

UPUTSTVO ZA UPOTREBU CZV TUBERCULIN PPD AVIAR

Injekciona solucija
Za veterinarsku upotrebu

Sastav:

Pročišćeni protein derivat kulture Mycobacterium avium , soj D4 ER	25.000 IU/ml
Phenol	0.5%
Glycerine	10%

Kao oboljenje dodana crvena bulka 2R.

Tuberkuloza goveda je klinički dijagnosticirana kod živih životinja na temelju odgođene hipersenzitivne reakcije pomoću pojedinačnog intradermalnog testa ubrizgavanjem samo Bovinog tuberkulina PPD ili pomoću uporednog intradermalnog testa ubrizgavanjem Bovinog tuberkulina PPD i Avijarnog tuberkulina PPD istovremeno.

Komparativni test je najtačnija metoda jer omogućuje razlikovanje specifične i nespecifične odgođene hipersenzitivnosti.

Indikacije i ciljane životinje:

Dijagnoza tuberkuloze kod goveda

- a) pojedinačni intradermalni test: ovaj test podrazumjeva pojedinačno ubrizgavanje Bovinog tuberkulina PPD.
- b) komparativni intradermalni test: podrazumjeva ubrizgavanje Bovinog tuberkulina PPD i ubrizgavanje Avijarnog tuberkulina PPD administriranih istovremeno.

Doziranje i administracija :

Doza: 0.1ml

Administracija: intradermalno ubrizgavanje sa specijalnom špricom u kožni nabor u određenom prostoru između prve i druge trećine vrata.

Mjerenje debljine kožnog nabora na mjestu uboda vrši se odmah i nakon 72 sata.

Interpretacija rezultata:

Pojedinačni intradermalni test :

a) Pozitivna reakcija:

Ako je povećanje kožnog nabora na vratu oko 4mm ili više na mjestu uboda , ili pojava kliničkih znakova kao što su difuzni edem, eksudacija, nekroza, bol ili inflamatorna reakcija limfatičnog područja ili ganglija.

b) Sumnjiva reakcija:

Ukoliko je primijećen jedan od pomenutih znakova ali je povećanje debljine kožnog nabora preko 2mm i ispod 4mm.

c) Negativna reakcija:

Povećanje debljine kožnog nabora je maksimalno do 2mm bez kliničkih znakova.

Životinje kod kojih je pojedinačna intradermalna reakcija dala sumnjive rezultate trebale bi biti podvrgnute drugoj tuberkulinizaciji nakon minimalnog perioda od 42 dana.

Životinje kod kojih druga tuberkulinizacija ne daje negativan rezultat moraju se smatrati kao pozitivno reaktivne.

Komparativni intradermalni test

a) Pozitivan:

Ukoliko je bovina reakcija veća od 4mm od avijarne reakcije ili usljed prisustva kliničkih znakova

b) Sumnjiv:

Pozitivna ili sumnjiva bovina reakcija i 1 do 4mm veća od avijarne reakcije i odsustvo kliničkih znakova.

c) Negativan:

Negativna ili pozitivna bovina reakcija ili sumnja ali jednaka ili manja od pozitivne avijarne reakcije ili sumnja i odsustvo kliničkih znakova u ostalim slučajevima.

Životinje koje u komparativnom testu daju sumnjive rezultate trebaju biti podvrgnute drugoj tuberkulinizaciji nakon minimalnog perioda od 42 dana.

Životinje kod kojih druga tuberkulinizacija ne daje negativan rezultat moraju se smatrati kao pozitivno reaktivne.

Kontraindikacije:

Ovaj test se ne smije ponavljati najmanje 42 dana od prvog da bi se izbjegle lažno pozitivne reakcije.

Sporedni efekti:

Nisu opisani

Karenca:

Nije obavezna.

Specijalna upozorenja za upotrebu:

Pridržavati se uobičajnih aseptičnih uslova.

Jednom otvorenu bočicu odmah iskoristiti.

Inokulirati u suhom i čistom prostoru, izbjegavajući kontaminaciju.

Koristiti sterilne šprice i igle.

Držati dalje od dosega djece.

Specijalna upozorenja za iskorištene bočice ili bočice sa neiskorištenim proizvodom:

Na kraju radnog dana , uništiti prazne bočice ili bočice sa neiskorištenim proizvodom spaljivanjem.

Upozorenje:

Čuvati na temperaturi između 2° do 8°C. Ne zamrzavati.

Izdavanje: na veterinarski recept.

Pakovanje:

Kutija 10 bočica od 5ml (10x50 doza)

Proizvođač: CZ Veterinaria, S.A. P.O.Box 16- Porrino (Pontevedra) 36400, Španija

Uvoznik za BiH: Bosna Vet doo Zenica, Goraždanska 36a, 72000 Zenica, BiH

Broj i datum rješenja izdatog za FBiH: UP-I-06-2-24/17-547/14 31.03.2014