

BTPUR BTV 4

ad us. vet.

Inaktivierter Impfstoff gegen die Blauzungenkrankheit (Bluetongue)
Suspension zur Injektion für Schafe und Rinder

Zusammensetzung

Eine Dosis Impfstoff zu 1 ml enthält:

Arzneilich wirksame Bestandteile:

Inaktiviertes Bluetongue-Virus, Serotyp 4 $\geq 1.86 \log_{10}$ Pixel*

Adjuvans:

Aluminiumhydroxid 2.7 mg

Saponin 30 HE**

Excipients q.s. 1 ml

* Antigengehalt (VP2 Protein), bestimmt durch Immuno-Assay

**HE: Hämolytische Einheiten

Eigenschaften/Wirkungen

Der Impfstoff enthält inaktiviertes Bluetongue-Virus vom Serotyp 4 mit Aluminiumhydroxid und Saponin als Adjuvantien. Er verleiht dem Tier eine aktive und spezifisch gegen den Serotyp 4 des Bluetongue-Virus gerichtete Immunität. Die Dauer der Immunität beträgt 1 Jahr nach der Grundimmunisierung.

Indikationen

Bei Schafen und Rindern:

- Aktive Immunisierung zur Vorbeugung der Virämie (***) und zur Verringerung klinischer Symptome verursacht durch den Serotyp 4 des Bluetongue-Virus.

(***) unterhalb der Nachweisgrenze der validierten RT-PCR Methode von $3.68 \log_{10}$ RNA-Kopien/ml, die anzeigt, dass keine infektiöse Virusübertragung stattfindet.

Der Beginn der Immunität wurde 3 Wochen nach der Grundimmunisierung nachgewiesen.

Anwendung und Dosierung

Unmittelbar vor Gebrauch sorgfältig schütteln. Schaumbildung vermeiden, da dies eine Reizung an der Injektionsstelle hervorrufen kann. Der gesamte Inhalt der Flasche ist nach Anbruch sofort und während derselben Impfmassnahme zu verwenden. Mehrmaliges Anstechen ist zu vermeiden. Eine Impfdosis zu 1 ml wird subkutan entsprechend dem folgenden Impfschema verabreicht:

Grundimmunisierung

Schafe:

Eine Injektion: ab einem Alter von 1 Monat bei naiven Tieren (oder ab einem Alter von 2.5 Monaten bei Lämmern, die von geimpften Muttertieren geboren wurden).

Rinder:

1. Injektion: ab einem Alter von 1 Monat bei naiven Tieren (oder ab einem Alter von 2.5 Monaten bei Kälbern, die von geimpften Muttertieren geboren wurden).
2. Injektion: 3 – 4 Wochen später.

Wiederholungsimpfungen
Jährlich.

Anwendungseinschränkungen

Kontraindikationen

Keine bekannt.

Die Unschädlichkeit und Wirksamkeit des Impfstoffes bei männlichen Zuchttieren ist nicht belegt. Die Anwendung bei diesen Tieren sollte unter Abwägung des Nutzen/Risiko-Verhältnisses durch den verantwortlichen Tierarzt erfolgen.

Vorsichtsmassnahmen

- Kann während der Trächtigkeit und der Laktation angewendet werden.
- Übliche aseptische Kautelen beachten.
- Nicht mit anderen immunologischen Tierarzneimitteln mischen.

Unerwünschte Wirkungen

Die Impfung kann eine leichte entzündliche Reaktion an der Injektionsstelle bis 32 cm² bei Rindern und 24 cm² bei Schafen hervorrufen, welche nach 35 Tage \leq 1 cm² wird. Innerhalb von 24 Stunden kann es zu einer vorübergehenden Temperaturerhöhung um maximal 1,1 °C kommen. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, feststellen, melden Sie diese unter www.vaccinovigilance.ch.

Absetzfristen

Keine

Wechselwirkungen

Es liegen keine Informationen zur Unschädlichkeit und Wirksamkeit des Impfstoffes bei gleichzeitiger Anwendung eines anderen veterinärmedizinischen Produktes vor. Ob der Impfstoff vor oder nach Verabreichung eines anderen veterinärmedizinischen Produktes verwendet werden sollte, muss daher fallweise entschieden werden.

Sonstige Hinweise

Nur gesunde Tiere impfen.

Lagerung

- Kühl lagern und transportieren (+2 °C bis +8 °C).
- Vor Licht und Frost schützen.
- Für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Packungen

Flasche zu 10 oder 50 Dosen.

Packung mit 10 Flaschen zu 50 Dosen.

Hersteller

Boehringer Ingelheim, Lyon/France

Zulassungsinhaberin

CH – 1023 Crissier-Lausanne

IVI Nr : 1751

Abgabekategorie : B

Stand der Information : Juli 2017