



SADECE HAYVAN SAĞLIĞI İÇİN KULLANILIR

ORFDOLL

ENJEKSİYONLUK SÜSPANSİYON LİYOFİLİZATI VE ÇÖZÜCÜSÜ

CANLI EKTİMA AŞISI

BİLEŞİMİ:

Behër doz aşısı ve çözücü içeriği aşağıdaki gibidir:

Enjeksiyonluk süspansiyon liyofilizati

Bileşenler	Miktar	İşlevi
Attenüe E(P)CK ₂₂ suşu	10 ^{3,5} DKID ₅₀ /doz	İmmunize eden antijen
Lactalbumin hydrolysate	0,25 mg/doz	Koruyucu
Sukroz	0,50 mg/doz	Koruyucu

Parenteral uygulama için çözücü

Bileşenler	Miktar	İşlevi
Gliserol	0,05 mg/doz	Sulandırma sıvısı
Enjeksiyonluk su	0,05 mg/doz	Sulandırma sıvısı
Patent Blue V	0,01 mg/doz	Sulandırma sıvısı

KULLANIM SAHASI VE ENDİKASYONLARI:

ORFDOLL aşısı koyun, keçi, kuzu ve oğlaklarda ağız, dudak, göz ve deride enfeksiyona neden olan ektima hastalığına karşı kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Aşı 1 haftalıktan itibaren her yaştaki kuzu, oğlak, koyun ve keçilere uygulanır. Aşı Regio inguinaldeki (arka bacağın iç kısmı) çıplak deriye 0.5-1 cm. uzunluğunda 3-4 çizgi halinde çaprazlama şeklinde derinin ilk tabakasını geçecek kadar derin, fakat kanama yapmayacak şekilde çizerek ve çizilmiş derinin üzerine 2 damla (0,1 ml) damlatılıp bir kaç saniye bekletilerek uygulanır. Bu amaçla aşı kullanılabacağı zaman steril bir enjektörle çözücüden 2 ml alınıp kuru aşı şişesine aktarılır, köpürtmeden çalkalanır ve enjektörle 2-3 kez çekilerek sulandırma sıvısına ilave edilir. Daha sonra ayrı paketlenmiş damlalık çözdürülmüş aşı şişesi ağıza geçirilir. Çizme işlemi ambalaj içerisindeki metal çizme aparatı ile yapılır. Aşının bağışıklık süresinin maksimum 12 ay olması nedeniyle, aşılanmanın her yıl aynı dozda tekrarlanması önerilir. Sulandırılan aşı aynı gün (altı saat içerisinde) kullanılmalıdır.

HEDEF TÜRLER İÇİN UYARILAR:

Aşı, hastalık çıkan yerlerde doğumdan hemen sonra: koruyucu amaçla ise doğumların tamamlanmasından sonra her yaştaki kuzu ve oğlaklara toplu olarak yapılmalıdır. Koruyucu aşılanmanın hastalık çıkan yerlerde uygulanması önerilir. Hastalık tespit edilen hayvanlar, sürüden ayrılmalı, geri kalan hayvanlar aşılanmalıdır.

İSTENMEYEN ETKİLER:

Bu aşının diğer aşılarla kullanıldığında (aynı gün ya da farklı zamanlarda) güvenliği ve etkinliği bilinmemektedir. Ayrıca aşı uygulanmadan önce veya sonra 28 gün içinde kortikosteroid veya diğer immünoşüpresif ilaçları kullanılmamalıdır.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ:

Bu aşının diğer aşılarla kullanıldığında (aynı gün ya da farklı zamanlarda) güvenliği ve etkinliği bilinmemektedir. Ayrıca aşı uygulanmadan önce veya sonra 28 gün içinde kortikosteroid veya diğer immünoşüpresif ilaçları kullanılmamalıdır.

SADECE HAYVAN SAĞLIĞI İÇİN KULLANILIR

ORFDOLL

ENJEKSİYONLUK SÜSPANSİYON LİYOFİLİZATI VE ÇÖZÜCÜSÜ



CANLI EKTİMA AŞISI

DOZ AŞIMI, VARSA SEMPTOMLAR, TEDBİR VE ANTİDOTLAR:

Güvenlik çalışmalarında aşırı doz uygulamada aşının güvenli olduğu görülmüştür.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA YASAL ARINMA SÜRESİ:

Gıda değeri olan hayvanlarda yasal arınma süresi 14 gündür.

KONTRENDİKASYONLAR:

Aşının herhangi bir kontrendikasyonu yoktur.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER:

Aşı insanlarda cilt enfeksiyonuna neden olabilir, bu nedenle aşılama esnasında lastik eldiven giyilmeli, aşılama sonrası eller ve kollar yıkanmalıdır. Yanlışlıkla kendi kendine uygulama (enjeksiyon veya çizik), cilde veya gözün içine bulaşma durumunda, hemen tıbbi yardım alınmalıdır. Aşı yalnızca veteriner hekim veya veteriner hekim gözetimindeki sağlık teknisyenlerince uygulanmalıdır.

SAKLAMA KOŞULLARI VE RAF ÖMRÜ:

Aşı + 2/8°C'de ve karanlıkta muhafaza edilir. Dondurmayınız. Çözücü ise 25°C'den düşük sıcaklıkta muhafaza edilir. Raf ömrü 2 yıldır.

ATIK VE KULLANILMAYAN ÜRÜNLERİN İMHASI:

Kullanılmayan ve kullanılmak üzere açılan aşılar yürürlükteki atık yönetmeliğine göre tıbbi atık olarak imha edilir.

TİCARİ AMBALAJ ŞEKİLLERİ (TOPLAM DOZ VE DOLUM HACMİ FORMLARI):

Aşı Tip I cam şişelerde 50 doz, 100 doz ve 200 doz içeren liyofilize aşı ve Tip II cam şişelerde 5 ml, 10 ml ve 20 ml sulandırma sıvıları içeren ambalajlarda sunulur. Şişeler bütülmüş tıpa ve alüminyum kapak ile kapatılmış şekilde ambalajlanarak etiketlenir. Liyofilize aşı ve sulandırma sıvısı içeren şişeler münferit karton kutularda prospektüs, damlalık ve skarifikasyon için aparat ile birlikte ambalajlanmış şekilde piyasaya sunulmaktadır. Tüm ambalaj şekilleri piyasaya sunulmayabilir.

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz

Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız



Dollvet

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ:

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİHİ VE NUMARASI:
04.11.2019

PAZARLAMA İZİN SAHİBİ ADI VE ADRESİ:

Dollvet Veteriner Aşı İlaç Biyolojik Madde Üretim Sanayi ve Ticaret A.Ş.
Mehmet Nesih Özmen Mah. Kasım Sok. D Blok Apt. No:7 Güngören/İSTANBUL
Tel: +90 212 422 02 01 / Faks: +90 212 422 00 72

ÜRETİM YERİNİN ADI VE ADRESİ:

Dollvet Veteriner Aşı İlaç Biyolojik Madde Üretim Sanayi ve Ticaret A.Ş.
Organize Sanayi Bölgesi Koçören OSB Mahallesi 106. Cadde No:4 Eyyübiye/SANLIURFA
Telefon: +90 414 369 11 33 Faks: +90 414 369 16 62
dollvet@dollvet.com.tr / www.dollvet.com.tr

Pr 031-01