

OVILIS® OVIPAST IRP



Pasteurella'ya karşı etkili koruma sağlayın¹

Koyunlar için Büyük Tehdit:

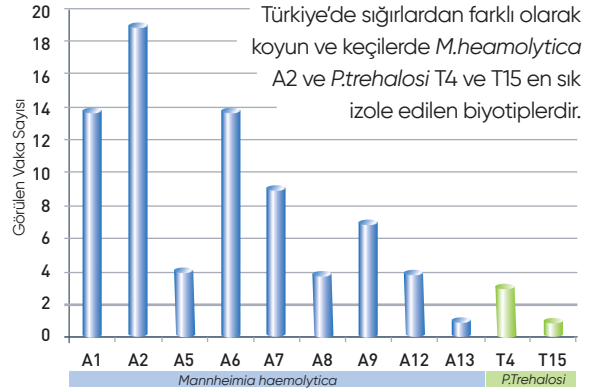
M. haemolytica ve *Bibersteinia (Pasteurella) trehalosi* ^(2,3,4)

Mannheimia haemolytica

- Doğumlarının ilk gününden itibaren kuzulardaki septisemik oluşumdan sorumludur.
- Mastitis vakalarının görülmesinde hazırlayıcı nedendir.
- Her yaştan hayvanda pulmoner hasara sebep olur.

Bibersteinia trehalosi

- Septisemik oluşumlara 3 ile 12 aylık arası kuzularda, özellikle sonbaharda zengin beslenme sebebiyle rastlanmaktadır.
- Her yaştan hayvanda pulmoner hasara sebep olur.



Ovilist Ovipast ile Etkili Aşılama

Küçükbaş hayvanlar için *Pasteurella*'ya karşı iyi bir koruma sağlamanın en önemli kriteri aşı kompozisyonunun *M. haemolytica*'nın A2 serotipi ve *P. trehalosi*'nin serotiplerini içermesidir. ⁽¹⁾

Aktif İçerik	Doz Miktarı
<i>M. haemolytica</i> (A1, A2, A6, A7, A9) ve <i>P. trehalosi</i> (T3, T4, T10, T15)	5*10 ⁸ /serotip
Alüminyum hidroksit Jel	400 mg
Tiyomersal	0.13 mg

OVILIS® OVIPAST IRP

3 haftalık yaştan itibaren uygulama ile **erken koruma** sağlar.⁽⁵⁾

Temel aşılardan sonra **yılda 1, tek doz uygulama** sayesinde kullanım kolaylığına sahiptir.⁽⁶⁾



Detaylı ürün bilgisi için QR kodu okutunuz!



IRP teknolojisi ile **çapraz koruma ve yüksek antikor seviyesi** sağlar.⁽⁷⁾

İhtiyaca uygun olarak **100 ml – 50 doz ve 500 ml – 250 doz** ambalajları mevcuttur.

SADECE HAYVAN SAĞLIĞINDA KULLANILIR

Ovilis® OVIPAST IRP
Enjeksiyonluk Süspansiyon
Veteriner Aşısı

BİLEŞİMİ: Alüminyum hidroksite adsorbe edilmiş, tamponlanmış fizyolojik tuzlu su içindeki *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica* (A1, A2, A6, A7 ve A9) *Pasteurella trehalosi*'nin (T3, T4, T10 ve T15) epidemiyolojik olarak en önemli serotiplerinden demir-regüle antijenleri ekspres eden formalinle öldürülmüş hücrelerini içeren opak sıvı aşısı. Koruyucu madde olarak tiyomersal içermektedir.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR: Koyunlarda *M. haemolytica* ve *P. trehalosi* tarafından oluşturulan pastörellozisin kontrolüne yardımcı olmak amacıyla aktif immunizasyon oluşturmak için kullanılmaktadır. Aşısı, minimum 3 haftalık yaştan itibaren tüm yaştaki koyunlarda pnömonik pastörellozisin kontrolünde ve sütlü kesilmiş besi ve damızlık koyunlarda sistemik pastörellozisin kontrolüne yardımcı olmak için kullanılabilir. Aşısı, yaşamlarının ilk 1-2 günü süresince yeterli kolostrum almak şartıyla, kuzularda pnömonik pastörellozisin kontrolüne yardımcı olmak için gebe koyunlarda kullanılabilir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU: Üç haftalıktan itibaren tüm koyunlar ve daha önce Ovilis Ovipast IRP ile aşılanmamış olanlar, her biri 2.0 ml olmak üzere 4-6 hafta ara ile 2 kez aşılanmalıdır. Daha sonra, en fazla 12 ay ara ile rapel enjeksiyonlar yapılmalıdır. Yetişkin damızlık koyunlarda, bu yıllık rapel enjeksiyonlar kuzulama öncesi periyotta, kuzulamadan 4-8 hafta öncesinde yapılmalıdır. Beklenen mevsimsel pastörellozis salgınlarından 2-3 hafta önce, Ovilis Ovipast IRP ile bir rapel enjeksiyon gerekebilir. Ovilis Ovipast IRP 3 haftalıktan küçük kuzularda kullanılmamalıdır. Aşısı, aseptik kurallara uyularak, üst boynun lateral tarafından deri altına enjekte edilmelidir.

KONTRENDİKASYONLAR/UYARILAR/YAN ETKİLER: Hayvan gruplarının herhangi birinde, az sayıda hayvanda immunolojik yetersizlik sonucu aşısı karşı cevap oluşmayabilir. Tatmin edici immun cevaplar sadece sağlıklı hayvanlardan elde edilir, büyüden başka bir enfeksiyonu veya metabolik bozukluğu olan hayvanların aşılanmasından kaçınılması önemlidir. Çoğu inaktif aşıda olduğu gibi, primer aşılama prosedüründe aşının ikinci dozundan sonraki 2 haftaya kadar önemli düzeyde immunité düzeyi beklenemez. Hayvanlara müdahale ederken, özellikle de yavru atımı ve metabolik bozuklukların tetiklenme riski olan gebeliğin son aşamasında stresten kaçınılmalıdır. Tüm aşılarda olduğu gibi, bazen aşırı duyarlılık reaksiyonları görülebilir. Aşısı bir adjuvan içermektedir ve çoğu adjuvanlı aşıda olduğu gibi, aşılama sonrasında 3-4 ay kadar sürebilen, küçük, geçici enjeksiyon bölgesi reaksiyonlarına neden olabilir.

REFERANSLAR: 1 - ABADIE, G., THIERY, R. Pasteurelloses des petits ruminants: actualité en matière de serotypage de *Mannheimia haemolytica* et de *Pasteurella trehalosi*. Revue Med. Vet. 2006, 157, 11, 530-534. 2 - İLHAN Z., KELES İ. : Biotyping and serotyping of *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica* isolated from lung samples of slaughtered sheep in Van region. Turk J. Vet. Anim. Sci. 2007; 31 (2): 157-161. 3 - KIRKAN Ş., KAYA Ö. Serotyping of *Mannheimia haemolytica* strains isolated from pneumonic lungs of sheep in the Aydın region of Turkey. Turk J. Vet. Anim. Sci. 29 (2005) 491-494. 4 - SANCHIS R., GUERRAULT G., ABADIE G., PELLET M.P. : Fréquence d'isolement des sérotypes de *Pasteurella haemolytica* chez les ovins et les caprins; étude de 230 souches. Rev. Méd. Vét., 1991, 142 (3), 201-205. 5 - GILMOUR N.J.L., SHARP J.M., DONACHE W., BURELLS C., FRASER J. : Serum antibody response of ewes and their lambs to *Pasteurella haemolytica*. Vet. Rec., 1980, 107 (22), 505-507. 6 - GILMOUR N.J.L., GILMOUR J.S. : Pasteurellosis of sheep. In: ADLAM C., RUTTER J.M.: *Pasteurella and pasteurellosis*. London, Academic press, 1989, 75-92. 7 - DONACHE W. : Bacteriology of bovine respiratory disease and the development of iron regulated protein vaccines against pasteurellosis, 5-6 novembre 2003. In: Institut Pasteur, Paris, France: Société Française de Buiatrie, 2003.

YASAL ARINMA SÜRESİ Yoktur

MUHAFAZA ŞARTLARI: Aşısı 2-8 °C'de karanlık ortamda muhafaza edilmelidir. Dondurulmaz.

FARMASÖTİK UYARILAR: Ambalaj üzerinde belirtilen son kullanma tarihinden sonra kullanmayınız.

GENEL UYARILAR

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

DİĞER BİLGİLER: Gebe koyunların aşılama zamanındaki nutrisyonel ve metabolik durumları son derece önemlidir. Şüphe edildiğinde, veteriner hekimen tavsiye istenmelidir. Diğer aşılarla aynı zamanda kullanmayın. Ovilis Ovipast IRP, bu aşının *Pasteurella* komponentlerinin üretimine yönelik yeni "IRP" teknolojisinin uygulanması ile sonlanan araştırma ve geliştirme çalışmaları ile geliştirilmiştir. Bu IRP komponentlerinin dahil edilmesi, etkinliğin artmasını ve aşısı içerisinde bulunmayan serotip A12 gibi serotiplere karşı çapraz koruma sağlamaktadır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

100 ml (50 doz) veya 500 ml (250 doz) aşısı içeren polietilen multidoz şişelerde satışa sunulmaktadır.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİHİ: 17.02.2012

PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

İntervet Veteriner İlaçları Paz. ve Tic. Ltd. Şti
Esentepe Mah. Büyükdere Cad. No:199
Levent 199 Ofis Bloğu Kat:13-14-15 Şişli/İstanbul

ÜRETİM YERİNİN ADI VE ADRESİ

I- Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35 Boxmeer, Hollanda
II- Intervet UK Limited
Walton Manor, Walton, Milton Keynes Buckinghamshire, MK7 7AJ Birleşik Krallık