

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

Активнодіючі речовини:

- інактивований вірус респіраторно-синтиціальної інфекції, штам EV 908 $10^{4.77} - 10^{5.44}$ Од/дозу;
- інактивований вірус парагрипу-3, штам SF4-Reisinger $10^{3.54} - 10^{4.85}$ Од/дозу;
- інактивована *Mannheimia haemolytica* A1 M4/1 $10^{4.24} - 10^{5.00}$ Од/дозу.

Допоміжні речовини:

Ад'ювант

- гідроксид алюмінію 37,5 мг/дозу;
- сапонін 0,189 – 0,791 мг/дозу.

Консервант

- тіомерсал 0,05 мг/дозу.

Може містити залишки неоміцину та формальдегіду.

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 (*Mannheimia haemolytica* серотип A1 та A6) великої рогатої худоби.

Протипоказання

Не вакцинувати хворих, інфікованих, ослаблених тварин та необроблених проти ендопаразитів, так як задовільну імунну відповідь можна отримати лише у здорових та імунокомпетентних тварин.

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 та одразу ж після цього ввести вакцину тварині.

Взаємодія з іншими засобами

Не рекомендовано використовувати інші вакцини і препарати впродовж 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 підшкірної ін'єкції в ділянці шиї.

Бустерна імунізація:

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 протягом 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 діб.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВП

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

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВП, 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

За рецептом. Застосовувати препарат може лише лікар (фельдшер) ветеринарної медицини.

Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності власника реєстраційного посвідчення

Интервет Интернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксmeer, Нідерланди.

Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності виробника

Виробник:

Интервет Интернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксmeer, Нідерланди.

Випуск серії:

Интервет Интернешнл 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-дослідний інститут з лабораторної діагностики та ветеринарно-санітарної експертизи (ДНДІЛДВСЕ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНДІЛДВСЕ направляють, відповідно до "Вказівки про порядок пред'явлення рекламцій на біологічні препарати, що призначені для застосування у

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00077-02-14
від

ветеринарній медицині” від 03.06.98 № 2 три нерозкриті флакони цієї серії препарату за адресою 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНДІЛДВСЕ.