

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

1. Ονομασία του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος

Bovilis INtranasal RSP Live ρινικό εκνέφωμα, λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για εναιώρημα για βοοειδή

2. Σύνθεση

Κάθε δόση (2 ml) περιέχει:

Ζωντανό αναπνευστικό συγκυτιακό ιό των βοοειδών (BRSV), στέλεχος Jencine-2013: 5,0 – 7,0 log₁₀ TCID₅₀*

Ζωντανό ιό παραϊνφλουέντζας των βοοειδών τύπος 3 (PI3), στέλεχος INT2-2013: 4,8 – 7,3 log₁₀ TCID₅₀*

*50% μολυσματική δόση ιστοκαλλιέργειας

Λυοφιλοποιημένο υλικό: υπόλευκη έως κρεμώδους χρώματος πάστα.

Διαλύτης: διαυγές άχρωμο διάλυμα.

3. Είδη ζώων

Βοοειδή.

4. Θεραπευτικές ενδείξεις

Για την ενεργητική ανοσοποίηση των μόσχων από την ημέρα της γέννησης και μετά με σκοπό, τη μείωση των κλινικών συμπτωμάτων της αναπνευστικής νόσου και της απέκκρισης του ιού λόγω μόλυνσης με BRSV και PI3.

Εγκατάσταση ανοσίας:	BRSV:	6 ημέρες (για μόσχους που εμβολιάστηκαν από την ημέρα της γέννησης και μετά)· 5 ημέρες (για μόσχους που εμβολιάστηκαν από την ηλικία της 1 εβδομάδας και μετά)·
	PI3:	1 εβδομάδα.

Διάρκεια ανοσίας: 12 εβδομάδες.

5. Αντενδείξεις

Καμία.

6. Ειδικές προειδοποιήσεις

Ειδικές προειδοποιήσεις:

Να εμβολιάζονται μόνο υγιή ζώα.

Κατά προτίμηση, τα ζώα πρέπει να εμβολιάζονται τουλάχιστον 5 – 7 ημέρες πριν από μία περίοδο καταπόνησης ή αυξημένης πιθανότητας λοίμωξης.

Η αποτελεσματικότητα έναντι του BRSV μπορεί να μειωθεί από την παρουσία αντισωμάτων μητρικής προέλευσης.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την ασφαλή χρήση στα είδη ζώων:

Οι εμβολιασμένοι μόσχοι μπορεί να εκκρίνουν τα εμβολιακά στελέχη έως και 12 ημέρες μετά από τον εμβολιασμό.

Συνιστάται να εμβολιάζονται όλοι οι μόσχοι της εκτροφής.

Εγκυμοσύνη και γαλουχία:

Μπορεί να χρησιμοποιηθεί κατά τη διάρκεια της κύησης.

Η ασφάλεια του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος δεν έχει αποδειχθεί κατά τη διάρκεια της γαλουχίας.

Αλληλεπίδραση με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:

Είναι διαθέσιμες μελέτες ασφάλειας και αποτελεσματικότητας, οι οποίες αποδεικνύουν ότι το εν λόγω εμβόλιο δύναται να χορηγείται την ίδια ημέρα χωρίς να αναμειγνύεται με το Bovilis Nasalgen-C. Τα εμβόλια πρέπει να χορηγούνται σε διαφορετικούς ρόθωνες. Οι πληροφορίες προϊόντος αυτού του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος θα πρέπει να λαμβάνονται υπόψη πριν από τη χορήγηση.

Δεν υπάρχουν πληροφορίες σχετικά με την ασφάλεια και την αποτελεσματικότητα από την ταυτόχρονη χρήση εμβολίου με οποιοδήποτε άλλο κτηνιατρικό φάρμακο, εκτός του προϊόντος που αναφέρεται παραπάνω. Η απόφαση για τη χορήγηση του εν λόγω εμβολίου πριν ή μετά τη χορήγηση οποιοδήποτε άλλου κτηνιατρικού φαρμάκου, πρέπει να λαμβάνεται κατά περίπτωση.

Υπερδοσολογία:

Σε 10πλάσια μέγιστη δόση, δεν παρατηρήθηκαν άλλα συμπτώματα εκτός όσων περιγράφονται στην παράγραφο «Ανεπιθύμητα συμβάντα». Σε μεμονωμένους μόσχους που εκτέθηκαν σε πολύ υψηλές δοσολογίες (150 φορές τη μέγιστη δόση) παρατηρήθηκαν συμπτώματα μέτριας έως σοβαρής αναπνευστικής νόσου.

