

### Листівка-вкладка

#### Назва ветеринарного препарату

Бовіліс<sup>®</sup> Vista Once SQ, Bovilis<sup>®</sup> Vista Once SQ – вакцина полівалентна проти ринотрахеїту, вірусної діареї, респіраторно-синцитіальної інфекції, парагрипу і пастерельозу ВРХ.

**Склад:** кожна доза вакцини містить активні діючі компоненти (атенуйовані віруси):

Вірус інфекційного ринотрахеїту ВРХ	$\geq 10^{3,6}$ ТЦД* <sub>50</sub>
Вірус діареї ВРХ тип 1	$\geq 10^{3,8}$ ТЦД <sub>50</sub>
Вірус діареї ВРХ тип 2	$\geq 10^{3,5}$ ТЦД <sub>50</sub>
Вірус парагрипу-3	$\geq 10^{5,1}$ ТЦД <sub>50</sub>
Вірус респіраторно-синцитіальної інфекції ВРХ	$\geq 10^{3,8}$ ТЦД <sub>50</sub>
Manheimia haemolytica	$\geq 1 \times 10^6$ КТО**
Pasteurella multocida	$\geq 8 \times 10^5$ КТО

\*тканинна цитопатична доза; \*\*колонієтвірна одиниця.

Продукт також може містити залишки стрептоміцину та пеніциліну (із культурального середовища).

#### Фармацевтична форма

- 1) флакон – вірусмісний ліофілізат Vista Once SQ.
- 2) флакон –розчинник.

#### Імунобіологічні властивості

Вакцина забезпечує формування у щеплених тварин активного імунітету проти ринотрахеїту, вірусної діареї, респіраторно-синцитіальної інфекції, парагрипу-3 і пастерельозу ВРХ. Тривалість імунітету проти інфекційного ринотрахеїту та вірусної діареї ВРХ (типу 1 і 2) – не менше 1 року; проти Manheimia haemolytica і Pasteurella multocida – не менше 16 тижнів. Вакцина також забезпечує захист проти інфікування плода та народження персистентно інфікованих телят та сприяє зниженню частоти абортів у інфікованих вірусом інфекційного ринотрахеїту корів і нетелів.

#### Вид тварин

Велика рогата худоба.

#### Показання до застосування

Вакцину застосовують з метою профілактики ринотрахеїту, вірусної діареї, респіраторно-синцитіальної інфекції, парагрипу-3 і пастерельозу ВРХ. Вакцина лікувальних властивостей не має. Застосовується з 3-місячного віку, коли у молодняка достатньою мірою знижується рівень колостральних антитіл. Також вакцина застосовується для імунізації здорових корів та телиць перед осіменінням/злучкою для профілактики абортів за інфекційного ринотрахеїту ВРХ та попередження інфікування плодів вірусами діареї ВРХ 1 та 2 типів.

#### Протипоказання

Не вакцинувати хворих тварин. Не вакцинувати молодняк віком до 3-х місяців. Не застосовувати одночасно з стрептоміцин-вмісними препаратами.

#### Застереження при застосуванні

Вакцинувати лише здорових тварин. Використовувати тільки стерильні шприци і голки, та обладнання, що надається в комплекті з вакциною.

#### Взаємодія з іншими засобами

Невідомі. Не застосовувати одночасно і не змішувати з іншими ветеринарними медичними засобами. Для розчинення використовувати спеціальний розчинник, який надається в комплекті з вакциною.

#### Особливі вказівки при тільності і лактації

Може застосовуватися тільній або лактуючій худобі з телятами на підсосі, за умови якщо протягом останніх 12 місяців тварині застосовували будь-яку з атенуйованих живих вакцин даної лінійки, що містять у своєму складі вірус інфекційного ринотрахеїту та вірусної діареї.

