

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Бовіліс[®] Бовіпаст РСП, Bovilis[®] Bovipast RSP – вакцина інактивована проти респіраторно-синтиціальної інфекції, парагрипу-3, пастерельозу великої рогатої худоби.

Склад

Одна доза вакцини (5 мл) містить

Активні діючі речовини:

- інактивований вірус респіраторно-синтиціальної інфекції, штам EV 908 не менш ніж $10^{5,5}$ ТЦД₅₀;
- інактивований вірус парагрипу-3, штам SF-4 Reisinger не менш ніж $10^{7,3}$ ТЦД₅₀;
- інактивована *Mannheimia haemolytica*, серотип А1 і А6 не менше 9×10^9 КУО.

Допоміжні речовини:

Ад'ювант

- гідроксид алюмінію 37,5 мг;
- сапонін 0,625 мг.

Консервант

- тіомерсал 0,05 мг.

Може містити залишки неоміцину та формальдегіду ($\leq 0,05\%$ за Європейською Фармакопеею).

Фармацевтична форма

Суспензія.

Імунобіологічні властивості

Вакцина стимулює вироблення антитіл проти респіраторно-синтиціальної інфекції, парагрипу-3, пастерельозу великої рогатої худоби. Гуморальний імунітет досягає найвищого рівня через 2 тижні після проведення програми базової імунізації. Активний імунітет проти респіраторно-синтиціальної інфекції, парагрипу-3 триває протягом відповідно 6 та 4 місяців, проти пастерельозу великої рогатої худоби - протягом 6 тижнів після вакцинації.

Вид тварин

Велика рогата худоба.

Показання до застосування

Активна імунізація ВРХ з метою боротьби з інфекцією та ураженнями викликаними респіраторно-синтиціальною інфекцією, парагрипом-3 та пастерельозом великої рогатої худоби.

Протипоказання

Не вакцинувати хворих, інфікованих, ослаблених тварин та необроблених проти ендопаразитів.

Застереження при застосуванні

Вакцинація повинна проводитись вчасно, так щоб на момент виникнення ризику зараження у тварини встиг повністю утворитися захисний імунітет. Імунізація телят повинна проводитись перед тим як тварину ввели на ферму або ж на фермі в умовах карантину. Краще вакцинувати всіх тварин в стаді з метою зменшення можливості виникнення інфекції, якщо тільки для цього немає протипоказань. Якщо окремі тварини в стаді не вакциновані – це може призвести до трансмісії вірусу та виникнення захворювання.

Перед використанням флакон із вакциною добре струсити. Для введення вакцини рекомендується використовувати голки діаметром 1,5-2,0 мм та довжиною 10-18 мм. Перед вакцинацією флакон із вакциною довести до кімнатної температури (15-20°C) та одразу ж після цього ввести вакцину тварині.

Взаємодія з іншими засобами

Не рекомендовано використовувати інші вакцини і препарати на протязі 14 днів до і після вакцинації. Не використовувати імуносупресивні препарати до або після вакцинації. Не змішувати з іншими вакцинами і препаратами.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Вакцина може використовуватись протягом тільності та лактації.

Спосіб застосування та дози

Базова імунізація:

Телят вакцинують починаючи з 2-х тижневого віку дворазово з інтервалом 4 тижні в дозі 5 мл методом підшкірно в ділянці шиї.

Ревакцинація:

При необхідності проводиться ревакцинація за 2 тижні до контакту з можливим джерелом інфекції (транспортування тварин, введення в стадо, переведення на іншу ферму).

Побічні ефекти

Оскільки вакцина містить ад'ювант, іноді можливе виникнення невеликого набряку в ділянці введення вакцини. Зазвичай цей набряк самостійно зменшується та проходить протягом 2-3 тижнів після вакцинації. В дуже рідких випадках реакція на введення вакцини спостерігається протягом 3 місяців. Також може спостерігатись незначне підвищення температури тіла тварини на протязі 3 днів. Як і для всіх вакцин, можливе виникнення реакції гіперчутливості, що у дуже рідких випадках може призводити до смерті тварин.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІП

При випадковому введенні вакцини людині, слід негайно звернутися до лікаря, проінформувавши його про склад вакцини.

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВІП, способи його знешкодження і утилізації

Невикористаний і протермінований препарат, упаковку слід утилізувати відповідно до діючого законодавства України (кип'ятять або спалюють).

Термін придатності

28 місяців. Відкритий флакон використати протягом 10 годин.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому, темному місці при температурі від 2 °С до 8 °С. Не заморожувати. Зберігати у недоступному для сторонніх осіб, особливо дітей, місці.

Упаковка

Скляні флакони по 50 мл (тип I за Європейською Фармакопеею), закриті гумовими кришечками, вкриті алюмінієвими фіксаторами.

Правила відпуску

Без рецепту.

Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності власника реєстраційного посвідчення та виробника

Интервет Интернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, П.О. Бокс 31, 5830 АА Боксmeer, Нідерланди.

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.