Κύριες ασυμβατότητες:

Να μην αναμειγνύεται με άλλο κτηνιατρικό φάρμακο, εκτός του διαλύτη που διατίθεται για χρήση με αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

7. Ανεπιθύμητα συμβάντα

Βοοειδή:

Πολύ συχνά (>1 ζώο / 10 υπό θεραπεία ζώα):	Ρινικό έκκριμα ¹ . Άνοδος της θερμοκρασίας ² .
Συχνά (1 έως 10 ζώα / 100 υπό θεραπεία ζώα):	Βήχας ³ , αυξημένος αναπνευστικός ρυθμός ⁴ . Οφθαλμικό έκκριμα ⁵ .

¹ Ήπιο και παροδικό. Εμφανίζεται κατά τη διάρκεια των δύο ημερών μετά από τον εμβολιασμό.

² Μικρή και παροδική (πολύ σπάνια έως και 41,1 °C)· κανονικά υποχωρεί εντός τεσσάρων ημερών.

³ Ήπιος και παροδικός. Κανονικά υποχωρεί σε τρεις ημέρες.

⁴ Παροδικός. Κανονικά υποχωρεί εντός τεσσάρων ημερών.

⁵ Ήπιο και παροδικό. Κανονικά υποχωρεί εντός δύο ημερών.

Η αναφορά ανεπιθύμητων συμβάντων είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της ασφάλειας ενός προϊόντος. Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια, ακόμα και αν δεν αναφέρεται στο εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσης ή αμφιβάλλετε για την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου, παρακαλείσθε να επικοινωνήσετε, καταρχάς, με τον κτηνίατρό σας. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητα συμβάντα στον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας ή στον τοπικό

αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας χρησιμοποιώντας τα στοιχεία επικοινωνίας στο τέλος αυτού του φύλλου οδηγιών χρήσης, ή μέσω του εθνικού σας συστήματος αναφοράς: {στοιχεία εθνικού συστήματος αναφοράς}.

8. Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδοί χορήγησης

Ρινική χρήση.

Οι μύσχοι μπορούν να εμβολιάζονται από την ημέρα της γέννησης και μετά.

Κάνετε ανασύσταση του λυοφιλοποιημένου υλικού με το διαλύτη όπως περιγράφεται παρακάτω.

Διασφαλίστε ότι το λυοφιλοποιημένο υλικό έχει πλήρως ανασυσταθεί πριν από τη χρήση.

Χορηγήστε μία μόνο δόση των 2 ml ανασυσταμένου εμβολίου ανά ζώο στον ένα ρόθωνα.

Δόσεις ανά φιαλίδιο	Όγκος διαλύτη που απαιτείται	Όγκος δόσης
1	2 ml	2 ml
5	10 ml	2 ml
10	20 ml	2 ml
20	40 ml	2 ml

9. Οδηγίες για τη σωστή χορήγηση

Οδηγίες για την ανασύσταση:

Συσκευασίες 1 και 5 δόσης(ων)

Για τη σωστή ανασύσταση του λυοφιλοποιημένου υλικού, μεταφέρετε τον διαλύτη στο φιαλίδιο με το λυοφιλοποιημένο υλικό (2 ml για τη 1 δόση, 10 ml για τις 5 δόσεις· δείτε επίσης τον παρακάτω πίνακα) χρησιμοποιώντας μία βελόνα και μία σύριγγα. Το κενό στο φιαλίδιο του εμβολίου θα επιτρέψει το γρήγορο άδειασμα από τη σύριγγα. Μετά ανακινήστε για την επανεναιώρηση. Το εναιώρημα του εμβολίου μπορεί να αναρροφηθεί σε μία σύριγγα με καθαρό άκρο. Το εμβόλιο στην σύριγγα είναι τώρα έτοιμο για τη χορήγηση, απευθείας από το άκρο της σύριγγας. Δεν απαιτείται συσκευή ψεκασμού.

