

BLUEGUARD® IPN+SRS+AS+VO+ISA

Vacuna inactivada contra Necrosis Pancreática Infecciosa, Síndrome Rickettsial del Salmón, Furunculosis producida por *Aeromonas salmonicida* atípica, Vibriosis producida por *Vibrio ordalii*, y subunitaria contra Anemia Infecciosa del Salmón
Vacunas – Emulsión Inyectable



REGISTRO PROVISIONAL SAG N° 2120 – BP

COMPOSICIÓN

Cada dosis de vacuna (0,1 mL) contiene:

Piscirickettsia salmonis, Cepa PS 2C

Virus de la Necrosis Pancreática Infecciosa, Cepa Sp221Aa, Serotipo Sp

Virus de la Necrosis Pancreática Infecciosa, Cepa Sp221Thr, Serotipo Sp

Vibrio ordalii, Cepa VO44-O3

Aeromonas salmonicida atípica, Cepa AS-O1

Proteína recombinante (hemaglutinina) de virus ISA, Cepa ISAO1

Proteína recombinante (neuraminidasa) de virus ISA, Cepa ISAO1

Excipientes c.s.p.

10^{8,5} – 10^{8,8} TCID₅₀

10^{7,0} – 10^{7,5} TCID₅₀

10^{7,0} – 10^{7,5} TCID₅₀

10^{7,0} – 10^{7,5} UFC

10^{7,0} – 10^{7,3} UFC

5,4 – 8,1 µg

5,4 – 8,1 µg

0,1 mL

Inactivante: Formaldehído.

Adyuvante oleoso no mineral.

PROPIEDADES INMUNOLÓGICAS

Para estimular la inmunidad activa contra el virus de la Necrosis Pancreática Infecciosa (Serotipo Sp), *Piscirickettsia salmonis*, *Aeromonas salmonicida* atípica, *Vibrio ordalii*, y virus de la Anemia Infecciosa del Salmón.

ESPECIES DE DESTINO

Salmón del Atlántico (*Salmo salar*), a partir de los 30 gramos de peso.

INDICACIONES DE USO

Inmunización activa, como ayuda en la prevención de Necrosis Pancreática Infecciosa producida por virus IPN Serotipo Sp, Síndrome Rickettsial del Salmón, Furunculosis producida por *Aeromonas salmonicida* atípica, Vibriosis producida por *Vibrio ordalii*, y Anemia Infecciosa del Salmón, a partir de los 30 gramos de peso.

POSOLOGÍA, EDAD O PESO, CONDICIÓN FISIOLÓGICA, VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y MODO DE EMPLEO

Dosis: 0,1 mL.

Frecuencia: Dosis única.

Edad o peso: A partir de los 30 gramos.

Condición fisiológica: Peces sanos.

Vía de administración: Intraperitoneal.

Modo de empleo: Se recomienda dejar a los peces en ayuno mínimo 48 horas previas a la vacunación y que la temperatura del agua al momento de la vacunación se encuentre entre 10 y 13 °C. Anestesiarse los peces antes de la vacunación. Agitar fuertemente los frascos antes y durante su uso. Administrar en forma aséptica.

CONTRAINDICACIONES

No administrar en peces enfermos, o que estén cursando algún cuadro inmunosupresor.

No administrar en peces reproductores.

No administrar durante el periodo de esmoltificación.

No vacunar peces con un peso menor a los 30 gramos.

EFFECTOS ADVERSOS O REACCIONES ADVERSAS (FRECUENCIA Y SEVERIDAD) EN LA(S) ESPECIE(S) DE DESTINO, DERIVADOS DEL USO DEL PRODUCTO INMUNOLÓGICO

El uso de este producto puede producir algún grado de adherencia y/o pigmentación en el interior de la cavidad abdominal, cercana al punto de inoculación.

FT0068NAC18052021R9V10





ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO

Mantener fuera del alcance de los niños.

Se recomienda no vacunar con temperaturas bajo el rango de los 5 - 6 °C.

Los peces no deben ser trasladados a mar antes de las 600 UTA post vacunación.

Agitar fuertemente los frascos antes y durante su uso, utilizando todo el contenido del envase una vez abierto.

La aplicación de este producto debe ser supervisada por un Médico Veterinario.

INTERACCIÓN CON OTROS PRODUCTOS FARMACÉUTICOS CUANDO SON ADMINISTRADOS EN FORMA CONCOMITANTE CON EL PRODUCTO INMUNOLÓGICO Y SUS POSIBLES EFECTOS EN EL ANIMAL TRATADO

No existe información disponible respecto de la seguridad y eficacia para el uso concomitante con otros productos farmacéuticos, por lo cual no se recomienda administrar otros productos 14 días previos y posteriores a la inmunización.

SOBREDOSIS

No se han observado efectos adversos en peces vacunados con el doble de la dosis recomendada.

No se recomienda sobredosificar.

PERIODO DE RESGUARDO

Cero días.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA EL OPERADOR

La inyección accidental con este producto puede provocar reacciones adversas en el punto de inoculación.

Se recomienda su aplicación con pistola multidosis y con horquilla de protección.

En caso de inyección accidental del operador, acudir al centro asistencial más cercano.

PRINCIPALES INCOMPATIBILIDADES FÍSICAS O QUÍMICAS CON OTROS PRODUCTOS CON LOS CUALES ES NORMALMENTE DILUIDO, MEZCLADO O COADMINISTRADO

No diluir, mezclar o coadministrar con ningún producto farmacéutico.

PERIODO DE EFICACIA (ESTABILIDAD) INCLUYENDO INFORMACIÓN LUEGO DE LA PRIMERA APERTURA DEL ENVASE Y/O EXTRACCIÓN DE LA PRIMERA DOSIS, SEGÚN CORRESPONDA

18 meses a partir de la fecha de elaboración.

Utilizar todo el contenido una vez abierto.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Mantener refrigerado entre 2 y 8 °C. No congelar.

DESCRIPCIÓN DE LOS ENVASES

Frasco de Polietileno de Alta Densidad, etiquetado, cerrado con tapón de goma y precinto de aluminio y plástico, conteniendo 50, 100, 250, 500 o 1.000 mL, correspondiente a 500, 1.000, 2.500, 5.000 o 10.000 dosis, respectivamente.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA DISPOSICIÓN DEL PRODUCTO SIN UTILIZAR Y EL EQUIPO UTILIZADO PARA SU ADMINISTRACIÓN, SI LAS HUBIERE

Se recomienda utilizar todo el contenido del envase una vez abierto.

No conservar frascos con remanente de producto no utilizado.

Para eliminar los envases y desechos se recomienda la incineración.

Venta bajo Receta Médico Veterinaria.

USO VETERINARIO

