

Pflichttext

Coglapix® - Deutschland

Coglapix®: Emulsion und Suspension zur Herstellung einer Injektionsemulsion für Schweine.
Eine Dosis (2 ml) enthält:

Wirkstoffe und sonstige Bestandteile:

Actinobacillus pleuropneumoniae Serotyp 1 (Stamm NT3) und Actinobacillus pleuropneumoniae Serotyp 2 (Stämme PO, U3, B4, SZ II,), die folgende Toxoide bilden: ApxI-Toxoid mind. 28,9 ELISA-Einheiten/ml*, ApxII-Toxoid mind. 16,7 ELISA-Einheiten/ml und ApxIII-Toxoid mind. 6,8 ELISA-Einheiten/ml (*ELISA Einheiten/ml bezogen auf serologische Titer immunisierter Kaninchen). Adjuvans: Aluminiumhydroxid-Gel (als Al³⁺) 4,85 mg. Sonstiger Bestandteil: Thiomersal max. 0,22 mg.

Anwendungsgebiete:

Aktive Immunisierung von Schweinen als Maßnahme zur Bekämpfung der Pleuropneumonie, verursacht durch Actinobacillus pleuropneumoniae der Serotypen 1 und 2, zur Reduktion von klinischen Symptomen und Lungenläsionen, die durch diese Krankheit verursacht werden. Beginn der Immunität: 21 Tage nach der zweiten Impfung, Dauer der Immunität: 16 Wochen nach der zweiten Impfung.

Gegenanzeigen:

Keine.

Nebenwirkungen:

Nebenwirkungen, die nach der Impfung auftreten können: Sehr häufig eine vorübergehende, leichte Schwellung an der Injektionsstelle von maximal 2x3,2 cm über maximal 8 Tage. Häufig ein Anstieg der Körpertemperatur um bis zu 1,8°C über 2 Stunden am ersten oder zweiten Tag nach der Impfung. Sehr selten können geimpfte Schweine Anzeichen von Erschöpfung zeigen.

Wartezeit:

Null Tage.

Verschreibungspflichtig!

Pharmazeutischer Unternehmer: Ceva Tiergesundheit GmbH, Kanzlerstr. 4, 40472 Düsseldorf, Deutschland