

# Bovilis RINGVAC

## VETERİNER AŞI

TRICHOPHYTON VERRUCCOSUM SUŞU İÇERİR  
ENJEKSİYONLUK SÜSPANSİYON İÇİN LİYOFİLİZAT  
VE SOLVENT



### BİLEŞİMİ:

1 ml'lik kullanıma hazır aşı attenüe *Trichophyton verrucosum* LTF-130 suşunun,  $\geq 9 \times 10^6$ /ml ve  $\leq 21 \times 10^6$ /ml mikrokonidiasını içerir.

### ENDİKASYONLAR:

Enfeksiyon riski taşıyan ya da *Trichophyton verrucosum* tarafından meydana gelen dermatofitozdan muzdarip siğir veya buzağılarda aktif bağışıklık sağlamak amacıyla kullanılmaktadır. Tedavi edici aşılamaya, hastalığa ait klinik belirti gösteren hayvanların 2 kat daha hızlı iyileşmesi ile sonuçlanırken koruyucu aşılamaya, *Trichophyton verrucosum* tarafından meydana getirilen dermatofitozun klinik belirtilerinde azalma sağlamaktadır. Koruyucu immunité aşılamadan sonraki üç hafta içinde oluşur ve laboratuvar çalışmaları en az bir yıl devam eder. Saha denemeleri göstermiştir ki, eğer uygun sürü immunizasyonu yapıldıysa tekrar aşılamaya gerekli değildir.

### KONTRENDİKASYONLAR:

Ateşli olan ve/veya dermatofitoz dışındaki bir enfeksiyöz hastalığın semptomlarını gösteren hayvanlar ile kortikosteroid tedavisi görmüş hayvanlar, aşılamadan önce tutulmalıdır. İki aşılamaya arasında sonraki 3 haftaya kadarki sürede başka bir immünoprolifaktik ölçüm yapılamaz ve oral veya parenteral yolla herhangi bir antimikotik preparat uygulanamaz.

### İSTENMEYEN ETKİLER:

Hipersensitivite reaksiyonları görülebilir. Aşılamadan üç ila sekiz gün sonra, 3 hafta sonra yavaşça geçen ya da 3 aya kadar devam eden, enjeksiyon bölgesinde lokal şişkinlikler, kıllı dökülmesinin olduğu veya kabuklanma görülen alanlar  $-2 \text{ cm}^2$ 'ye kadar çaplı- gibi lokal reaksiyonlar görülebilir. Enjeksiyon bölgesinde deri altı veya kas içi doku değişimlerine rastlanmamıştır. Çoğunlukla terapötik kullanımdan sonra vücut sıcaklığı iki güne kadar  $2.5 \text{ C}^\circ$ 'ye kadar artabilir. Aşılamaya sırasında inkübasyon fazında bulunan hayvanlarda, aşılamaya rağmen hastalık gelişebilir. Yine de, derideki değişiklikler ikinci aşılamadan sonra yaklaşık dört hafta içerisinde iyileşir. Prospektüste belirtilen dışında bir yan etki ile karşılaşsanız, veteriner hekiminize danışınız.

### HEDEF TÜRLER:

Siğirler

### HER BİR HEDEF TÜR İÇİN DOZ, UYGULAMA YOLU VE METODU:

#### Uygulama:

10-14 günlük aralar ile, tercihen boynun yanına, kas içi enjeksiyon olarak uygulanır.

Doz:	Koruyucu doz:	Tedavi dozu:
	4 aylığa kadarki buzağılar: 2 ml	4 aylığa kadarki buzağılar: 5 ml
	Daha yaşlı hayvanlar : 4 ml	Daha yaşlı hayvanlar : 10 ml

### Temel aşılamaya

Sürünün tamamı 10-14 gün arayla iki enjeksiyonla aşılanmalıdır.

### Ek aşılamaya

Tüm sürünün aşılanmasından sonra, sadece yeni doğan buzağılar ya da ek olarak satın alınmış hayvanlar 10-14 günlük ara ile iki kez aşılanmalıdır. Eğer sürüdeki

tüm hayvanlar aşılanmışsa tekrar aşılamaya gerek yoktur.

Aşılı hayvanlar tam bir bağışıklık gelişmeden, *Trichophyton verrucosum*'un klinik belirtilerini gösteren, aşılanmamış hayvanlar ile bir araya konulmamalıdır. Aşılı sürüye katılacak hayvanlar ya dermatofitozdan arı olmalı ya da terapötik doz ile aşılanmalı ve tam bir iyileşme sağlanana kadar ayrı tutulmalıdır.

### Aşının hazırlanması:

Uygulamadan önce, liyofilizat solvent ile resüspandeye edilmelidir. İyi bir süspansiyon elde etmek için iyice karıştırılmalıdır. Son kullanma tarihinden sonra kullanılmayın.

### GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA YASAL ARINMA SÜRESİ:

Sıfır gün.

### TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ:

1 flakon liyofilize aşı 10 ml (5 doz) ya da 40 ml (20 doz) solvent ile birlikte karton kutuda satışa sunulmaktadır.

### MUHAFAZA ŞARTLARI ve RAF ÖMRÜ:

Çocukların göremeyeceği ve erişemeyeceği yerlerde muhafaza ediniz. Liyofilize aşı buzdolabında (+2 ve +8 °C) karanlıkta muhafaza edilir. Ürünün raf ömrü 24 aydır, uygun şekilde hazırlanmasından sonraki raf ömrü ise 6 saattir.

### UYARILAR:

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz. Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

### UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER:

Bovilis Ringvac gebelerde ve laktasyondaki hayvanlarda kullanıma uygundur. Her bir sonraki enjeksiyon için, hayvanın vücudunun diğer tarafı kullanılmalıdır. Uygulayıcının kazara kendisine enjekte etmesi durumunda, ürünün etiketi ile birlikte en yakın sağlık kuruluşuna başvurulmalıdır.

### ATIK VE KULLANILMAYAN ÜRÜNLERİN İMHASI:

Kısmen kullanılmış atık materyaller, ulusal gerekliliklere uygun olarak, uygun bir şekilde dezenfekte ederek; kaynatma, yakma yolu ile imha edilmelidir.

### PROSEKTÜSÜN SON ONAYLANDIĞI TARİHİ:

21.11.2017

### PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

Intervet Veteriner İlaçları Paz. ve Tic. Ltd. Şti.  
Esentepe Mah. Büyükdere Cad. No:199  
Levent 199 Ofis Bloğu Kat:13 34394  
Levent - İstanbul/Türkiye

### ÜRETİM YERİNİN ADI VE ADRESİ:

Benchmark Vaccines Limited  
4 Warner Drive Springwood Industrial Estate Braintree Essex CM7 2YW UK

### GIDA TARIM VE HAYVANCILIK BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİHİ:

01.12.2011



