

## FICHA DE SEGURIDAD

SECCIÓN 1. IDENTIFICACIÓN DEL PRODUCTO	
<b>Nombre Producto:</b>	<b>EQUILIS® STREP E</b>
<b>Nombre genérico:</b>	Vacuna viva recombinante <i>Streptococcus equi</i>
<b>Formula farmacéutica:</b>	Polvo liofilizado para reconstituir suspensión inyectable
<b>Indicación:</b>	Inmunización activa de caballos contra <i>Streptococcus equi</i> para reducir los signos clínicos y aparición de abscesos en los ganglios linfáticos.
<b>Fabricante:</b>	Intervet International B.V. Win de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer - Holanda
<b>Importador y Distribuidor:</b>	Intervet Chile Limitada Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 8, Las Condes, Santiago – Chile Bajo licencia de Intervet International B.V., Holanda
SECCIÓN 2. IDENTIFICACIÓN DE LOS PELIGROS	
<b>Evaluación general del riesgo</b>	
Usado como vacuna de acuerdo con la ficha técnica, este producto no debiera presentar riesgos en la práctica. La vacuna solo contiene virus inactivado como ingrediente activo.	
SECCIÓN 3. COMPOSICIÓN	
<b>Nombre común</b>	1. Cepa TW928 de <i>Streptococcus equi</i> 2. Sacarosa
<b>Uso del producto</b>	Vacuna de uso veterinario.
<b>Contenido del producto</b>	1. Al menos 10 <sup>9,0</sup> ufc 2. 2,8 mg
<b>N° CAS</b>	2. 57-50-1
SECCIÓN 4. PRIMEROS AUXILIOS	
<b>Primeros auxilios</b>	En caso de una autoinyección se recomienda encarecidamente procurar el sangrado antes de desinfectar y curar la herida.
<b>Guía para el médico</b>	La autoinyección de este producto no debiera presentar ningún problema.
SECCIÓN 5. MEDIDAS DE LUCHA CONTRA INCENDIOS	
Ninguna.	
SECCIÓN 6. MEDIDAS EN CASO DE LIBERACIÓN ACCIDENTAL	
<b>Derrame</b>	Métodos normales de limpieza.
SECCIÓN 7. MANIPULACIÓN Y ALMACENAMIENTO	
<b>Manipulación</b>	Seguir las instrucciones de la ficha técnica y un procedimiento normal aséptico. Lavarse las manos después de utilizar.
<b>Almacenamiento</b>	2° a 8°C, protegido de la luz.
SECCIÓN 8. CONTROL DE EXPOSICIÓN/PROTECCIÓN INDIVIDUAL	
<b>Ropa de protección</b>	Para vacunación no se necesita.
<b>Precauciones</b>	Evitar la autoinyección
<b>Límite de exposición ocupacional</b>	Ninguno entregado.
<b>Límite de exposición máxima</b>	Ninguno entregado.
SECCIÓN 9. PROPIEDADES FÍSICAS Y QUÍMICAS	
<b>Tipo</b>	Pellet liofilizado (vacuna) Líquido acuoso (diluyente)
<b>Aspecto</b>	Líquido transparente incoloro
<b>Punto de ignición</b>	No aplica
<b>Inflamabilidad</b>	No aplica

## FICHA DE SEGURIDAD

<b>Límites de explosión</b>	No aplica
<b>Clasificación de peligro</b>	No aplica
<b>Otras propiedades especiales</b>	Ninguna
<b>SECCIÓN 10. ESTABILIDAD Y REACTIVIDAD</b>	
<b>Estabilidad/Reactividad</b>	Estable bajo condiciones normales.
<b>SECCIÓN 11. INFORMACIÓN TOXICOLÓGICA</b>	
Este producto puede considerarse no tóxico.	
<b>Mamíferos</b>	Ninguna
<b>LD<sub>50</sub> oral aguda</b>	Desconocida
<b>LD<sub>50</sub> dérmica aguda</b>	Desconocida
<b>Irritación ocular</b>	Desconocida. Improbable que provoque problemas
<b>Irritación piel</b>	Igual que lo anterior
<b>Sensibilización</b>	No se sabe si se produce
<b>Otras propiedades especiales</b>	Ninguna.
<b>SECCIÓN 12. INFORMACIÓN ECOLÓGICA</b>	
<b>Peces</b>	No se prevé contacto
<b>Aves</b>	No se prevé contacto
<b>Impacto medio ambiental</b>	No se prevé efectos
<b>SECCIÓN 13. CONSIDERACIONES SOBRE ELIMINACIÓN</b>	
<b>Producto</b>	No se requieren precauciones especiales.
<b>Envases usados</b>	Igual que lo anterior.
<b>SECCIÓN 14. INFORMACIÓN SOBRE EL TRANSPORTE</b>	
De acuerdo con los bienes habitualmente almacenados bajo refrigeración.	
<b>SECCIÓN 15. INFORMACIÓN REGULATORIA</b>	
No aplica.	
<b>SECCIÓN 16. OTRA INFORMACIÓN</b>	
<b>Número Registro EU: EU/2/04/043/001</b> <b>Número Registro SAG: 2181-B</b> <b>Producto de origen biotecnológico, cualquier reacción adversa deberá ser comunicada a la brevedad al médico veterinario tratante o a la empresa responsable del producto en el país.</b>	