

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

БіоБос IPT marker live, BioBos IBR marker live – вакцина жива маркована проти інфекційного ринотрахеїту великої рогатої худоби.

Склад

а) Ліофілізат

2 мл (одна доза) вакцини містять:

герпесвірус ВРХ тип 1, негативний, атенуований штам Bio-27: IBR gE – $10^{5,7} - 10^{7,5}$ ТЦД₅₀

Допоміжні речовини: середовище для ліофілізації.

1 мл середовища для ліофілізації містить:

TRIS	– 4,45 мг
хеталон II	– 2,87 мг
цукроза	– 13,75 мг
декстран 70	– 165 мг
вода для ін'єкцій	– до 1 мл

б) Розчинник А

1 мл розчинника А містить:

натрію хлорид	– 8,34 мг
калію хлорид	– 0,21 мг
натрію гідрогенфосфат додекагідрат	– 2,47 мг
калію дигідрогенфосфат	– 0,21 мг
вода для ін'єкцій	– до 1 мл

Фармацевтична форма

Ліофілізат та розчинник.

Імунобіологічні властивості

Вакцина призначена для активної імунізації великої рогатої худоби проти інфекційного ринотрахеїту, викликаного герпесвірусом ВРХ тип 1. Вакцина не викликає утворення антитіл проти глікопротеїну Е вірусу інфекційного ринотрахеїту (вакцина маркер), що дозволяє виділяти щеплених тварин від тварин, інфікованих польовим герпесвірусом ВРХ тип-1.

Стійкий імунітет розвивається через 7 днів після вакцинації інтраназальним методом, та 14 днів після внутрішньом'язової ін'єкції і триває протягом шести місяців після основної вакцинації.

Вид тварин

Велика рогата худоба.

Показання до застосування

Для активної вакцинації великої рогатої худоби проти інфекційного ринотрахеїту, викликаного герпесвірусом ВРХ тип 1.

Протипоказання

Не вакцинувати хворих тварин.

Застереження при застосуванні

Перед застосуванням невелику кількість розчинника необхідно додати у флакон із ліофілізатом та збовтати. Отриманий розчин повернути у флакон із розчинником, що залишився, та ретельно збовтати для отримання однорідної суспензії.

У випадку вакцинації інтраназальним методом необхідний об'єм розчиненої вакцини (із розрахунком по 1 мл розчиненої вакцини у кожен ніздрю) набрати шприцом з флакону, а потім голку замінити на аплікатор-розпилювач та застосувати вакцину.

Для вакцинації застосовують стерильне обладнання без слідів дезінфектантів.

Взаємодія з іншими засобами

Інформація стосовно нешкідливості та ефективності застосування вакцини з іншими ветеринарними препаратами відсутня.

Рішення щодо введення засобу з іншими ветеринарними препаратами приймає безпосередньо лікар ветеринарної медицини.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Без обмежень.

Інформація щодо введення вакцини бикам-заплідникам відсутня.

Спосіб застосування та дози

Вакцину застосовують у дозі 2 мл на голову інтраназальним методом або шляхом внутрішньом'язових ін'єкцій.

Метод застосування:

інтраназально: 2 мл вакцини у віці від 2 тижнів до 3 місяців;

внутрішньом'язово: 2 мл вакцини, починаючи з 3-місячного віку.

Для телят у віці від 2 тижнів вакцину застосовують з використанням інтраназального аплікатора.

Для кожної тварини рекомендується застосовувати новий аплікатор.

Основна вакцинація:

Тварин вакцинують двічі: 2 мл вакцини інтраназально у віці від 2 тижнів та у 3-місячному віці внутрішньом'язово.

Ревакцинація: однократне щеплення кожні 6 місяців.

Побічні ефекти

Відсутні.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВП

Уникати аутовакцинації. У випадку випадкового введення необхідно терміново звернутися до лікаря.

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВП, способи його знешкодження і утилізації

Невикористаний і протермінований препарат або використані порожні флакони повинні бути знешкоджені шляхом кип'ятіння впродовж 30 хвилин.

Термін придатності

2 роки. Розчинену вакцину необхідно використати впродовж 8 годин.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому темному місці при температурі від 2°C до 8°C. Розчинену вакцину зберігати при температурі нижче 25°C.

Упаковка

Вакцина випускається у скляних флаконах об'ємом 3 мл або 10 мл. Розчинник випускається у скляних флаконах об'ємом 10 мл або 50 мл. Флакони з вакциною та розчинником закриті гумовим корком, придатним для проколювання, та завальцьовані алюмінієвими ковпачками.

Розмір пакування:

Пластикові контейнери: 5 x 5 доз.

Картонні коробки: 1 x 25 доз.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення та виробника

Акціонерне товариство «Біовета», Коменського 212, 683 23, Івановіце на Гане, Чеська Республіка.

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-контрольний інститут біотехнології і штамів мікроорганізмів (ДНКІБШМ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНКІБШМ направляють, відповідно до «Вказівки про порядок пред'явлення рекламцій на біологічні препарати, що призначені для застосування у ветеринарній медицині» від 03.06.98 № 2, три нерозкриті флакони цієї серії препарату за адресою 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНКІБШМ.