

### Листівка-вкладка

#### Назва ветеринарного препарату

БіоБос IPT marker inact., BioBos IBR marker inact. – вакцина інактивована маркована проти інфекційного ринотрахеїту великої рогатої худоби.

#### Склад

Одна доза (2 мл) вакцини містить:

герпесвірус ВРХ тип 1 (ВНВ-1), інактивований штам Bio-27: IBR gE- RP  $\geq 1$  \*

\*Відносна активність – порівняння титру антитіл у щеплених морських свинок з титром референтної сироватки, яка пройшла контрольні випробування на цільових видах тварин

Допоміжні речовини:

консервант: тіомерсал 0,17-0,23 мг

ад'юванти:

гідроксид гідратного алюмінію 6 мг

сапонін Квілаї мильної (Quil A) 0,4 мг

#### Фармацевтична форма

Суспензія.

#### Імунобіологічні властивості

Вакцина призначена для активної імунізації великої рогатої худоби проти інфекційного ринотрахеїту, викликаного герпесвірусом ВРХ тип 1. Вакцина не викликає утворення антитіл проти глікопротеїну Е вірусу інфекційного ринотрахеїту (вакцина маркер), що дозволяє виділяти щеплених тварин від тварин, інфікованих польовим герпесвірусом ВРХ тип-1.

Стійкий імунітет розвивається через три тижні після вакцинації і триває протягом шести місяців.

#### Вид тварин

Велика рогата худоба.

#### Показання до застосування

Для активної вакцинації великої рогатої худоби проти інфекційного ринотрахеїту, викликаного герпесвірусом ВРХ тип 1, починаючи з 3-місячного віку.

#### Протипоказання

Не вакцинувати хворих тварин.

#### Застереження при застосуванні

Перед застосуванням ретельно струсити вміст флакону та довести до температури від 15°C до 25°C.

#### Взаємодія з іншими засобами

Інформація стосовно нешкідливості та ефективності застосування вакцини з іншими ветеринарними препаратами відсутня. Рішення щодо введення засобу з іншими ветеринарними препаратами приймає безпосередньо лікар ветеринарної медицини.

#### Особливі вказівки при вагітності, лактації

Без обмежень.

#### Спосіб застосування та дози

Вакцину застосовують у дозі 2 мл на голову шляхом внутрішньом'язових ін'єкцій.

Основна вакцинація: телят щеплюють у віці від 3 місяців двічі з інтервалом 3 тижні.

Ревакцинація: однократне щеплення кожні 6 місяців.

#### Побічні ефекти

У місці введення вакцини можуть з'явитися місцеві реакції у вигляді припухлості розміром 2 см, які зникають самі по собі протягом 4 днів. У рідких випадках можуть спостерігатися алергічні реакції.

#### Період виведення (каренції)

Нуль днів.

#### Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВП

Уникати аутовакцинації. У випадку випадкового введення необхідно терміново звернутися до

лікаря.

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

Невикористаний і протермінований препарат або використані порожні флакони повинні бути утилізовані шляхом кип'ятіння впродовж 30 хвилин.

**Термін придатності**

2 роки. Вакцину з відкритого флакону використати впродовж 10 годин.

**Умови зберігання і транспортування**

Зберігати в сухому темному місці при температурі від 2°C до 8°C.

**Упаковка**

Вакцина випускається у скляних або пластикових флаконах. Скляні флакони ємкістю 10 мл, 50 мл, 100 мл, що містять 10 мл, 50 мл, 100 мл вакцини відповідно. Пластикові флакони ємкістю 60 мл, 120 мл, що містять 50 мл та 100 мл вакцини відповідно. Флакони з вакциною закриті гумовим корком, придатним для проколювання, та завальцьовані алюмінієвими ковпачками.

Розмір пакування:

Пластикові коробки, які містять 10 флаконів по 10 мл вакцини або картонні коробки, які містять 1 флакон по 10 мл вакцини, 1 флакон по 50 мл вакцини, 1 флакон по 100 мл вакцини.

**Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення та виробника**

Акціонерне товариство «Біовета», Коменського 212, 683 23, Івановіце на Гане, Чеська Республіка.

**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 рекламцій на біологічні препарати, що призначені для застосування у ветеринарній медицині» від № 2, три нерозкриті флакони цієї серії препарату за адресою 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНКІБШМ.