

UPUTSTVO ZA UPOTREBU
CZV TUBERCULIN PPD BOVINA
Injekcionala solucija
Za veterinarsku upotrebu

Sastav:

Pročišćeni protein derivat kulture Mycobacterium bovis , soj AN 5 25.000 IU/ml
Sadrži Phenol

Indikacije i ciljane vrste:

Dijagnoza goveđe tuberkuloze temelji se na pojedinačnom intradermalnom testu što podrazumjeva pojedinačno ubrizgavanje bovinog PPD tuberkulina , ili na komparativnom intradermalnom testu koji podrazumjeva simulatanu primjenu pojedinačnog ubrizgavanja Avijarnog PPD tuberkulina i pojedinačnog ubrizgavanja Bovinog PPD tuberkulina.

Doziranje, način i administracija:

Doze

0.1ml

Administracija

Ubodno mjesto treba biti ošišano i očišćeno. Uzima se kožni nabor unutar ošišanog dijela između vrhova pstiju i palca i mjeri kutinometrom i bilježi rezultat . Doza tuberkulina treba biti ubrizgana intradermalno u dublji sloj kože u određeno područje između prve i druge trećine vrata. Pravilno ubrizgavanje može biti potvrđeno palpacijom male otekline veličine graška na svakoj strani uboda. Debljina kožnog nabora sa svake strane injiciranja treba biti mјeren 72 sata nakon ubrizgavanja i zabilježen.

Interpretacija rezultata:

Pojedinačni intradermalni test

- Pozitivan: ukoliko je primjećeno povećanje od 4mm ili više na strani ubrizgavanja ili pojava kliničkih znakova kao što su difuzni edem, eksudacija, nekroza, bol ili inflamacija limfatičnih područja u regiji limfnih čvorova.
- Sumnjiv: ukoliko nisu primjećeni klinički znakovi kao što su pomenuti pod a), ili ukoliko je povećanje debljine nabora veće od 2mm i manje od 4mm.
- Negativan: ukoliko povećanje kožnog nabora nije veće od 2mm bez kliničkih znakova.

Životinje sumnjive na pojedinačni intradermalni test trebaju biti ponovno testirane nakon minimalno 42 dana.

Životinje koje nisu negativne i pri slijedećem testiranju, trebaju biti smatrane pozitivnim na test. Životinje pozitivne na pojedinačno intradermalno testiranje mogu se izložiti intradermalnom komparativnom testu, ukoliko se sumnja na lažno pozitivnu reakciju ili smetnjama pri očitanju reakcije.

Intradermalni komparativni test:

- Pozitivan: pozitivna bovina reakcija koja je veća od 4mm od avijarne reakcije ili sa prisustvom kliničkih znakova.
- Sumnjiv: pozitivna ili sumnjiva bovina reakcija koja je od 1 do 4mm veća od avijarne reakcije bez prisustva kliničkih znakova.
- Negativan: negativna bovina reakcija, ili pozitivna ili sumnjiva bovina reakcija ali koja je jednaka ili manja od pozitivne ili sumnjive avijarne reakcije , bez kliničkih znakova u oba slučaja.

Životinje koje nisu negativne na drugo testiranje, trebaju se smatrati pozitivnim na test.

Kontraindikacije:

Test se ne smije ponavljati najmanje 42 dana nakon prvog da bi se izbjegli lažno pozitivni rezultati.

Štetne reakcije:

Nisu opisane.

Karenca:

Nema

Specijalna upozorenja za korištenje:

Pridržavati se uobičajnih aseptičnih uslova.

Jednom otvorenu bočicu odmah iskoristiti.

Promućkati prije upotrebe.

Držati van dosega djece.

U slučaju samoinjiciranja, potražiti medicinsku pomoć i pokazati uputstvo ili naljepnicu pakovanja ljekaru.

Specijalne mjere sa iskorištenim ili neiskorištenim proizvodom

Svaki neiskorišten proizvod ili otpadni material treba uništiti prema lokalnoj zakonskoj regulative - Zakon o upravljanju otpadom (sl.novine FBiH 33/03)

Specijalna upozorenja za čuvanje:

Čuvati i transportovati na temperaturi od +2° do +8°C. Ne zamrzavati.

Izdavanje: na veterinarski recept

Pakovanje:

Kartonska kutija : 10 boćica sa 5ml (10x50doza)

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 odobrenja: UP-I-06-2-24/17-548/14 31.03.2014