

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Bovilis Vista Once SQ

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru Dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect, s-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.
Intervet International B.V. Wim de Korverstr. 35, 5831 A.N Boxmeer,
Olanda.

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

Bovilis Vista Once SQ – vaccin viu liofilizat pentru bovine.

Substanța activă:

- IBR $\geq 10^3,6$ TCID₅₀
- BVD1 $\geq 10^3,8$ TCID₅₀
- BVD2 $\geq 10^3,5$ TCID₅₀
- PI3 $\geq 10^5,1$ TCID₅₀
- BRSV $\geq 10^3,8$ TCID₅₀
- Mannheimia haemolytica $\geq 1 \times 10^6$ UFC
- Pasteurella multocida $\geq 8 \times 10^5$ UFC.

*Produsul poate conține streptomycină reziduală din mediul de cultură bacteriană (factor de creștere necesar) și penicilină/streptomycină reziduală din mediul de cultură celulară (conservant în timpul propagării virusului).

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Pentru imunizarea activă a bovinelor împotriva: virusului rinotraheitei infecțioase bovine (IBR), virusului diareei (BVD) de tip 2 și virusului sincitial respirator bovin (BRSV); și ca ajutor în combaterea bolii cauzate de virusul diareei virusului bovin (BVD) tip 1, virusului parainfluenza 3 (PI3), *Mannheimia haemolytica* și *Pasteurella multocida*.

Durata imunității (DOI) a fost demonstrată a fi de cel puțin 1 an pentru IBR și BVD (tipurile 1 și 2) și de cel puțin 16 săptămâni pentru *Mannheimia haemolytica* și *Pasteurella multocida*.

În plus, Vista Once SQ este destinat vaccinării vacilor sănătoase și a junincelor înainte de reproducere ca ajutor în prevenirea infecției fetale, inclusiv viței infectați persistent cauzăți de BVD (tipurile 1 și 2); și ca ajutor în reducerea avortului datorat IBR.

S-a demonstrat că durata imunității reproductive (DOI) este de cel puțin 217 zile pentru IBR și de cel puțin 206 zile pentru BVD (tipurile 1 și 2).

4. CONTRAINDICAȚII

Nu vaccinați animalele cu boli intercurente, infestate masiv cu paraziți sau care prezintă o stare generală proastă, deoarece un răspuns imun satisfăcător va fi obținut numai la animalele sănătoase și imunocompetente.

5. REACȚII ADVERSE

Dacă apare o reacție anafilactică, tratați cu epinefrină. Pot apărea reacții tranzitorii ușoare la locul injectării.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine cu vârsta de 3 luni sau mai mult.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Doza: 2 ml

Mod de administrare:

Administrare subcutanată, în regiunea gâtului.

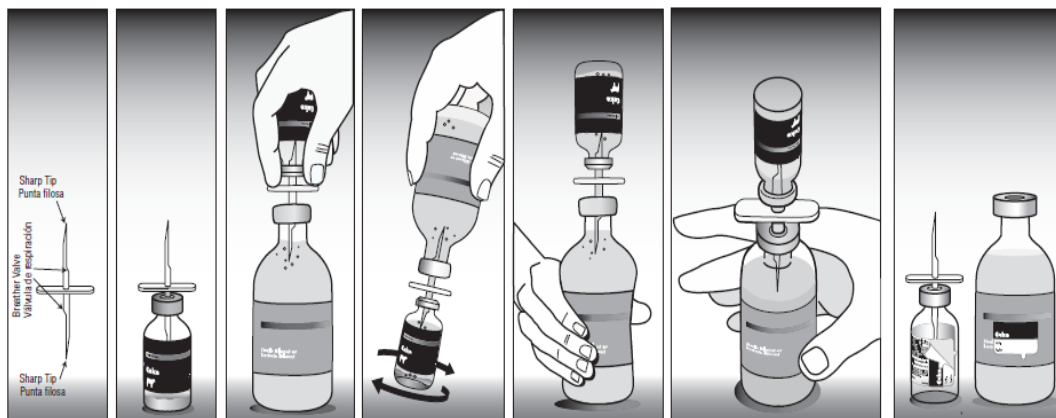
Reguli de amestecare:

Prezentarea a câte 5 și 10 doze:

- Rehidratați flaconul liofilizat de Bovilis Vista Once SQ cu diluantul inclus.
- Se amestecă bine flaconul reconstituit.

Prezentarea a câte 50 și 100 doze:

- Rehidratați flaconul liofilizat al Bovilis Vista Once SQ cu o parte din diluantul închis folosind acul de transfer furnizat.
- Se agită bine flaconul reconstituit și se transferă vaccinul rehidratat în flaconul cu diluant și se amestecă bine flaconul reconstituit.
- Îndepărtați eticheta de pe flaconul de Bovilis Vista Once SQ și lipiți-o pe flaconul cu diluant care acum conține tot vaccinul.



8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne – 21 zile.

Lapte – 0 zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se depozita și transporta la temperaturi de refrigerare (2° - 8°C), ferit de lumină.

A nu se congela.

A nu se folosi după data de expirare înscrisă pe etichetă.

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

10.PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare. Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11.ATENȚIONĂRI SPECIALE

Nu se cunosc incompatibilități.

Nu se recomandă amestecul cu alte medicamente veterinare.

12.PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani din data producerii.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13.STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

14.NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacoane din sticlă de 5, 10, 50 sau 100 doze, închise cu dopuri din cauciuc și sigilate cu capac de aluminiu.

Diluant în flacoane de sticlă sau plastic de 10 ml, 20 ml, 100 ml și 200 ml.

15.DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL" Zoofarmagro", m.Chișinău, str.Camenița 4a; tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru