ofis Bloğu Kat:13-14-15 34394 Şişli/İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA ADI VE ADRESİ

Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35
P.O. Box 31 5830 AA Boxmeer, Hollanda

Gıda Tarım ve Hayvancılık Bakanlığı Pazarlama izin tarih ve no:
22.06.2007-025128

