

BOVIMUN MAST, БОВІМУН МАСТ**вакцина проти маститу корів полівалентна, інактивована.**

СКЛАД	Одна доза вакцини (5,0 мл) містить: Активуючі компоненти (до інактивації): <i>Streptococcus agalactiae</i> , штам St.ag-19 ≥ 8,0 lg KYO* <i>Streptococcus uberis</i> , штам St.ub-19 ≥ 8,0 lg KYO <i>Staphylococcus aureus</i> , штам St.ap.au-19 ≥ 8,0 lg KYO <i>Escherichia coli</i> , штам UA J5 ≥ 9,0 lg KYO *Колонієутворюючі одиниці.
ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА	Суспензія.
ІМУНОБІОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ	У вакцинованих тварин через 8-10 діб після двократного введення формується захисна імунна відповідь до вищезазначених збудників інфекційних маститів, що зберігається до 6 місяців. Вакциновані корови через молозиво передають імунoglobulіни, що захищають новонароджених телят від зазначених інфекційних збудників.
ВИД ТВАРИН	Велика рогата худоба.
ПОКАЗАННЯ ДО ЗАСТОСУВАННЯ	Профілактика клінічних та субклінічних маститів великої рогатої худоби, загострення субклінічних форм маститів і переведення їх в клінічну форму з метою лікування, а також для профілактики післяпологових ендометритів визначених зазначеними збудниками.
ПРОТИПОКАЗАННЯ	Не встановлені.
ЗАСТЕРЕЖЕННЯ ПРИ ЗАСТОСУВАННІ	Перед використанням вакцину підігрівають до температури 20-25 °C та ретельно струшують. Не дозволяється вакцинувати клінічно хворих тварин та у стані виснаження.
ВЗАЄМОДІЯ З ІНШИМИ ЗАСОБАМИ	Не вивчалась. Не змішувати з лікарськими та профілактичними препаратами в т.ч. компонентами інших серій вакцини «BOVIMUN MAST, БОВІМУН МАСТ - вакцина проти маститу корів полівалентна, інактивована».
ОСОБЛИВІ ВКАЗІВКИ ПРИ ВАГІТНОСТІ, ЛАКТАЦІЇ	Вакцинувати вагітних тварин згідно рекомендованих строків. Лактуючих корів вакцинують без обмежень.
СПОСІБ ЗАСТОСУВАННЯ ТА ДОЗИ	Вакцинацію проводять внутрішньом'язовим введенням по 5,0 мл в ділянку круп одним із зазначених методів: <i>Килимовий метод</i> (для зменшення бактеріального навантаження на тварин) використовують якщо вакцину в господарстві застосовують вперше. Корів вакцинують двічі з інтервалом 2-3 тижні. Після чого переходять до планової вакцинації поголів'я. <i>Плановий метод</i> . Перше введення вакцини проводять за 6-5 тижнів до отелення, друге введення - за 4-3 тижні до отелення, третє введення - через 7-8 тижнів після отелення. Вакцинації необхідно повторити при кожній тільності.
ПОБІЧНІ ЕФЕКТИ	В окремих випадках можливе короткотривале підвищення температури тіла на 1 °C, а на місці введення може виникнути незначна припухлість, що зникає на 2-3 добу без лікування.

ПЕРІОД ВИВЕДЕННЯ (КАРЕНЦІЇ)	Нуль діб. Продукти забою, м'ясо та молоко від вакцинованих тварин реалізують без обмежень незалежно від термінів вакцинації.
СПЕЦІАЛЬНІ ЗАСТЕРЕЖЕННЯ ДЛЯ ОСІБ І ОБСЛУГОВУЮЧОГО ПЕРСОНАЛУ, ЯКІ ЗАСТОСОВУЮТЬ ВІП	При роботі з вакциною необхідно дотримуватися загальних правил асептики, особистої гігієни і техніки безпеки, передбачених при роботі з лікарськими засобами для тварин. У разі випадкової самоін'єкції необхідно негайно звернутись за медичною допомогою, маючи при собі листівку-вкладку на даний препарат.
ОСОБЛИВІ ЗАХОДИ БЕЗПЕКИ ПРИ ПОВОДЖЕННІ З НЕВИКОРИСТАНИМ ВІП, СПОСОБИ ЙОГО ЗНЕШКОДЖЕННЯ І УТИЛІЗАЦІЇ	Не використану вакцину з закінченим терміном дії, шприці з голками необхідно знезаразити кип'ятінням впродовж 30 хвилин.
ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ	18 місяців. Після першого відбору вакцини протягом 3-х годин
УМОВИ ЗБЕРІГАННЯ І ТРАНСПОРТУВАННЯ	Зберігати та транспортувати в темному, недоступному для дітей місці за температури від 2 до 8 °С. При довготривалому зберіганні можливе утворення незначного осаду, що при струшуванні легко розбивається у гомогенну суспензію. Не заморожувати.
УПАКОВКА	Скляні або пластикові флакони закриті гумовими пробками та обкратані алюмінієвими ковпачками, що містять 2, 10 або 20 доз вакцини. Флакони упаковані в картонні коробки.
НАЗВА ТА МІСЦЕЗНАХОДЖЕННЯ ВЛАСНИКА РЕЄСТРАЦІЙНОГО	ТОВ «БІОТЕСТАЛБ» 08600, Київська обл., м. Васильків, вул. Володимирська, 57-А, Україна, тел.: +38 044 339-99-51
НАЗВА ТА МІСЦЕЗНАХОДЖЕННЯ ВИРОБНИКА (ВИРОБНИКІВ)	ТОВ «БІОТЕСТАЛБ» 08600, Київська обл., м. Васильків, вул. Володимирська, 57-А, Україна, тел.: +38 044 339-99-51
ПРАВИЛА ВІДПУСКУ	Без рецепта.
ДОДАТКОВА ІНФОРМАЦІЯ	Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-контрольний інститут біотехнології і штамів мікроорганізмів (ДНКІБШМ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНКІБШМ направляють, відповідно до "Вказівки про порядок пред'явлення рекламаций на біологічні препарати, що призначені для застосування у ветеринарній медицині" від 03.06.98 № 2 три нерозкриті флакони цієї серії препарату за адресою 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНКІБШМ.