

Naziv

Bovilis BVD

Kvalitativni i kvantitativni sastav

Doza od 2 ml sadrži:

Aktivna tvar: Inaktivirani antigen citopatogenog BVD virusa, soj C-86, 50 Elisa jedinica (EU), koji inducira najmanje 4.6 log₂VN jedinica

Adjuvans: AL3+ (u obliku Al-fosfata i Al-hidroksida) 6-9 mg

Konzervans: Metil parahidroksibenzoat 3 mg

Tragovi antibiotika i telećeg seruma kao ostataka od proizvodnje antigena.

Indikacije za upotrebu:

Bovilis BVD je inaktivirana vakcina za aktivnu imunizaciju goveda protiv fetalne infekcije virusom goveđe dijareje (BVDV). Kod zdravih životinja neće se javiti nikakve kliničke reakcije na vakcinaciju. Može se osjetiti blago oteknuće na mjestu vakcinacije u trajanju od 1 do 2 sedmice.

Ciljna vrsta

Goveda u dobi 8 mjeseci i stariji.

Doziranje i način primjene

Svakoj životinji treba dati 2 ml vakcine intramuskularnom injekcijom.

Preporučeni program vakcinacije

Bovilis BVD treba dati govedima u dobi od osam mjeseci i starijima. Za primarnu vakcinaciju, životinjama treba dati jednu dozu (2 ml) otprilike 2 mjeseca prije prve steonosti, a zatim izvršiti dovakcinaciju (2 ml) 4 sedmice kasnije. Preporučuje se revakcinacija jednom dozom (2 ml), otprilike 4 sedmice prije svake naredne steonosti.

U slučaju ekstenzivnog stočarstva, preporučuje se alternativni program vakcinacije. Prva doza vakcine Bovilis BVD (2 ml) primjenjuje se na svim govedima starijim od 8 mjeseci, nakon čega se 4 sedmice kasnije vrši dovakcinacija. Nakon ovih primarnih vakcinacija, .

Napomena

Vakcinisati samo zdrava goveda. Prije upotrebe pustiti da se vakcina izjednači sa sobnom temperaturom (15-25°C). Prije upotrebe dobro protresti bočicu. Koristiti sterilnu opremu za ubrizgavanje. Ne miješati sa drugim vakcinama.

Karenca

0 dana.

Posebna upozorenja za čuvanje preparata

Čuvati od 2 do 8°C. Ne zamrzavati. Držati van dohvata djece.

Posebne mjere uništavanja neupotrebljenog preparata ili njegovih ostataka

Nakon upotrebe lijeka, isti se mora ukloniti po odredbama Zakona o upravljanju otpadom ("Službene novine Federacije BiH" broj 33/03).

Ostali podaci

Pakovanje: Bočica od jedne doze od 2 ml ili višedozna bočica od 10/20/50/100 ili 250 ml od stakla.

Način izdavanja: Na veterinarski recept.

Rok upotrebe: 18 mjeseci na 2 do 8°C.

ATC vet kod: QI02AA01

Broj i datum dozvole: UP-I-06-2-24/17-952/15 J.B.; od 10.11.2015

Naziv i adresa proizvođača

Intervet International BV, Boxmeer, Holandija

Naziv i adresa nosioca dozvole za stavljanje u promet lijeka

Intervet International, Predstavništvo za BiH, Tešanjaska 24 A, Sarajevo