

# STARTVAC<sup>®</sup>

Polyvalent geïnactiveerd vaccin tegen rundermastitis, in emulsie voor injectie






Breek met het verleden  
**VACCINEER!**



# STARTVAC<sup>®</sup>


Polyvalent geïnactiveerd vaccin tegen rundermastitis, in emulsie voor injectie

## 3 VOUDIGE BESCHERMING

-  *S. aureus*
-  CNS
-  Coliformen waaronder *E. coli* en *Klebsiella*

 Nieuwe infecties

 Duur van de infecties

 Ernst van de mastitis

## 3 UIER EFFECTEN

  
 Minder klinische mastitis

  
 Meer melkproductie

  
 Minder antibiotica gebruik

  
**3** BEDRIJFS VOORDELEN



Neem contact op met uw dierenarts om te weten hoe **STARTVAC®** past op uw bedrijf



**Benaming van het geneesmiddel:** STARTVAC®. Polyvalent geïnactiveerd vaccin tegen rundermastitis, in emulsie voor injectie. **Gehalte aan werkzame bestanddelen:** samenstelling per dosis (2 ml): *Escherichia coli* J5, geïnactiveerd > 50 RED<sub>50</sub> \*; *Staphylococcus aureus* (CP8) stam SP 140, geïnactiveerd, die Slime Associated Antigenic Complex (SAAC) tot expressie brengt > 50 RED<sub>80</sub> \*\* \*RED<sub>50</sub>: Rabbit Effective Dose (effectieve dosis bij konijnen) bij 60% van de dieren (serologie). \*\*RED<sub>80</sub>: Rabbit Effective Dose (effectieve dosis bij konijnen) bij 80% van de dieren (serologie). **Doeldiersoort:** rundvee: koeien en vaarzen. **Indicaties:** voor immunisatie van kuddes gezonde koeien en vaarzen, in kuddes melkrundvee met herhaalde mastitisproblemen, om het optreden van subklinische mastitis en het optreden en de ernst van de klinische verschijnselen van klinische mastitis veroorzaakt door *Staphylococcus aureus*, coliformen en coagulase-negatieve stafylokokken te verminderen. Het volledige immunisatieschema levert immuniteit op vanaf ongeveer dag 13 na de eerste injectie tot ongeveer dag 78 na de derde injectie (overeenkomend met 130 dagen post-partus). **Dosering en wijze van toediening:** intramusculair gebruik. De injecties dienen bij voorkeur afwisselend aan beide zijden van de nek gegeven te worden. Het vaccin vóór toediening op een temperatuur van +15 °C tot + 25 °C laten komen. Schudden voor gebruik. Dien één dosis (2 ml) toe door middel van een diepe intramusculaire injectie in de nekspieren en volgens het volgende schema: eerste injectie: 45 dagen voor de verwachte datum van de partus, tweede injectie: 35 dagen daarna (overeenkomend met 10 dagen vóór de verwachte datum van de partus), derde injectie: 62 dagen na de tweede injectie (overeenkomend met 52 dagen post-partus). Het volledige immunisatieprogramma dient bij elke dracht herhaald te worden. **Contra-indicaties:** geen. **Bijwerkingen:** er kunnen na toediening van één dosis vaccin lichte tot matige, voorbijgaande, plaatselijke reacties optreden. Dit zijn voornamelijk: zwelling (gemiddeld tot 5 cm<sup>2</sup>), die meestal binnen 1 of 2 weken verdwijnt. In sommige gevallen kan er ook pijn optreden op de plaats van de injectie, die spontaan in maximaal 4 dagen verdwijnt. **Wachtijd:** nul dagen. **Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant:** LABORATORIOS HIPRA, S. A., Avda. La Selva 135, 17170 Amer (Girona), Spanje. **Registratienummers:** EU/2/08/092/003, EU/2/08/092/004 en EU/2/08/092/006. **Op diergeneeskundig voorschrift. Verpakking:** 20 x 1 dosis, 1 x 5 doses en 1 x 25 doses. Verdeeler: HIPRA BENELUX NV, Adequat Business Center, Brusselsesteenweg, 159, 9090 Melle, België, e-mail: benelux@hipra.com

#### HIPRA Benelux, N.V.

Adequat Business Center  
Brusselsesteenweg 159  
9090 Melle  
BELGIË

#### België:

Tel.: (+32) 9 324 21 58

Fax: (+32) 9 324 21 59

#### Nederland:

Tel.: (+31) 23 533 25 26

Fax: (+31) 23 540 11 25

benelux@hipra.com

www.hipra.com