## Спосіб застосування та дози

### Підготовка вакцини:

- флакони по 5 і 10 доз: ліофілізат розчиняють розчинником, який надається в комплекті з вакциною. Розчинник вводять до флакону з вакциною стерильним шприцом, добре перемішують до повного розчинення ліофілізату;

- флакони по 50 і 100 доз: вміст флакона з ліофілізатом розчиняють розчинником, що додається. Розчинник вводять до флакону з ліофілізатом стерильним шприцом або за допомогою спеціальних голок-перехідників, які можуть додаватися.

Для цього:

1. Вводять голку у флакон з ліофілізатом, щоб випустити у флакон повітря.
2. Не виводячи голки, перевертають флакон з ліофілізатом догори дном і вводять інший кінець голки у флакон з розчинником. Слід впевнитися, що випускний клапан не перекритий.
3. Перевертають сполучені голкою флакони, щоб флакон з ліофілізатом був внизу, а флакон з розчинником – над ним. Флакон з розчинником стискають, щоб витиснути вміст у флакон з ліофілізатом. Добре струшують до повного розчинення ліофілізату.
4. Знову перевертають флакони, так щоб флакон з розчинним ліофілізатом був вгорі. Випустити повітря у флакон з розчинним ліофілізатом.
5. Випускають увесь вміст розчиненого ліофілізату у флакон з розчинником, шляхом його періодичного стискання і відпускання, діючи подібно до помпи.
6. Відокремлюють флакон з ліофілізатом з голкою від флакона з рідким вмістом. Взявши за кут етикетки, відокремлюють її від флакона, де був ліофілізат. Наклеюють її на флакон з рідкою фракцією, куди перед цим перелили розчинений ліофілізат, щоб ідентифікувати флакон, де знаходиться готова для введення вакцина.

### Вакцинація:

Вакцину вводять підшкірно в дозі 2 мл.

Ревакцинація – з інтервалом в 1 рік.

З огляду на благополуччя господарства та ризик виникнення інфекцій, зазначених в п.5.2, ревакцинацію можна проводити частіше.

Кількість доз вакцини-ліофілізату у флаконі	Необхідний об'єм розчинника, мл
5	10
10	20
50	100
100	200

### **Побічні ефекти**

У деяких тварин спостерігаються незначні реакції (набряк) у місці ін'єкції, які проходять самостійно. За виникнення реакцій гіперчутливості (анафілактичних) показане введення епінефрину.

### **Період виведення (каренції)**

Нуль днів.

### **Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВП**

Під час роботи з вакциною необхідно дотримуватися правил особистої гігієни, прийняті при роботі з ветеринарними препаратами. Вакцина містить живі *Manheimia haemolytica* і *Pasteurella multocida*. За випадкової ін'єкції препарату людині звернутися до лікаря, показавши йому листівку-вкладку або етикетку вакцини.

### **Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВП, способи його знешкодження і утилізації**

Невикористаний і протермінований препарат утилізують шляхом кип'ятіння або спалювання.

### **Термін придатності**

Вакцина та розчинник – 24 місяці.

Після розчинення – використати негайно.

### **Умови зберігання і транспортування**

Зберігають у сухому темному місці за температури 2-8°C. Не заморожувати.

### **Упаковка**

Вакцина – скляні флакони з гідролітичного скла типу I з гумовими пробками і кодованими алюмінієвими ковпачками на 5, 10, 50 або 100 доз.

Розчинник - скляні флакони з гідролітичного скла типу II або ПЕТ-флакони по 10, 20, 100 або 200 мл. Контейнери можуть комплектуватися спеціальними голками-перехідниками для зручності розчинення вакцини.

**Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення**

Інтервет Інтернешнл Б. В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксмеер, Нідерланди.

**Назва та місцезнаходження виробника**

Інтервет Інк., Мерк Енімал Хелс, Омаха, НЕ 68103, США.

**Правила відпуску**

За рецептом.

**Додаткова інформація**

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-контрольний інститут біотехнології і штамів мікроорганізмів (ДНКІБШМ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНКІБШМ направляють, відповідно до “Вказівки про порядок пред’явлення рекламцій на біологічні препарати, що призначені для застосування у ветеринарній медицині” від 03.06.98 № 2 три нерозкриті флакони цієї серії препарату за адресою 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНКІБШМ.