



Representante: AGROSUPLIDORES FL. C.A
ZONA INDUSTRIAL CASTILLITO CALLE 97,CC
MALIA,LOCAL 07

J-31353351-3

GERENTE GENERAL

ALEJANDRO LINARES

Contacto: 0241-8716214

alejandro.linares@agrosuplidores.com.ve

www.agrosuplidores.com.ve



SUISENG

Composición

Cada dosis de 2ml contiene:

Factor de adhesión F4ab de E.coli	>65% ER60*
Factor de adhesión F4ac de E.coli	>78% ER70
Factor de adhesión F5 de E. coli	>79% ER50
Factor de adhesión F6 de E. coli	>80% ER25
Enterotoxide LT de E. coli	>55% ER70
Toxoide de Clostridium perfringens tipo C	>35%ER25
Toxoide de Clostridium novyi, tipo B	>50%ER120

*% ERx: Porcentaje de conejos inmunizados con una respuesta serológica EIAx

Excipientes c.s.p



Descripción e indicaciones

Indicaciones de uso.

Lechones: Para la protección pasiva de lechones recién nacidos mediante la inmunización activa de cerdas reproductoras adultas y de reemplazo para reducir la mortalidad y los signos clínicos de enterotoxigenosis como la diarrea, causados por Escherichia coli enterotoxigénicas, que expresan los factores de adhesión F4ab (K88ab), F4ac (K88ac), F5(K99) o F6 (987P).

No se ha fijado la duración de los anticuerpos.

Para la inmunización pasiva de lechones recién nacidos frente a la enteritis Necrótica mediante la inmunización activa de cerdas reproductoras adultas y de reemplazo para incluir anticuerpos seroneutralizantes frente a la toxina B de Clostridium perfringens, tipo C. No se ha fijado la duración de los anticuerpos.

Cerdas adultas y de reemplazo:

Para la inmunización activa de cerdas adultas y de reemplazo para inducir anticuerpos seroneutralizantes frente a la toxina a de Clostridium novyi. La relevancia de los anticuerpos seroneutralizantes no se ha determinado experimentalmente .

Los anticuerpos se detectan a partir de las 3 semanas tras la vacunación. No se ha fijado la duración de los anticuerpos

Vía de Administración y dosificación:

Intramuscular , en el músculo del cuello.

Cerdos: 2ml /animal

El programa de vacunación básico consiste en dos dosis:

La primera dosis a las 6 semanas aproximadamente antes del parto y la segunda dosis a las 3 semanas antes del parto.

Revacunación: en cada gestación subsecuente, administrar una dosis 3 semanas antes la fecha esperada del parto

Forma farmacéutica:

Solución Inyectable

Efecto terapéutico:

Vacunas/Biológicos

Especies: 

Presentaciones:

1 vial de vidrio o PET de 50 dosis (100ml)

Tiempo de retiro:

Cero días

Contraindicaciones:

Ninguna

Nro. Registro S.A.S.A.: Noa aplica

Nro. Registro I.N.S.A.I. 2041PI34N072311