

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Бовіліс® БВД, Bovilis® BVD – вакцина інактивована проти вірусної діареї великої рогатої худоби.

Склад

Активнодіючі компоненти на одну дозу (2 мл):

інактивований антиген цитопатогену BVD, штам С-86, 50 Elisa одиниць (EU) не менш ніж $4,6 \log_2$ віруснейтралізуючих одиниць.

Допоміжні речовини:

Ад'ювант – алюміній 3 + (алюмінію фосфат та алюмінію гідроксид) - 6-9 мг.

Консервант – метилпарагідробензоат - 3 мг.

В результаті процесу виробництва також може містити залишки антибіотиків та сироватку крові телят.

Фармацевтична форма

Суспензія.

Імунобіологічні властивості

Вакцина містить імуногенетичний цитопатогенний штам віrusу діареї великої рогатої худоби, вирощений на культурі клітин. Після інактивації, антиген змішаний та адсорбований алюмінієвою сіллю, для досягнення довготривалої стимуляції імунної системи. Імунітет формується через 2-3 тижні та триває протягом 12 місяців після вакцинації.

Вид тварин

Велика рогата худоба.

Показання до застосування

Активна імунізація великої рогатої худоби з метою попередження трансплацентарного інфікування телят вірусом діареї великої рогатої худоби.

Протипоказання

Немає.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати лише здорових тварин. Перед вакцинацією флакон із вакциною підігріти до кімнатної температури (15-20) °C, добре струсити. Для ін'єкції використовувати стерильні шприци та голки. Застосовувати препарат може лише лікар ветеринарної медицини.

Застосування під час вагітності та лактації

Застережень немає.

Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Не змішувати з іншими вакцинами і ветеринарними препаратами, окрім вакцини Бовіліс® ІБР маркер жива.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Без застережень.

Спосіб застосування та дози:

Вакцину вводять внутрішньом'язово в дозі 2 мл на тварину.

Базова імунізація:

ВРХ вакцинують однією дозою вакцини (2 мл) приблизно за 2 місяці до першої вагітності з послідуючою вакцинацією (2 мл) з інтервалом в 4 тижні.

Після проведення базової імунізації ревакцинацію рекомендовано проводити однією дозою (2 мл) за 4 тижні перед кожною вагітністю.

За умов екстенсивного управління фермою рекомендована альтернативна схема вакцинації: вакцинують телят віком старше 8 місяців однією дозою вакцини (2 мл) з послідуючою вакцинацією (2 мл) з інтервалом в 4 тижні. Після проведення базової імунізації тварин повторно вакцинують через 6 місяців, а послідуючі ревакцинації виконують з інтервалом не більше ніж 12 місяців.

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00076-02-14
від 24.12.2020

При ревакцинації, вакцину Бовіліс® БВД можна застосовувати у комбінації з вакциною Бовіліс® ІБР маркер жива за наступною схемою:

Бовіліс® БВД (як розріджувач вакцини Бовіліс® ІБР маркер жива)	Бовіліс® ІБР маркер жива
10 мл	5 доз
20 мл	10 доз
50 мл	25 доз
100 мл	50 доз

2 мл вакцини Бовіліс® ІБР маркер жива, розрідженої вакциною Бовіліс® БВД, вводиться внутрішньом'язово.

Побічні ефекти

Можливе виникнення невеликого набряку в ділянці введення вакцини протягом 14 днів після вакцинації, який зникне самостійно.

Період виведення

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІП

За випадкового введення препарату людині необхідно негайно звернутися за медичною допомогою, маючи при собі листівку-вкладку або етикетку на даний препарат.

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

24 місяці. Відкритий флакон використати протягом 10 годин. У разі застосування разом із вакциною Бовіліс® ІБР маркер жива, суміш вакцин використати протягом 3-х годин.

Умови зберігання

Зберігати в сухому, темному місці при температурі від 2 °C до 8 °C. Не заморожувати.

Упаковка

Скляні флакони із гідролітичного скла (тип I за Європейською Фармакопеєю) або поліетилен-терефалату (PET), закриті гумовими кришечками та вкриті алюмінієвими фіксаторами по 2 мл – одна доза, або ж мультидоза по 10 мл, 20 мл, 50 мл, 100 мл та 250 мл.

Правила відпуску

За рецептром.

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

Інтервет Інтернейшнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, П.О. Бокс 31, 5830 АА Боксмеер, 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 рекламацій на біологічні препарати, що призначенні 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.