

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Бовіліс[®] БВД, Bovilis[®] BVD - вакцина інактивована проти вірусної діареї великої рогатої худоби.

Склад

Активні компоненти на одну дозу (2 мл):

інактивованій антиген цитопатогену вірусу 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 – метилпарагідроксибензоат - 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 вірусу 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 (15-25) °С, 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

Найвні дані щодо безпеки та ефективності демонструють, що при ревакцинації, вакцину Бовіліс[®] БВД можна застосовувати у комбінації з вакциною Бовіліс[®] ІБР маркер жива. Не змішувати з іншими вакцинами і ветеринарними препаратами.

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 послідувальною 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 послідувальною вакцинацією (2 мл) з інтервалом в 4 тижні. Після проведення базової імунізації тварин повторно вакцинують через 6 місяців, а послідувачі ревакцинації виконують з інтервалом не більше ніж 12 місяців.

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

Дуже рідко можливе виникнення невеликого набряку в місці ін'єкції протягом 14 днів. Також у дуже рідкісних випадках можливе виникнення транзиторної легкої гіпертермії.

У поодиноких випадках можливі алергічні реакції, включаючи анафілактичний шок. У разі виникнення анафілактичних реакцій рекомендується відповідне лікування, наприклад антигістамінними препаратами, кортикостероїдами або адреналіном.

Період виведення

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВПІ

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 ВПІ, 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 °С до 8 °С. Не заморожувати.

Упаковка

Скляні флакони із гідролітичного скла (тип I за Європейською Фармакопеею) 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 рецептом.

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

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