Συσκευασίες 10 και 20 δόσεων

Για τη σωστή ανασύσταση του λυοφιλοποιημένου υλικού, μεταφέρετε 10 ml του διαλύτη στο φιαλίδιο με το λυοφιλοποιημένο υλικό χρησιμοποιώντας μία βελόνα και μία σύριγγα. Το κενό στο φιαλίδιο του εμβολίου θα επιτρέψει το γρήγορο άδειασμα της σύριγγας. Μετά ανακινήστε για την επανεναιώρηση. Αναρροφήστε πλήρως το εναιώρημα του εμβολίου και μεταφέρετέ το πίσω στο φιαλίδιο του διαλύτη έτσι ώστε να πάρετε τη σωστή αναλογία δόσης/όγκου για την αντίστοιχη συσκευασία (20 ml για τις 10 δόσεις, 40 ml για τις 20 δόσεις· δείτε επίσης τον παρακάτω πίνακα). Το εναιώρημα του εμβολίου μπορεί να αναρροφηθεί σε μία σύριγγα με καθαρό άκρο. Το εμβόλιο στην σύριγγα είναι τώρα έτοιμο για τη χορήγηση, απευθείας από το άκρο της σύριγγας. Δεν απαιτείται συσκευή ψεκασμού.

Όταν εμβολιάζονται τα ζώα, συνιστάται να αλλάζονται οι σύριγγες ή τα ακροφύσια από στη συσκευή χορήγησης πολλαπλών δόσεων μεταξύ των ζώων για να αποφευχθεί η μετάδοση των παθογόνων.

Οπτική εμφάνιση μετά την ανασύσταση: πορτοκαλί/καφέ έως ανοιχτού ροζ ή ροζ χρώματος εναιώρημα.

10. Χρόνοι αναμονής

Μηδέν ημέρες.

11. Ειδικές συνθήκες διατήρησης

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά

Λυοφιλοποιημένο υλικό:

Να φυλάσσεται σε ψυγείο (2 °C – 8 °C).

Να μην καταψύχεται. Να φυλάσσεται προστατευμένο από το φως.

Διαλύτης:

Να φυλάσσεται σε θερμοκρασία μικρότερη των 25°C εάν φυλάσσεται χωριστά από το λυοφιλοποιημένο υλικό.

Να μην καταψύχεται.

Να μη χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά από την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα μετά το Exp. Η ημερομηνία λήξεως συμπίπτει με την τελευταία ημέρα του συγκεκριμένου μήνα.

Διάρκεια ζωής μετά την ανασύσταση σύμφωνα με τις οδηγίες: 6 ώρες.

12. Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων.

Χρησιμοποιήστε προγράμματα επιστροφής φαρμάκων για την απόρριψη μη χρησιμοποιηθέντων κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση τους σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις και με τυχόν ισχύοντα εθνικά συστήματα συλλογής. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρό σας ή τον φαρμακοποιό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων.

13. Ταξινόμηση των κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων

Να χορηγείται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

14. Αριθμοί άδειας κυκλοφορίας και συσκευασίες

Αριθμός άδειας κυκλοφορίας Ελλάδας: XXXXX/XX-XX-XXXX/K-0235501

Μεγέθη συσκευασίας:

Χάρτινο κουτί με:

- 1 δόση λυοφιλοποιημένου υλικού + 2 ml διαλύτη
- 5 δόσεις λυοφιλοποιημένου υλικού + 10 ml διαλύτη
- 10 δόσεις λυοφιλοποιημένου υλικού + 20 ml διαλύτη
- 20 δόσεις λυοφιλοποιημένου υλικού + 40 ml διαλύτη
- 5 x 1 δόση λυοφιλοποιημένου υλικού + 5 x 2 ml διαλύτη
- 5 x 5 δόσεις λυοφιλοποιημένου υλικού + 5 x 10 ml διαλύτη

- Χάρτινο κουτί με 10 δόσεις λυοφιλοποιημένου υλικού + χάρτινο κουτί με 20 ml διαλύτη

- Χάρτινο κουτί με 20 δόσεις λυοφιλοποιημένου υλικού + χάρτινο κουτί με 40 ml διαλύτη

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

15. Ημερομηνία τελευταίας αναθεώρησης του φύλλου οδηγιών χρήσης

10/2024

Λεπτομερείς πληροφορίες για το εν λόγω κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμες στη βάση δεδομένων της ΕΕ για τα κτηνιατρικά προϊόντα (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Στοιχεία επικοινωνίας

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.
Wim de Kõrverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Ολλανδία

Τοπικός αντιπρόσωπος στην Ελλάδα:

Intervet Hellas A.E., Αγ. Δημητρίου 63, 17456 Άλιμος

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.
Wim de Kõrverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Ολλανδία

Στοιχεία επικοινωνίας για την αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών:

Ελλάδα

Intervet Hellas A.E.
Τηλ: + 30 210 989 7452

17. Άλλες πληροφορίες