

BOVITUBERCULIN 30.000
Suspenzija za intradermalnu primjenu
Za upotrebu u veterinarstvu

Sastav

1ml sadrži:

Tuberculinum Mycobacterium bovis min.30.000 I.U.

Pomoćne supstance:

Glicerol, fenol, purifikovana solucija stabilizata

Indikacija

Intravitalni dijagnostički preparat za dokazivanje tuberkuloze.

Kontraindikacije

Nema

Neželjene reakcije

Nema

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene na ovom uputstvu veterinar mora biti informiran i postupiti u skladu sa odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu ("Službene novine Federacije BiH"br. 15/98 i 70/08)

Ciljane vrste

Goveda, svinje, konji, ovce, koze, psi

Doziranje za svaku vrstu, put i način primjene

0,1 ml obavezno intradermalno

Preporučena šema vakcinacije

Goveda:

Mjesto inokulacije je područje vrata u prednjem rubu lopatice uz ganglij prescapularis.

Koža mora biti bez kroničnih promjena, jednako jaka sa mogućnošću stvaranja kožnih nabora.

Mjesto primjene tuberkulina - površina 2 x 2 cm treba biti potpuno ošišano i čisto. Na mjestu primjene između palca i kažiprsta se formira kožni nabor, a njegova debljina mjeri se kutinometrom i bilježe rezultati. Doza od 0,1 ml preparata aplicira se striktno intradermalno.

Potrebno je uočiti ispravnu intradermalnu primjenu – utvrditi stvaranje karbunkula na mjestu primjene. Ukoliko tuberkulin nije pravilno primijenjen intradermalno, moguće je ponoviti aplikaciju na istom mjestu u propisanoj dozi. Ako je koža oštećena tokom šišanja ili ako se promjene uoče prije primjene tuberkulina, potrebno je inokulirati tuberkulin na drugom mestu na istoj strani vrata, a prvo bitno mjesto se poništava šišanjem dlake

Rezultati očitavanja

Reakcija se razmatra 72 sata nakon inokulacije tuberkulina aspekcijom, palpacijom kože i mjeranjem kožnog nabora kutinometrom. Životinje koje nemaju promjene na mjestu inokulacije smatraju se negativnim. U slučaju da je na mjestu primjene određeno nadimanje kože, reakcioni broj se definiše uzimajući u obzir razliku debljine kože prije i nakon inokulacije.

a) *Negativna reakcija* – ako je utvrđeno ograničeno zadebljanje sa grubošću kožnog nabora maksimalno 2 mm, a nema kliničkih znakova kao što su difuzni ili ekstenzivni otok, eksudacija, nekroza ili upalna reakcija odgovarajućih ganglija

b) *sumnjiva reakcija* – ako je utvrđeno da nema kliničkih znakova navedenih u tački a) ali grubost kožnog nabora prelazi 2 mm, ali je niža od 4 mm.

c) *Pozitivna reakcija* – ako se uoče klinički znaci navedeni u tački a) ili ako grubost kožnog nabora na mjestu primjene prelazi 4 mm.

Ovce:

Tuberkulinizacija ovaca se izvodi na dorzalnoj strani ušne školjke nakon njenog šišanja.

Rezultati očitavanja

Reakcija se razmatra 48-72 sata nakon tuberkulinizacije.

Ako se na mjestu primjene uoče upalne promjene kao što su nadimanje, rezanje, bolnost i povećanje temperature kože, reakcija je pozitivna.

Koze:

Tuberkulinizacija se obavlja na vratu kao kod goveda.

Rezultati očitavanja

Reakcija se razmatra 48-72 sata nakon inokulacije. Ako se na mjestu primjene uoče upalne promjene poput nadimanja, rezanja, bolnosti i povećanja temperature kože, reakcija je pozitivna.

Svinje:

Tuberkulinizacija se izvodi na dorzalnoj strani ušne školjke.

Mjesto primjene je fleksija kože na prelazu od glave do dorzalnog dijela uha, na kraju 2-3 cm od osnove ušne školjke.

Rezultati očitavanja

Reakcija se razmatra 48 sati nakon tuberkulinizacije. Ako se na mjestu primjene pojavi karakterističano upalno nadimanje koji prati eritem ili centralnom nekrozom, reakcija je pozitivna. Kod pigmentiranih svinja kao glavni simptom potrebno je smatrati upalni otok kože sa mogućom nekrozom. U uzgoju bez tuberkuloze, otok prečnika do 20 mm smatra se pozitivnom reakcijom, a otok prečnika 10-20 mm sumnjivim rezultatom. U uzgoju, gdje je konstatovana tuberkuloza, veličina upalnih promjena do 10 mm smatra se pozitivnim rezultatom, a upalne promjene do 10 mm sumnjivom reakcijom.

Konji:

Tuberkulin se intradermalno aplicira u predjelu vrata.

Rezultati očitavanja

Reakcija se razmatra 72 sata nakon primjene tuberkulina

Dijagnostički značaj pripisuje se samo negativnom rezultatu – na mjestu inokulacije ne dolazi do upalne reakcije.

Psi:

Tuberkulin se inokulira na dorzalnoj strani ušne školjke nakon njenog sišanja.

Rezultati očitavanja

Reakcija se smatra 24 - 48 sati nakon inokulacije. Dijagnostički značaj pripisuje se samo negativnom rezultatu – na mjestu inokulacije ne dolazi do upalne reakcije.

Savjeti za ispravnu primjenu

Koristiti sterilne šprice i igle

Karenca

“0” dana

Specijalni uslovi čuvanja

Držati u frižideru 2-8 °C.

Držati na suhom mjestu.

Držati zaštićeno od sunca.

Držati van vida i dohvata djece.

Ne koristiti veterinarsko medicinski proizvod nakon isteka roka trajanja navedenog na etiketi.

Specijalna upozorenja

Strana aplikacije mora biti detaljno dezinfikovano radi sprečavanja nespecifičnih promjena

Interakcije sa drugim formama medicinskih proizvoda i drugi oblici interakcija

Nemojte davati lijekove koji negativno utiču na imunološki odgovor prije upotrebe dijagnostičkog sredstva.

Specijalna upozorenja za neupotrebljene veterinarske proizvode ili otpadni materijal

Svaki neiskorišteni veterinarski proizvod ili otpadni materijal treba biti uništen sa zakonski propisanom procedurom (Zakon o upravljanju otpadom Sl.novine FBiH br.33/03).

Veličina pakovanja

Boćice sa sadržajem 1 x 5 ml, 10 x 5 ml, 1 x 10 ml, 10 x 10 m

Rok upotrebe:

1 godina

Način izdavanja

Lijek se ne izdaje.

Primjena: Primjenu vrši doktor veterinarske medicine ili diplomirani veterinar (*"Ad manum
veterinarii"*)

Broj i datum odobrenja: UP-I-06-2-20/21-4540/23 J.B; od 13. novembra 2023. godine

Proizvodač

Pharmagal Bio spol. s.r.o., Murgašova 5, 949 01 Nitra, Slovačka republika

Uvoznik za BiH

Bosna Vet doo Zenica, Goraždanska 36a 72000 Zenica, tel: 032/423-196