

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
Bovilis® BVD
Sığır BVD virüs enfeksiyonlarına karşı inaktif aşı
Enjeksiyonluk süspansiyon

BİLEŞİMİ

1 doz (2 ml) aşıda;

Etkin madde:

İnaktif Sitopatojenik BVD virüs antijeni, En az 4.6 log₂ VN birim indükleyen 50
C86 suşu Elisa birimi*

* Potens testinde ölçülen ortalama virüs nötralize eden titre

Adjuvan: Alüminyum 3+ (Al-fosfat ve Al-hidroksit olarak)

Yardımcı madde: Metil parahidroksibenzoat (koruyucu)

İMMUNOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapötik grup: inaktif sığır viral diyare aşısı

ATCvet kodu: QI02AA01

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

BOVİLİS™ BVD, fötusu Bovine Viral Diarrhoea Virüsü (BVDV) nün neden olduğu transplasental enfeksiyona karşı korumak amacıyla 8 aylıktan büyük inek ve düvelerde aktif bağışıklık oluşturulması amacıyla kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Hedef tür olan sığırlarda (inek ve düve), her hayvana 2 ml kas içi enjeksiyon şeklinde uygulanmalıdır.

Önerilen aşılama programı

8 aylıktan büyük sığırlara uygulanmalıdır. İlk aşılama hayvanların ilk gebeliğinden yaklaşık 2 ay önce tek doz (2ml) yapılır. 2. aşılama ise 4 hafta sonra yapılır. Tek dozla (2ml) tekrar aşılama, her gebelikten yaklaşık 4 hafta önce uygulanmalıdır.

Geniş çiftlik idaresi söz konusu olduğunda ise alternatif bir aşı programı önerilir. Bovilis BVD (2ml)'nin ilk dozu 8 aylığın üstündeki tüm sığırlara uygulanır. 2.aşılama 4 hafta sonra yapılır. Bu ilk aşılamalardan sonra çiftlikteki tüm hayvanlar her 6 ayda bir tekrar aşılanır.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN UYARILAR

Sadece sağlıklı hayvanlar aşılanmalıdır.

GEBELİK, LAKTASYON VE YUMURTLAMA DÖNEMİNDE KULLANIM

Gebelik döneminde kullanılabilir.

İSTENMEYEN ETKİLER

Çok nadir durumlarda enjeksiyon yerinde on dört gün boyunca hafif bir şişlik gözlemlenebilir. Ayrıca çok nadir durumlarda geçici pireksi görülebilir.

İzole durumlarda anafilaktik şok dahil alerjik reaksiyonlar meydana gelebilir. Anafilaktik reaksiyon olması halinde antihistamin, kortikosteroid veya adrenalin vs. ile uygun tedavi önerilir.

Advers reaksiyonların sıklığı aşağıdaki şekilde tanımlanmıştır:

- Çok yaygın (tedavi edilen 10 hayvanda 1'den fazlasında advers reaksiyon görülür)
- Yaygın (tedavi edilen 100 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Yaygın olmayan (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 seyrek (izole edilmiş raporlar da dahil olmak üzere tedavi edilen 10,000 hayvanda 1'den az).

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Aşının diğer veteriner tıbbi ürünlerle eşzamanlı kullanımının etkinliği ve güvenliği konusunda herhangi bir bilgi yoktur. Aşıdan önce veya sonra diğer veteriner tıbbi ürünlerin uygulanması konusundaki karar vaka bazında verilmelidir.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

2 kat doz uygulaması sonucu görülen reaksiyonlar tek doz uygulamadan farklı değildir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Sıfır ‘0’ gündür.

KONTRENDİKASYONLAR

Bilinen bir kontrendikasyonu yoktur.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz. Kullanmadan önce ve 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

Aşılama sırasında genel iş güvenlik kurallarına uyulmalıdır (koruyucu maske, eldiven, gözlük kullanımı gibi). Kazara kendi kendine enjeksiyon durumunda derhal tıbbi yardım istenmeli ve ürünün prospektüsü ile doktora başvurulmalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

2-8 °C’de, ışıktan korunarak ve dondurulmadan saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 24 aydır. Açıldıktan sonra 10 saat içinde kullanılmalıdır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmamış ürün veya atık maddeler, tıbbi atık ürünlerine ilişkin ulusal mevzuatlara göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

İnaktif aşı, 2 ml’lik tek doz veya 10, 20, 50, 100, ve 250 ml’lik çok dozlu tip 1 cam şişelerde ya da nitril lastik tıpa ile kapatılıp numaralanmış alüminyum kapakla mühürlenmiş polietilen (PET) şişelerde, karton kutu içerisinde satışa sunulmaktadır.

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 06.06.2022

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ: 23.05.2006

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Intervet Veteriner İlaçları Paz. ve Tic. Ltd. Şti.

Esentepe mah. Büyükdere cad. No: 199 Levent 199 Ofis bloğu Kat:13-14-15 Şişli/İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

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