

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
BOVILIS® IBR MARKER INAC
Sığırların Enfeksiyöz Bovine Rhinotracheitis hastalığına karşı inaktif aşı
Enjeksiyonluk Süspansiyon

BİLEŞİMİ

1 doz (2 ml) aşıda;

Etkin madde:

İnaktif BHV-1 GK/D suşu6,1-11,1 log₂ VN birim indükleyen 60 ELISA birimi*/ doz

Adjuvan: Alüminyum hidroksit ve alüminyum fosfat içermektedir. Koruyucu olarak 2,4 mg formaldehit çözeltisi (%35) eklenmiştir.

*fare potens testinde

İMMUNOLOJİK ÖZELLİKLER

Bovilis® IBR Marker Inac, sığırların Bovine Herpes Virüs Tip 1'e (BHV-1) karşı aktif immünizasyonu için kullanılan inaktif adjuvanlı bir aşıdır. Aşı BHV-1 glikoprotein E antikorları oluşumuna sebep olmaz (marker aşı). Bu, ürün ile aşılanmış sığır ile BHV-1 saha virüsü ile enfekte olmuş sığır arasındaki ayrımı sağlar.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Sığırlarda BHV-1 enfeksiyonu sonucu meydana gelen klinik bulguların (pireksi) süresi ve yoğunluğunun azaltılmasının yanı sıra saha virüsünün replikasyon ve nazal saçılımını azaltmak amacıyla sığırların aktif immünizasyonu için kullanılmaktadır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Her hayvan için 2 ml kas içi enjeksiyon şeklinde uygulanır. 3 aylık ve daha büyük tüm sığırlar aşılanabilir.

Temel aşılama:

4 hafta ara ile iki enjeksiyon

Tekrar aşılama:

Her 6 ayda bir

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN UYARILAR

Sadece sağlıklı hayvanları aşılayın. Maternal antikorların varlığında etkinlik gösterilmemiştir.

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

İSTENMEYEN ETKİLER

Nadiren bir aşırı duyarlılık reaksiyonu meydana gelebilir. Bu tür durumlarda uygun semptomatik tedavi uygulanmalıdır. Enjeksiyon yerinde lokal bir reaksiyon meydana gelebilir.

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

İki kat uygulanması durumunda, tek doz uygulaması sonucu belirtilenler dışında bir etki beklenmemektedir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA YASAL ARINMA SÜRESİ

Et ve süt için 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.

Açıldıktan sonra aşı 8-10 saat içinde kullanılmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 24 aydır.

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, 5, 10, 25, 50 veya 100 doz içeren tip 1 cam veya polietilen (PET) şişelerde kauçuk tıpalı ve kodlu alüminyum kapaklı olarak satışı sunulmaktadır.

Her kutuda 1 veya 10 şişe bulunur

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 24.09.2021

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO: 17.10.2008

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 FİRMANIN ADI VE ADRESİ

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35 Boxmeer, 5831AN, Hollanda