

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Бовіліс® ІБР маркер жива, Bovilis® IBR marker live – вакцина маркована ліофілізована проти інфекційного ринотрахеїту великої рогатої худоби.

Склад

Одна доза (2 мл) вакцини містить

Активуючу речовину:

gE⁻ BHV-1 (герпесвірус великої рогатої худоби першого типу), штам GK/D $\geq 5,7 \log_{10}$ TCID₅₀.

До вакцини додається розчинник «Унісолв» (Unisolve).

Фармацевтична форма

Ліофілізат з доданим розчинником для ін'єкційного/інтраназального введення.

Імунобіологічні властивості

Вакцина стимулює вироблення активного імунітету проти герпесвірусу великої рогатої худоби першого типу (BHV-1). Зростання титру у серонегативних тварин спостерігається на 4 день після вакцинації при інтраназальному введенні та на 7 день при внутрішньом'язовому. Вакцина не стимулює продукції антитіл до глікопротеїну Е BHV-1 (маркер вакцини). Це дозволяє розрізнити тварин вакцинованих Бовіліс® ІБР маркер жива та уражених польовим герпесвірусом великої рогатої худоби першого типу.

Вид тварин

Велика рогата худоба.

Показання до застосування

Герпесвірус ВРХ типу 1 (BHV-1) є етіологічним фактором інфекційного ринотрахеїту ВРХ. Вакцину Бовіліс® ІБР маркер жива застосовують у неблагополучних або загрозливих щодо інфекційного ринотрахеїту господарствах для активної імунізації ВРХ з метою зменшення інтенсивності та тривалості клінічних проявів викликаних BHV-1 вірусом та зменшення виділення польового вірусу.

Протипоказання

Немає.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати лише клінічно здорових тварин. Перед використанням флакон із препаратом добре струсити. Використовувати стерильне обладнання без домішок дезінфектантів.

Материнські антитіла можуть негативно впливати на результат вакцинації при внутрішньом'язовому застосуванні у віці до 3-х місяців. Ріст імунітету серонегативних тварин спостерігається на 4-й день після вакцинації при інтраназальному та на 7 день при внутрішньом'язовому введенні. Немає даних щодо безпечності застосування вакцини бугаєм-плідникам.

Взаємодія з іншими засобами

На даний момент немає достовірної інформації про взаємодію з іншими вакцинами. Тому не рекомендовано застосовувати і змішувати з іншими вакцинами і препаратами. Продукт можна застосовувати в той же день (але не змішувати) з вакциною Бовіліс® Бовіпаст РСІ та розріджувати вакциною Бовіліс® БВД. Не використовувати з конкуруючими вакцинами.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Вакцина може застосовуватись протягом тільності та лактації.

Спосіб застосування та дози

Для інтраназального введення рекомендується використовувати спеціальні насадки. Перед введенням вакцину розчинити розчинником «Унісолв» (2 мл розчинника на одну дозу вакцини).

Метод введення:

- телята віком до 3-х місяців: інтраназально (1 мл в кожну ніздрю);
- телята віком 3 місяці і старше: інтраназально/внутрішньом'язово.

Програма вакцинації

Базова імунізація:

- телята віком до 3-х місяців: дворазова вакцинація однією дозою. Перша у віці 2 тижні і старше, друга у віці 3-4 місяці.

- старше 3-х місяців: разова вакцинація однією дозою на тварину.

Ревакцинація:

Перша ревакцинація проводиться кожні 6 місяців однією дозою вакцини. Всі подальші ревакцинації – з інтервалом не більше 12 місяців.

При ревакцинації, вакцину Бовіліс® ІБР маркер жива можна застосовувати у комбінації з вакциною Бовіліс® БВД 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 незначне (1°C) підвищення температури тіла тварини. Після інтраназального введення може спостерігатись посилення виділень з носа.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІП

У випадку ін'єкції препарату людині потрібно негайно звернутися до лікаря і показати упаковку і листівку-вкладку.

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

Відходи вакцинації повинні бути знищені шляхом спалювання, кип'ятіння чи дезінфекції згідно вимог щодо знищення клінічних відходів.

Термін придатності

Ліофілізована вакцина придатна 36 місяців.

Після розчинення вакцину використати протягом 3-х годин.

Умови зберігання і транспортування

Ліофілізовану вакцину зберігати в сухому, темному місці при температурі від 2 °С до 8 °С.

Розчинену вакцину при температурі не вище 25 °С.

Упаковка

Ліофілізована вакцина – картонна коробка що вміщує 1 або 10 скляні флакони (гідролітичний тип 1), закриті гумовими пробками, вкриті металевими фіксаторами. В кожному флаконі міститься по 1, 2, 5, 10, 25, 50, 100 доз вакцини.

Розчинник – картонна коробка, що вміщує 1 або 10 скляні флакони (гідролітичний тип 2) або пластикові (поліетилентерефалат) закриті гумовими пробками, вкриті металевими фіксаторами. В кожному скляному флаконі міститься по 2, 4, 10, та 20 мл. В кожному пластиковому флаконі по 50, 100 та 200 мл.

Правила відпуску

Без рецепту.

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

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

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00106-02-09
від 24.12.2020

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 рекламаций 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.