

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

Bovilis® Bovipast RSP

Sığırlarda BRSV, PI-3 ve *Pasteurella (Mannheimia) haemolytica*'ya karşı inaktif aşı
Enjeksiyonluk Süspansiyon

BİLEŞİMİ

Her 5 ml'lik dozda:

Etkin madde:

- En az $10^{7.3}$ TCID₅₀ değerinde inaktif sığır Parainfluenza-3 (PI-3) virüsü, SF-4 Reisinger suşu: tavşanlarda hemagglütinasyon inhibe edici antikor titresinin en az referans serum için belirlendiği kadar indüksiyonu için yeterlidir*.
- En az $10^{5.5}$ TCID₅₀ İnaktif Sığır respiratuar sinsityal oluşturucu (BRS) virüsü, EV 908 suşu: tavşanlarda virüs nötralize edici antikor titresinin en az referans serum için belirlendiği kadar indüksiyonu için yeterlidir*.
- İnaktif *Pasteurella (Mannheimia) haemolytica* tip A1, suş 4/1: 9×10^9 bakteri.

*Üreticinin referans serumu

Adjuvan olarak alüminyum hidroksit ve Quil A içermektedir. Koruyucu olarak ise tiyomersal içermektedir.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Sığırlarda, sığır respiratuar sinsityal virüsünün (1 yaş gribi) neden olduğu klinik semptomları ve enfeksiyonu azaltmak, sığır Parainfluenza-3 virüsünün bulaşmasını azaltmak ve *Pasteurella (Mannheimia) haemolytica* tip A1 ve A6'nın neden olduğu (akut) enfeksiyon, mortalite, klinik semptomlar, akciğer lezyonları ve akciğer invazyonunu azaltmak ve aktif immünizasyon sağlamak amacıyla kullanılır.

Bağışıklık başlangıcı:

Primer aşılamanın tamamlanmasından 3 hafta sonra sığır respiratuar sinsityal (BRS) virüse (1 yaş gribi) karşı.

Sığır Parainfluenza-3 virüsüne (PI-3) karşı: Primer aşılamanın tamamlanmasından 6 hafta sonra.

M.haemolytica tip A1 ve A6'ya karşı: Primer aşılamanın tamamlanmasından 2 hafta sonra.

Bağışıklık süresi:

Pasteurella (Mannheimia) haemolytica tip A1 ve A6, BRS virüsü, PI-3 ile ilgili bağışıklık süresi deneysel olarak tespit edilmemiştir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

5 ml'lik doz boynun yan tarafına subkütan enjekte edilir.

Primer aşılama:

2 haftalıktan itibaren hayvanlar: 4 hafta arayla hayvan başına her seferinde bir doz olmak üzere iki kez aşılama.

Yeniden aşılama:

Her risk döneminden yaklaşık 2 hafta önce (örneğin taşıma, sürüye giriş, barınak değişikliği) hayvan başına bir doz ile tek aşılama.

Kullanımdan önce aşının oda sıcaklığına erişmesine izin verin (15°C - 25°C) ve iyice çalkalayın. Hızla enjekte edin. Aşı uygulamak için 1,5 - 2 mm çapında ve 10- 18 mm uzunluğunda iğneler önerilir.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN UYARILAR

Maternal antikorlar aşılamanın sonucunu olumsuz etkileyebilir.

Hayvanlarda kullanımına ilişkin özel uyarılar

Temel immünizasyon tam zamanında başlatılmalıdır, böylece risk döneminin başlangıcında bağışıklık tamamen oluşmuş olacaktır. Buzağların temel immünizasyonu, ahırlara alınmadan önce tamamlanmalı veya karantina altında barınma ünitesinde yapılmalıdır.

Bir kontrendikasyon olmadıkça, enfeksiyon baskısını en aza indirmek için sürünün tüm hayvanlarını aşılamanız önerilir. Hayvanların tek tek aşılanmaması, patojenlerin bulaşmasını ve hastalığın gelişimini hızlandırabilir.

Buzağların solunum yolu enfeksiyonları sıklıkla kötü hijyen ile ilişkilendirilir. Bu nedenle, genel hijyenin iyileştirilmesi aşılamanın etkisini desteklemek için önemlidir.

Gebelik ve laktasyon döneminde kullanım: Gebelik ve laktasyon sırasında kullanılabilir.

İSTENMEYEN ETKİLER

Laboratuvar ve saha çalışmaları:

Aşılamadan sonra geçici bir lokal aşılama reaksiyonu oluşabilir (aşırı durumlarda, uzunluğu 10 cm'ye varan dar uzun şişlikler). Genellikle bu şişlikler aşılamadan sonraki 2 veya 3 hafta içinde tamamen kaybolur veya önemsiz bir boyuta küçülür, ancak bazı hayvanlarda küçük lokal aşılama reaksiyonları aşılamadan sonra 3 aya kadar gözlemlenmeye devam edebilir. En fazla üç gün boyunca vücut ısısında geçici bir artış meydana gelebilir. Aynı zamanda, enjeksiyon bölgesinde boyun sertliği nedeniyle hareket etmede isteksizlik görülebilir. Zaman zaman aşırı duyarlılık reaksiyonları ortaya çıkabilir.

Pazarlanma sonrası raporlar:

Çok nadir durumlarda ölümcül olabilecek hassasiyet reaksiyonları meydana gelir.

Advers reaksiyonların sıklığı aşağıdaki şekilde tanımlanmıştır:

Çok sık (tedavi edilen 10 hayvanda 1'den fazlasında advers reaksiyon görülür)

Sık (tedavi edilen 100 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)

Bazen (tedavi edilen 1000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)

Seyrek (tedavi edilen 10,000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)

Çok nadir (izole edilmiş raporlar da dahil olmak üzere tedavi edilen 10,000 hayvanda 1'den az).

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Güvenlilik ve etkililikle ilgili mevcut veriler, bu aşının, 3 haftalıktan itibaren sığırlarda Bovilis IBR Marker Live ile aynı günde ancak karıştırılmadan uygulanabileceğini göstermektedir. Bu aşının yukarıda belirtilen üründen başka herhangi bir veteriner ilacı ile birlikte kullanımının güvenliliği ve etkililiği ile ilgili bilgi bulunmamaktadır. Bu aşının herhangi bir diğer veteriner ilaç öncesi veya sonrasında kullanımı ile ilgili olarak, duruma göre karar verilmelidir. Bağışıklık baskılayıcı ilaçlar, sadece immünokompetan hayvanlarda yeterli bağışıklık yanıtı elde edildiğinden, aşılamadan hemen önce veya hemen sonra kullanılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANDİTOT

Doz aşımı olduğu takdirde istenmeyen etkiler başlığında belirtilenler dışında başka bir semptom beklenmemektedir.

GİDALARDAKİ İLAÇ KALINTILARI HAKKINDA UYARILAR

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s): Sıfır (0) gündür.

KONTRENDİKASYONLAR

Yoktur.

GENEL UYARILAR

Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz. Raf ömrü geçmiş ve ambalajı hasarlı ürünleri satın almayınız ve kullanmayınız.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Bu ürünü yanlışlıkla kendinize enjekte ettiyseniz, hemen tıbbi yardım alın ve bu kullanma talimatını veya etiketi gösterin.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Aşı buzdolabında 2-8°C’de dondurulmadan, karanlıkta saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 28 aydır. Bir kez açıldıktan sonra şişe içerisindeki aşı 10 saat içerisinde kullanılmalıdır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmamış veteriner ürün veya atıkları yerel mevzuata uygun olarak imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

Kauçuk tıpa ve alüminyum sızdırmaz kapakla kapatılmış 50 ml’lik (Tip I) cam flakonlar içerisinde karton kutuda satışa sunulmaktadır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesiyle eczanelerde ve veteriner hekim muayenehanelerinde satılır.

PROSPEKTÜS ONAY TARİHİ: 1.11.2022

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİHİ: 16.10.2006

PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

İntervet Veteriner İlaçları Paz. ve Tic. Ltd. Şti.
Esentepe mah. Büyükdere cad. No: 199 Ofis bloğu Kat:13-14-15 Şişli/İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35 Boxmeer, 5831AN, Hollanda