

CUM POT OBTINE ACEASTĂ PROFITABILITATE?

VIMCO®

3 săptămâni

2 săptămâni

VACCINARE

Cu 5 săptămâni
înainte de fătare

REVACCINARE

Cu 2 săptămâni
înainte de fătare

FĂTARE

Dremaxvet SRL

Dr. Mátyás Essósy - General Manager

+36.303.116.908 matyas.essosy@dremaxvet.com

Dr. Carmen Macsiniuc - Sales Account Manager

+40.757.076.769 carmen.macsiniuc@dremaxvet.com

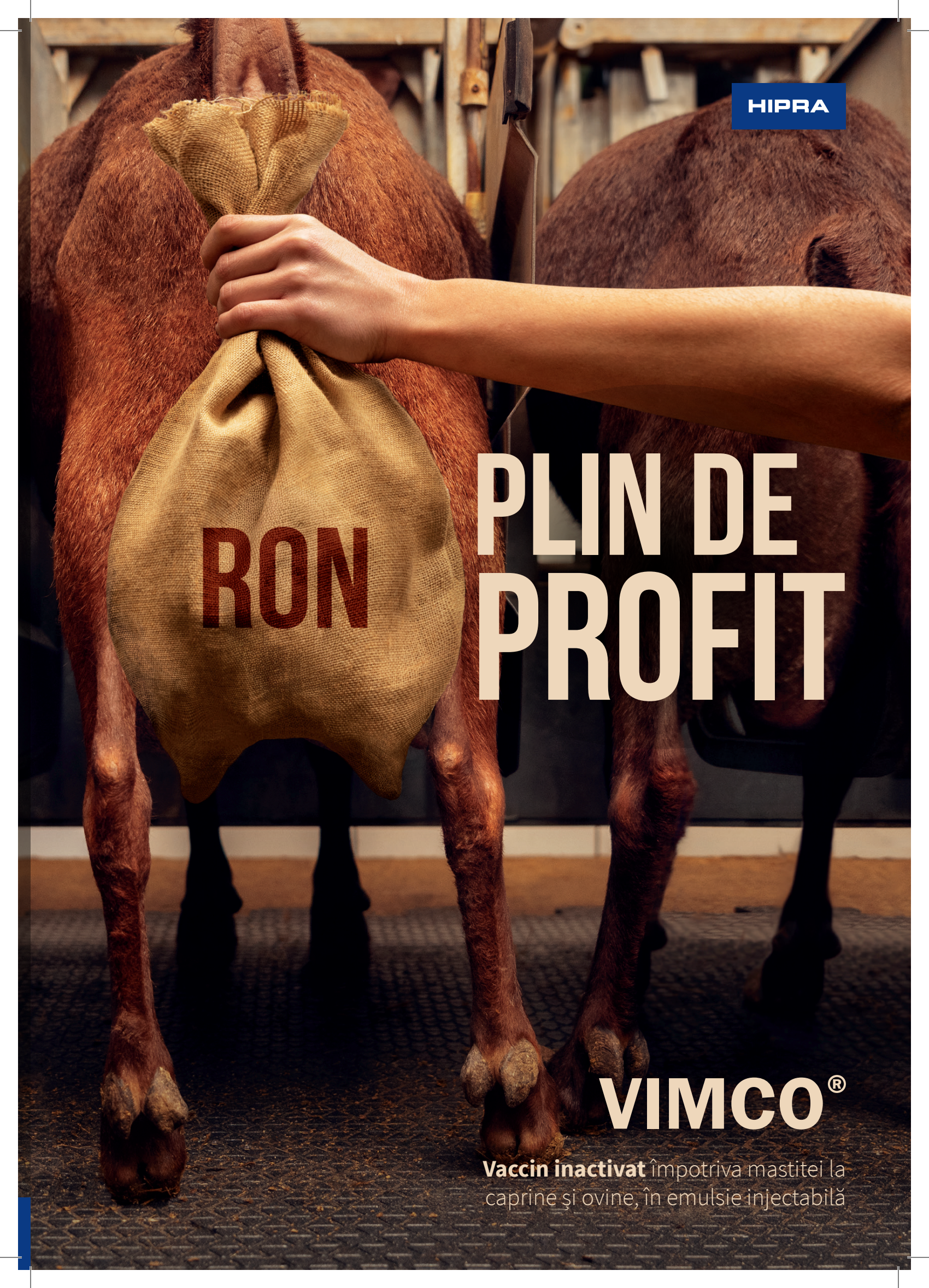


EXCLUSIVE DISTRIBUTOR

VIMCO®. Emulsie injectabilă pentru oi și capre. **COMPOZIȚIE:** O doză (2 ml) conține: Substanță activă: *Staphylococcus aureus* inactivat, exprimând tulpina Biofilm SP 140 ≥ 8,98 SaCC. Adjuvant: Parafină lichidă: 18,2 mg. Excipienți: Alcool benzilic: 21 mg. **INDICAȚII:** Imunizarea activă a oilor sănătoase în efective cu probleme recurente de mastită. Reduce incidența mastitei subclinice (mai puține leziuni ale ugerului, un număr mai mic de celule somatice și un număr mai redus de *S. aureus*) cauzată de *Staphylococcus aureus*. Imunizarea activă a caprelor sănătoase din efectivele cu probleme recurente de mastită pentru a reduce incidența mastitei subclinice cauzate de *Staphylococcus aureus* și stafilococi coagulazo-negativi. Totuși, în cazul mastitei clinice cauzate de stafilococi coagulazo-negativi, severitatea semnelor clinice (aspectul ugerului și al laptelui) este redusă. **MOD DE ADMINISTRARE:** Intramuscular. Lăsați vaccinul să ajungă la o temperatură de +15 până la +25°C înainte de administrare. Agitați înainte de utilizare. Vârsta minimă pentru vaccinare: 8 luni. **POSOLOGIE:** Administrați o doză (2 ml) prin injecție intramusculară profundă în mușchii gâtului cu 5 săptămâni înainte de data preconizată a fătării, iar la 3 săptămâni după prima doză, administrați o a doua doză. Schema de vaccinare de bază trebuie repetată înainte de fiecare perioadă de lactație. **REACȚII ADVERSE (frecvență și severitate):** Foarte frecvente: Umflare ușoară la locul injecției (<2 cm diametru), care se rezolvă în cel mult 12 zile. Frecvente: Umflare la locul injecției (>5 cm diametru), care se rezolvă în cel mult 3 zile. Creșterea tranzitorie a temperaturii corporale cu până la 1,8°C poate apărea între primele 4 ore și 3 zile după injecție, dar dispare spontan în câteva zile fără a compromite sănătatea animalelor. Foarte rare: Reacții anafilactice, care pot pune în pericol viața și/sau pot provoca avorturi (conform rapoartelor de farmacovigilență post-autorizare). În astfel de cazuri, trebuie administrat un tratament simptomatic adecvat și rapid. Au fost raportate, de asemenea: apatie ușoară, anorexie și/sau decubit, ca reacții foarte rare după administrarea vaccinului, conform raportărilor post-autorizare de farmacovigilență. **CONTRAINDICAȚII:** Niciuna. **PERIOADA DE AȘTEPTARE:** Zero zile. **PRECAUȚII SPECIALE:** Se vaccinează doar animalele sănătoase. Precauții specifice pentru persoana care administrează medicamentul veterinar: Acest produs conține ulei mineral. Injecția accidentală sau auto-injecția poate provoca durere acută și umflare, în special dacă este injectat într-o articulație sau un deget și, în cazuri rare, poate duce la pierderea degetului afectat dacă nu se solicită imediat asistență medicală. Se păstrează și se transportă refrigerat (între 2°C și 8°C) și protejat de lumină. Pentru mai multe informații, citiți prospectul. **FORMATUL AMBALAJULUI:** Flacoane de 10 ml (5 doze), 50 ml (25 doze) și 100 ml (50 doze), din sticlă încoloră de tip I și polietilenă (PET), închise cu dopuri de cauciuc și capace din aluminiu (Nu toate formatele pot fi comercializate). Cod ATCvet: QI03AB și QI04AB. **DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ ȘI NUMĂRUL:** LABORATORIOS HIPRA, S.A., Avda. la Selva, 135, 17170 Amer (Girona), Spania Tel. +34 972 430660 - Fax +34 972 430661 Nr. Reg. 3024 ESP. **NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ ÎN ROMANIA:** 190178/16.07.2019. Medicament veterinar eliberat pe bază de prescripție veterinară. Utilizați medicamentele în mod responsabil. Pentru orice informații despre acest medicament veterinar, contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de punere pe piață.

REFERENCES: 1.

1. C. Gonzalo. Revista del Consorcio nº17 November 2016 / 2. Pleguezuelos, F.J., et al. (2015) Variation in Milk Yield, Contents and Incomes According to Somatic Cell Count in a Large Dairy Goat Population. J Adv Dairy Res. 2015, 3:3 / 3. Martí De Olives, A., et al. (2013) Quantification of milk yield and composition changes as affected by subclinical mastitis during the current lactation in sheep. J. Dairy Sci. 96:7698-7708 © American Dairy Science Association® / 4. Yvette de Geus., et al. (2023) Randomized controlled trial: impact of an inactivated vaccine against biofilm-forming *Staphylococcus* spp. on udder health parameters in yearling dairy goats. Poster ISVC 2023 / 5. Crespo, F. et al. (2023) Effect of vaccination against biofilm-producing staphylococci on milk production and individual and bulk tank somatic cell counts in Assaf sheep in Spain. ISVC 2023, oral communication.



HIPRA

RON

PLIN DE
PROFIT

VIMCO®

Vaccin inactivat împotriva mastitei la
caprine și ovine, în emulsie injectabilă

MASTITA

CARE ESTE IMPACTUL SĂU?



Producția de lapte

Pierdere între 7-50% sau o scădere drastică a producției de lapte^{1,2,3}



Sănătatea ugerului

↑ Numarul de Celule Somatice (NCS)
și Numarul Total de Germeni (NTG)

PIERDERI DE LAPTE DIN CAUZA MASTITEI^{1,2}

	NCS (x1000/ml)	Producția de lapte (L/zi)	Pierderi de lapte (%)	Pierderi de lapte (L/animal/zi)
 Oi	750	2	11,6%	0,232 L/day
	1,000	2	14,1%	0,282 L/day
	1,500	2	18,20%	0,364 L/day
	2,000	2	21,1%	0,422 L/day
 Capre	1,000	3	11,4%	0,342 L/day
	1,500	3	15%	0,45 L/day
	2,000	3	19,5%	0,585 L/day
	3,000	3	24,2%	0,726 L/day



Rată ridicată a mortalității și a înlocuirii



Costuri pentru tratament



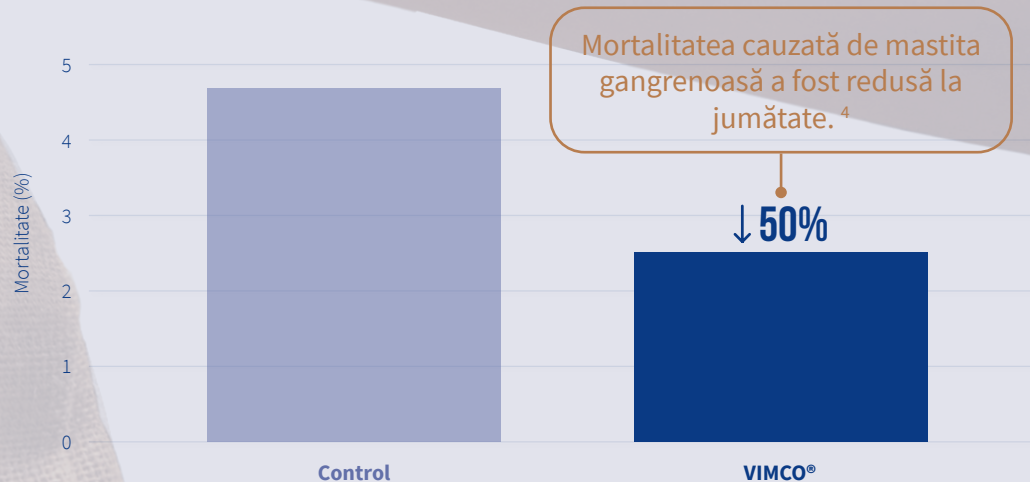
Scăderea creșterii și a ratei de supraviețuire a mieilor



REDUCEREA SCĂDERII PRODUCȚIEI DE LAPTE



REDUCEREA RATEI DE ÎNLOCUIRE



CREȘTEREA PRODUCȚIEI DE LAPTE

