

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır



MYCOLAXİ®

CANLI AGALAKSİ/SÜTKESEN AŞI PROSPEKTÜSÜ

Tanımı

MYCOLAXİ, Mycoplasma agalactiae ile hazırlanan liyofilize, canlı, attenüe bir aşıdır.

Kompozisyon:

Bir doz aşı en az 1x10⁶ CFU attenüe AIK M. Agalaktia ve yardımcı madde olarak 0,75-1,5 mg sükröz, 0,375-1,5 mg laktalbumin içerir.

Endikasyonu:

Aşı; sağlıklı koyun ve keçileri bulaşıcı agalaksi hastalığına karşı korumak amacıyla uygulanır.

Dozaj ve Uygulama Metodu:

Aşı, sağlıklı koyun ve keçilerin koltuk altı yünsüz bölgelerine 1 ml deri altı (s.c.) uygulanır. Aşı özel sulandırma sıvısı ile karıştırılarak kullanılır.

Önemli Uyarılar:

- *Aşının gebelik sırasında uygulanmasının güvenliği ile ilgili yeterli veri bulunmamaktadır. Gebe hayvanlara uygulanmaması tavsiye edilir*
- Sulandırılan aşı en geç iki saat içerisinde kullanılmalıdır. Sulandırılmış aşı her türlü ısı ve güneş ışınından korunmalı, aşırı ısınmış sulandırma sıvısı şişeleri soğutulduktan sonra kullanılmalıdır. Uygulamada, asepsi ve antisepsi kurallarına kesinlikle uyulmalı, iğne ve enjektörler kimyasal maddelerle temizlenmemelidir. Ferdi olarak lokal ve genel aşı reaksiyonları görülebilir.
- Bu ürün, yasal yetkililerince uygulanır ve takip edilir. Veteriner Hekim veya Veteriner Sağlık Teknisyenleri dışında yapılan uygulamalar ve sonuçlarından ÜRETİCİ firma kesinlikle sorumlu olmayacaktır.
- *Mycolaxi canlı attenüe bir aşıdır ve uygulanan hayvanların sekresyonlarıyla aşı suşu saçılımı olabilmektedir. Bu nedenle laktasyondaki hayvanlarda kullanılmamalı ve aşı uygulaması, hayvanların temas etmesi muhtemel tüm sürülerin aynı anda aşılandığı bölgesel bir planın parçası olmalıdır*.

Genel Uyarılar:

- Aşı sadece sağlıklı hayvanlara uygulanmalıdır. Ateşli veya klinik bulgu gösteren hayvanlara aşı uygulaması yapılmamalıdır.
- Yoğun stres ve kötü bakım koşulları aşından elde edilecek bağımsızlığın beklenen düzeylere ulaşmasını engelleyebilir.
- İmmün sistemi baskılayıcı ilaçlar ve kortikosteroidlerle eş veya yakın zamanlı kullanılmamalıdır. Bu durumda aşından beklenen korunma düzeyi sağlanamayabilir. Bu etki bazı antibiyotiklerle tedavi sürecindeki hayvanlarda da ortaya çıkabilir.
- Sulandırılan aşı peletinin tamamen eritilmesi ve dikkatlice homojenizasyonu sağlanmalıdır. Elde edilen homojenizat köpük içermemelidir, bunun için eritilme aşamasında sert karıştırma hareketlerinden kaçınılmalıdır.
- Uygulamada asepsi ve antisepsi kurallarına uyulmalıdır.
- Aşı uygulamaları sadece veteriner hekim veya veteriner hekim gözetimindeki teknisyenler tarafından yapılır.
- Uygun koşullarda muhafaza edilmemiş, soğuk zinciri bozulmuş ve ambalaj bütünlüğü bozulmuş olan aşılar kullanılmamalıdır.

Yan Etkileri:

Çok seyrek de olsa bazı durumlarda ferdi olarak anafilaktik reaksiyonlar görülebilir. Bu reaksiyonlar gecikmiş tip hipersensitivite reaksiyonları şeklinde ortaya çıkabilir. Aşılama yapılan hayvanların takip edilmesi lokal veya genel reaksiyon gösterenlerin ayrılarak Veteriner Hekim gözetiminde anti-allerjik tedaviye alınması önerilir.

İmha Koşulları:

Sulandırılıp kullanılmayan aşılar 15 dakika süre ile kaynatılarak, aşılamayı takiben kullanılmış aşı şişeleri, sulandırma şişeleri ve kapakları, eldiven maske diğer koruyucu amaçla kullanılmış maddeler ise uygun bir dezenfektan ile muamele edilerek veya yakma fırınına gönderilerek uygun bir şekilde imha edilir. Kullanılmayan aşılar imha için üreticiye iade edilir.

Yasal Arınma Süresi:

0 (Sıfır) gün.

Depolama:

Liyofilize aşı, + 2 °C / + 8 °C'de karanlıkta ve dondurulmadan saklanmalıdır.

Ambalaj Şekli:

Aşı, 50 dozluk flakonlarda 50 ml sulandırma sıvısı ile birlikte ambalajlanmıştır.

Prospektüsün Son Onaylandığı Tarih:

Pazarlama İzin Tarih ve No: 10.11.2004-B067418

Pazarlama İzin Sahibi/Üretici Firma Adı ve Adresi:

Vetal Hayvan Sağlığı Ürünleri A.Ş.

Petrolosb Mah.14.Cad. No:1/1Adıyaman /TÜRKİYE

Telefon : +90 416 223 20 30

Faks : +90 416 223 14 56

e-mail : vetal@vetal.com.tr

web : www.vetal.com.tr