

BOVIMUN NEO, БОВІМУН НЕО



вакцина проти ротавірусної, коронавірусної інфекції, ешерихіозу та клостридіозу ВРХ, інактивована

СКЛАД	Одна доза вакцини (2,0 мл) містить: Активуючі компоненти (до інактивації): ротавірус великої рогатої худоби, штам RP-182 $\geq 7,0 \lg \text{ТЦД}_{50}$; коронавірус великої рогатої худоби, штам CV-315 $\geq 256 \text{ ГАО}$; Escherichia coli, штам EC18 $\geq 9,0 \lg \text{КУО}$; Clostridium perfringens тип C, штам Cl.p.-19, анатоксин $\geq 20,0 \text{ МО}$ Допоміжні речовини: - ад'ювант – аеросил А-300 $\leq 10 \text{ мг}$. - інактивант – формальдегід $\leq 0,05 \text{ мг}$.
ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА	Суспензія.
ІМУНОБІОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ	Дія препарату полягає у формуванні специфічного імунітету до збудників ротавірусної інфекції, коронавірусної інфекції, ешерихіозів та клостридіозів великої рогатої худоби в організмі вакцинованих корів (або нетелів) після імунізації. Антитіла, що утворились, передаються колострально з молозивом і забезпечують пасивний захист новонароджених телят від ротавірусної інфекції, коронавірусної інфекції, ешерихіозів та клостридіозів до 45 діб життя. Вакцина лікувальними властивостями не володіє.
ВИД ТВАРИН	Велика рогата худоба.
ПОКАЗАННЯ ДО ЗАСТОСУВАННЯ	Профілактика у новонароджених телят діареї викликаной ротавірусною, коронавірусною інфекцією, ешерихіями колі, що мають фактор адгезії K99, та клостридіями перфрінгенс типу С.
ПРОТИПОКАЗАННЯ	Вакцину застосовують лише клінічно здоровим тваринам. Забороняється вакцинувати виснажених тварин та таких, які перебувають у стресовому стані, викликаному транспортуванням, впливом екстремальних умов зовнішнього середовища, уражених гельмінтами, або у іншому імуносупресивному стані. Напружена імунна відповідь може бути відсутньою якщо вакцина була застосована не відповідно до листівки вкладки.
ЗАСТЕРЕЖЕННЯ ПРИ ЗАСТОСУВАННІ	Необхідно дотримуватись правил асептики. Вакцина у флаконі має бути використана впродовж 3 годин з моменту першого відбору.
ВЗАЄМОДІЯ З ІНШИМИ ЗАСОБАМИ ТА ІНШІ ФОРМИ ВЗАЄМОДІЇ	Немає відомостей щодо безпечності та ефективності застосування препарату з іншими засобами, тому не рекомендується одночасне застосування вакцини БОВІМУН НЕО з іншими лікувальними та/або профілактичними препаратами.
ОСОБЛИВІ ВКАЗІВКИ ПРИ ВАГІТНОСТІ, ЛАКТАЦІЇ ЧИ НЕСУЧОСТІ	Вакцину застосовують тільки коровам та нетелям в рекомендованих дозах
СПОСІБ ЗАСТОСУВАННЯ ТА ДОЗИ	Перед вакцинацією флакон з вакциною необхідно підігріти до температури 20 – 25 °С та ретельно збовтати. Вакцину застосовують внутрішньом'язово в круп по 2 мл, дотримуючись правил асептики. Первинна вакцинація: вакцину вводять тільки коровам (нетелям) двократно в дозі 2 мл з інтервалом приблизно 3 тижні таким чином, щоб друга доза (2 мл) вводилась за 6-3 тижні до отелу. Ревакцинація: рекомендується однократна імунізація тільки корів за 6-3 тижні до отелення в дозі 2,0 мл. Рівень захисту телят залежить від часу виплоювання, якості та кількості молозива, тому необхідно звернути особливу увагу на забезпечення телят достатньою кількістю молозива від вакцинованих корів.

СПОСІБ ЗАСТОСУВАННЯ ТА ДОЗИ	Перші порції молозива після отелення випоюють новонародженим телятам не пізніше 6 годин після народження. Далі молозиво від вакцинованих корів, отримане в перші 6-8 видювань після отелення, рекомендується збирати та зберігати в охолоджену (за температури 2-8 °C) або в замороженому стані. Підігрів або розморожування молозива проводять за температури не вище 42 °C. Збірне молозиво від вакцинованих корів (6-8 видювань) рекомендується додавати кожному теляті по 2,5-3,5 л/добу протягом перших двох тижнів життя. Лікувальними властивостями вакцина не володіє.
ПОБІЧНІ ЕФЕКТИ	У окремих тварин, впродовж перших трьох днів після вакцинації, може спостерігатися короткочасне підвищення температури тіла на 0,5-1,0 °C, можливе утворення незначної припухлості в місці ін'єкції, яке зникає без лікування впродовж 3 - 4 днів. В окремих випадках, може спостерігатися анафілактична реакція. При цьому рекомендоване використання антигістамінних препаратів, адреналіну або його аналогів з наступною підтримуючою терапією.
ПЕРЕДОЗУВАННЯ (СИМПТОМИ, НЕВІДКЛАДНІ ЗАХОДИ)	Введення двох доз препарату, не має негативного впливу на тварин. В окремих випадках, на місці введення вакцини може спостерігатися припухлість, яка зникає без лікування.
ПЕРІОД ОЧІКУВАННЯ	Нуль днів.
СПЕЦІАЛЬНІ ЗАСТЕРЕЖЕННЯ ДЛЯ ОСІБ І ОБСЛУГОВУЮЧОГО ПЕРСОНАЛУ, ЯКІ ЗАСТОСОВУЮТЬ ВІП	Дотримуватись правил асептики та антисептики, правил роботи з тваринами. У випадку 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 ТА УТИЛІЗАЦІЇ	Необхідно дотримуватись правил асептики, особистої гігієни та техніки безпеки при поводженні з невикористаною вакциною. Залишки не використаної вакцини, вакцину з закінченим терміном придатності, шприци та голки необхідно знезаразити кип'ятінням впродовж 30 хвилин.
ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ	18 місяців. Вміст флакону необхідно використати впродовж 3-х годин після відкриття флакону.
УМОВИ ЗБЕРІГАННЯ І ТРАНСПОРТУВАННЯ	В темному, не доступному для дітей місці при температурі від 2 до 8 °C. Не заморожувати!
УПАКОВКА ТА ФАСУВАННЯ	Флакони зі скла або пластику, закупорені гумовими пробками та обкатані алюмінієвими ковпачками, що містять 5, 25 або 50 доз препарату.
НАЗВА ТА МІСЦЕЗНАХОДЖЕННЯ ВЛАСНИКА РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ.	ТОВ «БІОТЕСТЛАБ» 08600, Київська обл., м. Васильків, вул. Володимирська, 57-А, Україна тел.: +38 044 339-99-51
НАЗВА ТА МІСЦЕ ЗНАХОДЖЕННЯ ВИРОБНИКА (ВИРОБНИКІВ)	ТОВ «БІОТЕСТЛАБ» 08600, Київська обл., м. Васильків, вул. Володимирська, 57-А, Україна тел.: +38 044 339-99-51
ПРАВИЛА ВІДПУСКУ	Без рецепту
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 реклаमाцій 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.