

### Листівка-вкладка

#### Назва ветеринарного препарату

Бові-шилд Голд Ван Шот – вакцина комбінована проти інфекційного ринотрахеїту, вірусної діареї, парагрипу-3, респіраторно-синцитіальної інфекції та пастерельозу великої рогатої худоби.

#### Якісний і кількісний склад

Кожна доза вакцини (2 мл) містить:

##### Ліофілізована фракція

Активні речовини:

Вірус ринотрахеїту ВРХ (IBR) штамп С-13	$\geq 10^{4,3}$ ТКІД <sub>50</sub>
Вірус діареї ВРХ (BVD type 1) тип 1 штамп NADL	$\geq 10^{3,4}$ ТКІД <sub>50</sub>
Вірус діареї ВРХ (BVD type 2) тип 2 штамп 53637	$\geq 10^{3,8}$ ТКІД <sub>50</sub>
Вірус парагрипу 3 (PI3) штамп AL-IM	$\geq 10^{6,3}$ ТКІД <sub>50</sub>
Вірус респіраторно-синцитіальної хвороби ВРХ (BRSV) штамп BRSV/375	$\geq 10^{3,9}$ ТКІД <sub>50</sub>
Лейкотоксоїд Mannheimia Haemolytica тип А1 штамп NL 1009	$\geq 3$ RP

Допоміжні речовини:

стабілізатори – розчин А, розчин В, розчин С (розчин лактози стабілізуючий), середовище Хенкса

Консервант – гентаміцин

##### Стерильний розчинник

Амфіджен-алюміній гідроксид.

#### Фармацевтична форма

Ліофілізат та стерильний розчинник.

#### Імунобіологічні властивості

Бові-шилд Голд Ван Шот представляє собою ліофілізований препарат з атенуованих живих штамів вірусів IBR, BVD (тип 1 та 2), PI3 та BRSV і продукту, отриманого від життєдіяльності культури M. Haemolytica, яка продукує лейкотоксин та капсули та клітинно-асоційовані антигени. Стерильний розчинник містить ад'ювант, який посилює імунну відповідь та забезпечує розчинення ліофілізованої фракції вакцини.

#### Види тварин

Велика рогата худоба.

#### Показання до застосування

Бові-шилд Голд Ван Шот призначається для вакцинації здорових корів для профілактики респіраторних хвороб викликаних вірусом інфекційного ринотрахеїту ВРХ (IBR) та віремії, яка викликана вірусом діареї ВРХ (BVD) типом 1 та 2, а також як допоміжний засіб у профілактиці респіраторних захворювань викликаних вірусами BVD тип 1 та 2, парагрипу 3 (PI3) і BRSV, пневмонії ВРХ, викликаній Mannheimia haemolytica типу А1.

#### Протипоказання

Не вакцинувати хворих та вагітних тварин (можливий аборт).

#### Побічна дія

Як і при застосуванні більшості вакцин можлива побічна дія у вигляді анафілаксії. Рекомендованим антидотом є епінефрин та симптоматична терапія.

#### Особливі застереження при використанні

Цей препарат може бути застосований тільки для імунізації здорових тварин. Захисна імунна відповідь може бути не отримана у тварин які:

- знаходяться в інкубаційному періоді інфекційних захворювань,
- знаходяться у стані виснаження,
- уражені гельмінтами,
- перебувають у стресовому стані, викликаному транспортуванням, впливом зовнішнього середовища, або у іншому імуносупресивному стані.

Напружений імунітет може бути не вироблений також у випадках, коли вакцина була застосована не відповідно до настанови.

Не застосовувати у телят, яких годують вагітні корови, які не були щеплені протягом останніх 12 місяців.

Для забезпечення захисту у тільних корів та телиць, вони повинні отримати що найменше по 2 дози будь-якого продукту з групи Бовішилд Голд FP або ПрегГард Голд FP, друга доза повинна бути введена за 30 діб до запліднення.

Процес вакцинації потрібно проводити в тихих місцях і уникаючи стресу у тварин.

#### **Застосування під час вагітності, лактації**

Не використовувати у тільних корів (може бути аборт), які не були вакциновані вакциною з групи Бові-шилд Голд FP чи ПрегГард Голд FP протягом 12 місяців.

#### **Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії**

Не відома.

#### **Дози і способи введення**

##### *Загальні вказівки:*

Рекомендована для вакцинації здорових корів. Асептично розчинити ліофілізований компонент стерильним розчинником, добре струсити, та ввести одну дозу 2 мл тварині підшкірно в ділянці шиї.

##### *Первинна вакцинація:*

Ввести одну дозу 2 мл здоровій тварині. Для того, щоб уникнути перешкоджання материнськими антитілами утворення поствакцинального імунітету, телят вакцинованих у віці до 6 місяців потрібно буде ревакцинувати після 6-ти місячного віку або після відлучення.

##### *Ревакцинація:*

Рекомендована щорічна ревакцинація однією дозою.

Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

Немає повідомлень про побічну дію препарату під час застосування.

#### **Спеціальні застереження**

Використовувати стерильні шприці та голки, не стерилізувати у хімічних розчинах, тому що їх компоненти можуть інактивувати вакцину.

#### **Період виведення (каренції)**

Не застосовувати за 21 добу до забою.

#### **Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі вводять засоби тваринам**

При використанні препарату потрібно дотримуватись правил безпеки та гігієни. У разі випадкового введення людині необхідно негайно звернутись до лікаря.

#### **Основні форми несумісності**

Не досліджувалось.

#### **Термін придатності**

18 місяців.

Вміст флакону використати одразу після першого відкриття.

#### **Умови зберігання та транспортування**

Зберігати та транспортувати у темному, сухому місці при температурі 2<sup>0</sup> – 7<sup>0</sup>С.

Не заморожувати!

Тривалий вплив високої температури чи/або прямих сонячних променів негативно впливає на активність вакцини.

#### **Природа і склад контейнера первинного упакування**

Скляні флакони по 5, 10 та 50 доз ліофілізованої вакцини та флакони з розчинником по 10, 20 та 100 мл відповідно у картонній коробці.

#### **Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення**

Зоетіс Інк., 10 Сільван Вей, Парсіппані, Нью Джерсі 07054, США

Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00835-02-17  
від 12.04.2017

**Назва та місцезнаходження виробника**

Зоетіс Інк., 601 Вест Хорнхаскер Хайвей, Лінкольн, Небраска, 68521, США.

**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 03.06.98 № 2 три нерозкриті флакони цієї серії препарату за адресою: 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНКІБШМ.