

Uputstvo za upotrebu

Bovilis IBR marker live, živa atenuirana vakcina sa 1,2,5,10,25, 50 i 100 doza + diulent
(Unisol)

(za primjenu u veterinarstvu)

Proizvođač: Intervet International BV, Boxmeer, Holandija

Podnosilac zahtjeva: Intervet International bv, Predstavništvo za BiH

Adresa: Tešanjaska 24 A, Sarajevo

IME LIJEKA

Bovilis IBR marker live

KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Bovilis IBR marker live je živa atenuirana vakcina koja po dozi sadrži najmanje 5.7 log₁₀ TCID₅₀ Ge BHV-1 soj GK/D.

INDIKACIJE ZA UPOTREBU

Bovini Herpes Virus tip 1 (BHV-1) uzrokuje infekciju rinotraheitisa kod goveda. Bovilis IBR marker live služi za aktivnu imunizaciju goveda u cilju smanjenja jačine i trajanja kliničkih znakova uzrokovanih infekcijom sa BHV-1 i smanjenja ekskrecije terenskog virusa.

KONTRAINDIKACIJE

Nema.

CILJNA VRSTA

Goveda.

DOZIRANJE I NAČIN PRIMJENE

Za intranazalnu i intramuskularnu primjenu. Primjena nosnog sprejanja je preporučena za intranazalnu aplikaciju. Rastvoriti vakcinu neposredno prije upotrebe sa Unisolve (2 ml po dozi).

Metod primjene:

- Do 3 mjeseca starosti: intranazalno
- Od 3 mjeseca starosti i više: intranazalno ili intramuskularno

Program vakcinacije:

- Osnovna vakcinacija:

Vakcinisati svaku životinju od 3 mjeseca starosti pa nadalje, pojedinačnom dozom.

- Raspored rane zaštite:

Kad je prva vakcinacija data u dobi od 2 sedmice do 3 mjeseca, druga vakcinacija ide u dobi od 3-4 mjeseca.

- Revakcinacija:

Prva revakcinacija se daje 6 mjeseci nakon osnovne vakcinacije ili druge doze rane zaštite.

Sve ostale revakcinacije se rade periodično, jednom godišnje.

UPUTSTVO ZA PRAVILNU UPOTREBU

Koristiti prije isteka perioda za upotrebu označenom na pakovanju.

Treba paziti da se vakcina ne injicira sebi ili pomoćniku. U takvim okolnostima treba zatražiti savjet liječnika i pokazati mu upustvo. Cjepivo ne predstavlja opasnost kao izvor infekcije za ljude i druge životinje.

KARENCA

„0“ dana.

POSEBNA UPOZORENJA ZA ČUVANJE LIJEKA

Čuvati na tamnom mjestu na temperaturi od 2-8°C.

POSEBNE MJERE UNIŠTAVANJA NEUPOTREBLJENOG LIJEKA ILI OSTATAKA LIJEKA

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

BROJ I DATUM ODOBRENJA

UP-I-06-2-24/17-753/18 J.B.; od 25.06.2018. godine

OSTALI PODACI

Pakovanje: Kartonske kutije sa 1 do 10 bočica sa 1, 2, 5, 10, 25, 50 ili 100 doza po bočici i Unisolve otapalom.

Način izdavanja: Na veterinarski recept.

Rok upotrebe: 3 godine. Sadržaj otvorene bočice treba utrošiti unutar 3 sati od otvaranja.

ATC vet kod: QI02AD01

NAZIV I ADRESA PROIZVOĐAČA

Intervet International BV, Boxmeer, Holandija

NAZIV I ADRESA NOSIOCA DOZVOLE ZA STAVLJANJE U PROMET LIJEKA

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