

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Bovilis BVD, injekcinė suspensija galvijams

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje (2 ml) dozėje yra:

veikliosios medžiagos:

inaktyvinto citopatogeninio C-86 padermės 1 tipo galvijų virusinės diarėjos (BVD) viruso, turinčio 50 ELISA vienetų (EU) ir sukeliančio ne mažiau kaip 4,6 log₂ VN vienetų*;

* Vidutinis virusus neutralizuojantis titras, gautas stiprumo tyrimo metu

adjuvanto:

Aliuminio 3+ (Al-fosfato ir Al-hidroksido): 6–9 mg.

Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Metilo parahidroksibenzoatas	3 mg
Propilenglikolis	
Trometaminas	
Audinio kultūros terpė	
Vandenilio chlorido rūgšties tirpalas arba trometamino tirpalas	
Injekcinis vanduo	

Nuo raudonos iki rožinės spalvos drumsta suspensija.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai (karvės ir telyčios).

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Karvėms ir telyčioms nuo 8 mėn. amžiaus aktyviai imunizuoti, norint apsaugoti vaisių nuo transplacentinės galvijų virusinės diarėjos viruso infekcijos.

3.3. Kontraindikacijos

Nėra.

3.4. Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Galvijai:

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Injekcijos vietos patinimas ¹ , karščiavimas ² , padidėjusio jautrumo reakcija, anafilaksinio tipo reakcija ³ .
---	--

¹ Pastebimas 14 d.

² Trumpalaikis ir nedidelis.

³ Įskaitant anafilaksinį šoką. Anafilaksinio tipo reakcijų atveju rekomenduojamas atitinkamas gydymas antihistaminu, kortikosteroidu arba adrenalinu.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas

Galima naudoti vaikingumo metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad galvijams nuo 15 mėn. amžiaus revakcinuoti (t. y. tiems, kurie anksčiau buvo vakcinuoti Bovilis BVD ir Bovilis IBR marker live atskirai) šią vakciną galima maišyti ir naudoti su Bovilis IBR marker live vakcina. Prieš naudojant sumaišytas vakcinas reikia susipažinti su informacija apie Bovilis IBR marker live. Nepageidaujamos reakcijos, pastebėtos po vienos sumaišytų vakcinų dozės naudojimo ar jų perdozavimo, nesiskiria nuo aprašytų vakcinas naudojant atskirai.

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtą produktą. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Prieš naudojant vakcinai reikia leisti sušilti iki kambario temperatūros (15–25 °C).

Prieš naudojant reikia gerai suplakti. Reikia naudoti sterilius švirkštus ir adatas.

Injekcija į raumenis. 2 ml vienam gyvūnui.

Visus galvijus vakcinuoti galima nuo 8 mėn. amžiaus.

Vaisiaus apsaugos galima tikėtis, jei pagrindinė imunizacija užbaigiama likus ne mažiau kaip 4 sav. iki veršingumo pradžios. Galvijai, vakcinuoti likus mažiau kaip 4 sav. iki veršingumo pradžios ar jau veršingumo pradžioje, nebus apsaugoti nuo vaisiaus infekcijos.

Individuali vakcinacija

Pagrindinė imunizacija

Reikia vakcinuoti 2 kartus kas 4 sav. Antrą kartą vakcinuoti reikia ne vėliau kaip 4 sav. iki veršingumo pradžios.

Revakcinacija

Vakcinuoti reikia vieną kartą likus 4 sav. iki kito veršingumo pradžios.

Bandos vakcinacija

Pagrindinė imunizacija

Reikia vakcinuoti 2 kartus kas 4 sav. Vakcinuoti reikia visus galvijus nuo 8 mėn. amžiaus.

Revakcinacija

Vakcinuoti reikia vieną kartą praėjus 6 mėn. po pagrindinės vakcinacijos, po to revakcinuoti ne rečiau kaip kas 12 mėn.

Galvijų nuo 15 mėn. amžiaus revakcinacijai (t. y. tų, kurie anksčiau buvo vakcinuoti Bovilis IBR marker live ir Bovilis BVD atskirai) Bovilis BVD galima sumaišyti su Bovilis IBR marker live, vadovaujantis toliau pateiktomis instrukcijomis:

Bovilis IBR marker live		Bovilis BVD
5 dozės	+	10 ml
10 dozių	+	20 ml
25 dozės	+	50 ml
50 dozių	+	100 ml

Vieną dozę (2 ml) Bovilis BVD, sumaišytos su Bovilis IBR marker live, reikia švirkšti į raumenis.

Išvaizda Bovilis IBR marker live atskiedus Bovilis BVD:

kaip nurodyta Bovilis BVD produkto informacijoje, kai naudojama viena.

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Reakcijos, pasireiškiančios vakcinavus dviguba doze, nesiskiria nuo reakcijų, pasireiškiančių vakcinavus viena doze.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinį ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

0 parų.

4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QI02AA01.

Bovilis BVD yra vandeninė inaktyvinta virusinė vakcina su adjuvantu, skirta karvėms ir telyčioms aktyviai imunizuoti nuo transplacentinės galvijų virusinės diarėjos viruso infekcijos.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų, išskyrus Bovilis IBR marker live (tik revakcinacijai).

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 10 val.

Tinkamumo laikas, sumaišius su Bovilis IBR marker live, – 3 val. (kambario temperatūroje).

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti šaldytuve (2–8 °C). Negalima sušaldyti.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Stikliniai (I hidrolitinio tipo, Ph. Eur.) arba plastikiniai (polietileno tereftalato, PET) flakonai, užkimšti guminiiais (halogenbutilinės gumos) kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

Pakuotės dydžiai

Kartoninė dėžutė su vienu stikliniu arba plastikiniu flakonu, kuriame yra 10 ml (5 dozės).

Kartoninė dėžutė su vienu stikliniu arba plastikiniu flakonu, kuriame yra 20 ml (10 dozių).

Kartoninė dėžutė su vienu stikliniu arba plastikiniu flakonu, kuriame yra 50 ml (25 dozės).

Kartoninė dėžutė su vienu stikliniu arba plastikiniu flakonu, kuriame yra 100 ml (50 dozių).

Kartoninė dėžutė su vienu stikliniu arba plastikiniu flakonu, kuriame yra 250 ml (125 dozės).

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Intervet International B.V.

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/02/1472/001-010

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2002-08-28.

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2024-01-24

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

KARTONINĖ DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Bovilis BVD, injekcinė suspensija

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje (2 ml) dozėje yra:

50 ELISA vienetų inaktyvinto C-86 padermės 1 tipo BVDV, sukeliančio ne mažiau kaip 4,6 log₂ VN vienetų¹.

¹ Žr. pakuotės lapelį.

3. PAKUOTĖS DYDIS

5 dozės (stiklinis flakonas)

5 dozės (polietileno tereftalato flakonas)

10 dozių (stiklinis flakonas)

10 dozių (polietileno tereftalato flakonas)

25 dozės (stiklinis flakonas)

25 dozės (polietileno tereftalato flakonas)

50 dozių (stiklinis flakonas)

50 dozių (polietileno tereftalato flakonas)

125 dozės (stiklinis flakonas)

125 dozės (polietileno tereftalato flakonas)

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai (karvės, telyčios).

5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Švirkšti į raumenis.

7. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, sunaudoti per 10 val.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti šaldytuve. Negalima sušaldyti.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“
--

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“
--

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“
--

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Intervet International B.V.

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/02/1472/001
LT/2/02/1472/002
LT/2/02/1472/003
LT/2/02/1472/004
LT/2/02/1472/005
LT/2/02/1472/006
LT/2/02/1472/007
LT/2/02/1472/008
LT/2/02/1472/009
LT/2/02/1472/010

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS**50/125 dozių STIKLINIS arba PET FLAKONAS****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Bovilis BVD, injekcinė suspensija

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje (2 ml) dozėje:

50 ELISA vienetų inaktyvinto C-86 padermės 1 tipo BVDV, sukeliančio ne mažiau kaip 4,6 log₂ VN vienetų¹.¹ Žr. pakuotės lapelį.

50 dozių

125 dozės

3. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai (karvės, telyčios).

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Švirkšti į raumenis.

Prieš naudojimą būtina perskaityti pakuotės lapelį.

5. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

6. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, sunaudoti per 10 val.

7. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti šaldytuve. Negalima sušaldyti.

8. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Intervet International B.V.

9. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**5/10/25 dozių STIKLINIS arba PET FLAKONAS****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Bovilis BVD

**2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

Kiekvienoje (2 ml) dozėje yra: 50 ELISA vienetų inakt. C-86 padermės BVDV-1.

5 dozės (stiklinis flakonas)

5 dozės (polietileno tereftalato flakonas)

10 dozių (stiklinis flakonas)

10 dozių (polietileno tereftalato flakonas)

25 dozės (stiklinis flakonas)

25 dozės (polietileno tereftalato flakonas)

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, sunaudoti per 10 val.

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Bovilis BVD, injekcinė suspensija galvijams

2. Sudėtis

Kiekvienoje (2 ml) dozėje yra:

veikliosios medžiagos:

inaktyvinto citopatogeninio C-86 padermės 1 tipo galvijų virusinės diarėjos (BVD) viruso antigeno, turinčio 50 ELISA vienetų (EU) ir sukeliančio ne mažiau kaip 4,6 log₂ VN vienetų*;

* Vidutinis virusus neutralizuojantis titras, gautas stiprumo tyrimo metu

adjuvanto:

Aliuminio 3+ (Al-fosfato ir Al-hidroksido): 6–9 mg;

pagalbinės medžiagos:

metilo parahidroksibenzoato: 3 mg.

Nuo raudonos iki rožinės spalvos drumsta suspensija.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai (karvės ir telyčios).

4. Naudojimo indikacijos

Karvėms ir telyčioms nuo 8 mėn. amžiaus aktyviai imunizuoti, norint apsaugoti vaisių nuo transplacentinės galvijų virusinės diarėjos viruso infekcijos.

5. Kontraindikacijos

Nėra.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Vaikingumas

Galima naudoti vaikingumo metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad galvijams nuo 15 mėn. amžiaus revakcinuoti (t. y. tiems, kurie anksčiau buvo vakcinuoti Bovilis BVD ir Bovilis IBR marker live atskirai) šią vakciną galima maišyti ir naudoti su Bovilis IBR marker live vakcina. Prieš naudojant sumaišytas vakcinas reikia susipažinti su informacija apie Bovilis IBR marker live. Nepageidaujamos reakcijos, pastebėtos po vienos sumaišytų vakcinų dozės naudojimo ar jų perdozavimo, nesiskiria nuo aprašytų vakcinas naudojant atskirai.

Nėra duomenų apie šios vakcinės saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtą produktą. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas

Reakcijos, pasireiškiančios vakcinavus dviguba doze, nesiskiria nuo reakcijų, pasireiškiančių vakcinavus viena doze.

Specialūs naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos:

Netaikytinos.

Pagrindiniai nesuderinamumai:

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų, išskyrus Bovilis IBR marker live (tik revakcinacijai).

7. Nepageidaujamos reakcijos

Galvijai:

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)
Injekcijos vietos patinimas ¹ , karščiavimas ² , padidėjusio jautrumo reakcija, anafilaksinio tipo reakcija ³ .

¹ Pastebimas 14 d.

² Trumpalaikis ir nedidelis.

³ Įskaitant anafilaksinį šoką. Anafilaksinio tipo reakcijų atveju rekomenduojamas atitinkamas gydymas antihistaminu, kortikosteroidu arba adrenalinu.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą: www.vmvt.lt

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Galvijui į raumenis reikia švirkšti 2 ml vakcinės.
Visus galvijas vakcinuoti galima nuo 8 mėn. amžiaus.

Vaisiaus apsaugos galima tikėtis, jei pagrindinė imunizacija užbaigiama likus ne mažiau kaip 4 sav. iki veršingumo pradžios. Galvijai, vakcinuoti likus mažiau kaip 4 sav. iki veršingumo pradžios ar jau veršingumo pradžioje, nebus apsaugoti nuo vaisiaus infekcijos.

Individuali vakcinacija

Pagrindinė imunizacija

Reikia vakcinuoti 2 kartus kas 4 sav. Antrą kartą vakcinuoti reikia ne vėliau kaip 4 sav. iki veršingumo pradžios.

Revakcinacija

Vakcinuoti reikia vieną kartą likus 4 sav. iki kito veršingumo pradžios.

Bandos vakcinacija

Pagrindinė imunizacija

Reikia vakcinuoti 2 kartus kas 4 sav. Vakcinuoti reikia visus galvijus nuo 8 mėn. amžiaus.

Revakcinacija

Vakcinuoti reikia vieną kartą praėjus 6 mėn. po pagrindinės vakcinacijos, po to revakcinuoti ne rečiau kaip kas 12 mėn.

Galvijų nuo 15 mėn. amžiaus (t. y. tų, kurie anksčiau buvo vakcinuoti Bovilis IBR marker live ir Bovilis BVD atskirai) revakcinacijai Bovilis BVD galima sumaišyti su Bovilis IBR marker live, vadovaujantis toliau pateiktomis instrukcijomis:

Bovilis IBR marker live		Bovilis BVD
5 dozės	+	10 ml
10 dozių	+	20 ml
25 dozės	+	50 ml
50 dozių	+	100 ml

Vieną dozę (2 ml) Bovilis BVD, sumaišytas su Bovilis IBR marker live, reikia švirkšti į raumenis. Prieš naudojant sumaišytas vakcinas reikia susipažinti su informacija apie Bovilis IBR marker live.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš naudojant vakcinai reikia leisti sušilti iki kambario temperatūros (15–25 °C).

Prieš naudojant reikia gerai suplakti. Reikia naudoti sterilius švirkštus ir adatas.

Išvaizda Bovilis IBR marker live atskiedus Bovilis BVD:

kaip nurodyta vien Bovilis BVD produkto informacijoje, kai naudojama viena.

10. Išlauka

0 parų.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti šaldytuve (2–8 °C). Negalima sušaldyti.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės.

Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – 10 val.

Tinkamumo laikas, sumaišius su Bovilis IBR marker live, – 3 val. (kambario temperatūroje).

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/02/1472/001-010

Pakuotės dydžiai

Kartoninė dėžutė su vienu stikliniu arba plastikiniu flakonų, kuriame yra 10 ml (5 dozės).
Kartoninė dėžutė su vienu stikliniu arba plastikiniu flakonų, kuriame yra 20 ml (10 dozių).
Kartoninė dėžutė su vienu stikliniu arba plastikiniu flakonų, kuriame yra 50 ml (25 dozės).
Kartoninė dėžutė su vienu stikliniu arba plastikiniu flakonų, kuriame yra 100 ml (50 dozių).
Kartoninė dėžutė su vienu stikliniu arba plastikiniu flakonų, kuriame yra 250 ml (125 dozės).

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2024-01-24

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxtmeer
Nyderlandai

Kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamas nepageidaujamas reakcijas:

Tel: + 37052196111

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.

17. Kita informacija

Bovilis BVD yra inaktyvinta vakcina, vienoje dozėje turinti 50 ELISA vienetų citopatogeninio C-86 padėmės 1 tipo BVD viruso ir sukelianti ne mažiau kaip 4,6 log₂ VN vienetų. Virusas yra auginamas ląstelių kultūrose ir inaktyvinamas beta opropiolaktonu. Antigenas yra adsorbuojamas ant aliuminio druskų adjuvanto. Vakcinos sudėtyje yra metilo parahidroksibenzoato kaip konservanto ir antibiotikų bei veršelių serumo pėdsakų, likusių nuo antigeno gamybos.

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.