

## 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

Активнодіючу речовину:

gE<sup>-</sup> BHV-1 (герпесвірус великої рогатої худоби першого типу), штам GK/D  $\geq 5,7 \log_{10}$  TCID<sub>50</sub>.

До вакцини додається розчинник «Унісолв» (Unisolve).

### **Фармацевтична форма**

Ліофілізат з доданим розчинником для ін'єкційного/ інtranазального 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 інtranазальному введенні та на 7 день при внутрішньом'язовому. Вакцина не стимулює продукції антитіл до глікопротеїну E BHV-1 (маркер вакцини). Це дозволяє розрізняти 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 інtranазальному та на 7 день при внутрішньом'язовому введенні. Немає даних щодо безпечності застосування вакцини бугаям-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 РСП та розріджувати вакциною Бовіліс® БВД. Не використовувати з конкурючими вакцинами.

### **Особливі вказівки при вагітності, лактації**

Вакцина може застосовуватись протягом тільності та лактації.

### **Спосіб застосування та дози**

Для інtranазального 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: інtranазально (1 мл в кожну ніздрю);
- телята віком 3 місяці і старше: інtranазально/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 інtranазального введення може спостерігатись посилення видіlenь з носа.

#### **Період виведення (каренції)**

Нуль днів.

#### **Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІП**

У випадку ін'екції 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 знищенні 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 °C до 8 °C.

Розчинену вакцину при температурі не вище 25 °C.

#### **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 (поліетиленерефалат) 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, місце знаходження і місце здійснення діяльності власника реєстраційного посвідчення та виробника**

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