

## Листівка-вкладка

### Назва ветеринарного препарату

Бовіліс® ІБР маркер жива, Bovilis® IBR marker live – вакцина маркована ліофілізована проти інфекційного ринотрахеїту великої рогатої худоби.

### Склад

Одна доза (2 мл) вакцини містить

Активнодючу речовину:

gE BHV-1 (герпесвірус великої рогатої худоби першого типу), штам GK/D  $\geq 5,7 \log_{10}$  TCID<sub>50</sub>.

До вакцини додається розчинник «Унісолв» (Unisolve).

### Фармацевтична форма

Ліофілізат та розчинник.

### Імунобіологічні властивості

Вакцина стимулює вироблення активного імунітету проти герпесвірусу великої рогатої худоби першого типу (BHV-1). Зростання титру у серонегативних тварин спостерігається на 4 день після вакцинації при інtranазальному введенні та на 7 день при внутрішньом'язовому. Вакцина не стимулює продукції антитіл до глікопротеїну E BHV-1 (маркер вакцини). Це дозволяє розрізняти тварин вакцинованих Бовіліс® ІБР маркер жива та уражених польовим герпесвірусом великої рогатої худоби першого типу.

### Вид тварин

Велика рогата худоба.

### Показання до застосування

Герпесвірус ВРХ типу 1 (BHV-1) є етіологічним фактором інфекційного ринотрахеїту ВРХ. Вакцину Бовіліс® ІБР маркер жива застосовують у неблагополучних або загрозливих щодо інфекційного ринотрахеїту господарствах для активної імунізації ВРХ з метою зменшення інтенсивності та тривалості клінічних проявів викликаних BHV-1 вірусом та зменшення виділення польового віrusу.

### Протипоказання

Немає.

### Застереження при застосуванні

Вакцинувати лише клінічно здорових тварин. Перед використанням флакон із препаратом добре струсити. Використовувати стерильне обладнання без домішок дезінфектантів.

Материнські антитіла можуть негативно впливати на результат вакцинації. Ріст імунітету серонегативних тварин спостерігається на 4-й день після вакцинації при інtranазальному та на 7 день при внутрішньом'язовому введенні. Немає даних щодо безпечності застосування вакцини бугаям-плідникам.

### Взаємодія з іншими засобами

Наявні дані щодо безпеки та ефективності, у телят починаючи з 3-тижневого віку демонструють, що вакцину можна застосовувати в той же день, але не змішуючи з вакциною Бовіліс® Бовіпаст РСП.

Наявні дані щодо безпеки та ефективності демонструють, що при ревакцинації, вакцину Бовіліс® ІБР маркер жива можна застосовувати у комбінації з вакциною Бовіліс® БВД.

Немає даних щодо безпеки та ефективності цієї вакцини при застосуванні з будь-яким іншим ветеринарним лікарським засобом, окрім продуктів, зазначених вище. Тому рішення про використання цієї вакцини до або після будь-якого іншого ветеринарного лікарського засобу має прийматися в кожному конкретному випадку. Не застосовувати разом з імунодепресантами.

### Особливі вказівки при вагітності, лактації

Вакцина може застосовуватись протягом тільності та лактації.

### Спосіб застосування та дози

Перед введенням вакцину розчинити розчинником «Унісолв» (2 мл розчинника на одну дозу вакцини).

Кількість доз у флаконі	Необхідний об'єм (мл) розчинника
1	2
2	4
5	10
10	20
25	50
50	100
100	200

**Метод введення:**

- телята віком до 3-х місяців: інTRANАЗАЛЬНО (1 мл в кожну ніздрю);
- телята віком 3 місяці і старше: інTRANАЗАЛЬНО/ВНУТРІШНЬОМ'ЯЗОВО.

Для інTRANАЗАЛЬНОГО введення рекомендується використовувати спеціальні насадки.

**Програма вакцинації**

**Базова імунізація:**

- телята віком 3 місяці і старше: разова вакцинація однією дозою на тварину.

**Програма раннього захисту:**

- телята віком до 3-х місяців: дворазова вакцинація однією дозою. Перша у віці 2 тижні і старше, друга у віці 3-4 місяці.

**Ревакцинація:**

Перша ревакцинація однією дозою вакцини проводиться через 6 місяців після базової вакцинації/ друга доза за програмою раннього захисту . Всі подальші ревакцинації – з інтервалом не більше 12 місяців.

При ревакцинації, вакцину Бовіліс® ІБР маркер жива можна застосовувати у комбінації з вакциною Бовіліс® БВД за наступною схемою:

Бовіліс® БВД (як розріджувач вакцини Бовіліс® ІБР маркер жива)	Бовіліс® ІБР маркер жива
10 мл	5 доз
20 мл	10 доз
50 мл	25 доз
100 мл	50 доз

Одна доза (2 мл) вакцини Бовіліс® ІБР маркер жива, розрідженої вакциною Бовіліс® БВД, вводиться внутрішньом'язово.

**Побічні ефекти**

Можливе незначне (1°C) підвищення температури тіла тварини. Після інTRANАЗАЛЬНОГО введення може спостерігатись посилення видіlenь з носа.

**Період виведення (каренції)**

Нуль днів.

**Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВП**

У випадку ін'єкції препарату людині потрібно негайно звернутися до лікаря і показати упаковку і листівку-вкладку.

**Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВП, способи його знешкодження і утилізації**

Невикористаний або протермінований препарат, упаковку слід знешкоджувати та утилізувати відповідно до вимог чинного законодавства України (автоклавують, кип'ятять, інактивують або спалюють).

**Термін придатності**

Ліофілізована вакцина придатна 36 місяців.

Після розчинення вакцину використати протягом 3-х годин.

Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00106-02-09  
від 09.07.2024

### **Умови зберігання і транспортування**

Ліофілізовану вакцину зберігати в сухому, темному місці при температурі від 2 °C до 8 °C.  
Розчинену вакцину при температурі не вище 25 °C.

### **Упаковка**

Ліофілізована вакцина – картонна коробка що вміщує 1 або 10 скляні флакони (гідролітичний тип 1), закриті гумовими пробками, вкриті металевими фіксаторами. В кожному флаконі міститься по 1, 2, 5, 10, 25, 50 або 100 доз вакцини.

Розчинник – картонна коробка, що вмішує 1 або 10 скляні флакони (гідролітичний тип 2) або пластикові (поліетилентерефалат) закриті гумовими пробками, вкриті металевими фіксаторами. В кожному скляному флаконі міститься по 2, 4, 10 або 20 мл. В кожному пластиковому флаконі по 50, 100 або 200 мл.

### **Правила відпуску**

Без рецептут. Застосовувати препарат може лише лікар (фельдшер) ветеринарної медицини.

### **Назва, місце знаходження і місце здійснення діяльності власника реєстраційного посвідчення та виробника**

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксмеер, Нідерланди.

### **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 reklamaцій на біологічні препарати, що призначенні 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.