



ENJEKSİYONLUK SÜSPANSİYON

BİLEŞİMİ:

Her bir doz aş (5 ml) içeriği aşağıdaki gibidir:

Aktif madde	Miktar
İnaktif Bovine herpesvirus Tip-1 (BoHV-1) antijeni	≥ 4 log ₂ VNT*
İnaktif Bovine respiratory syncytial virus (BRV) antijeni	≥ 4 log ₂ VNT*
İnaktif Bovine parainfluenza virus-3 (BPIV-3) antijeni	≥ 6 log ₂ VNT*
İnaktif Bovine viral diarrhea (CP-BVDV) antijeni	≥ 6 log ₂ VNT*
İnaktif Bovine viral diarrhea (NCP-BVDV) antijeni	≥ 6 log ₂ FAVN**
İnaktif Pasteurella multocida antijeni	≥ 1/40 ELISA seropozitif ***
İnaktif Mannheimia haemolytica A1 antijeni ve laktoksini	≥ 1/40 ELISA seropozitif ***
Yardımcı maddeler	
Alüminyum hidroksit jel (Al ³⁺)	1,5 mg/ml
Saponin	0,3 mg/ml
Formaldehit solüsyonu (%37)	0,004 ml/ml

*1/2 doz ile aşı tavanlarında VNT (log₂) titresi**1/2 doz ile aşı tavanlarında FAVN (log₂) titresi

***1/2 doz ile aşı tavanlarında ELISA titresi

İMMÜNÖLOJİK ÖZELLİKLER:

Farmakoterapötik Grup: Sığır için immünolojik inaktif viral ve inaktif bakteriyel aşlar.

ATC Vet Kodu: Q102AL

Sığırda, Enfeksiyöz Sığır Rinotrakeitisi (IBR) virüsü, Sığır İshal (BVD) virüsü, Sığır Solunum Sinsiyal (BRV) virüsü, Sığır Parainfluenza 3 (PI 3) virüsü, Pasteurella multocida ve Mannheimia haemolytica tip A1 antijenlerine karşı antikor üretimini uyarak, bu etkenlerin neden olduğu enfeksiyonlar ve lezyonları azaltır.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

RESBOVIS-MAX Sığırda, Enfeksiyöz Sığır Rinotrakeitisi (IBR) virüsü, Sığır İshal (BVD) virüsü, Sığır Solunum Sinsiyal (BRV) virüsü, Sığır Parainfluenza 3 (PI 3) virüsü, Pasteurella multocida ve Mannheimia haemolytica tip A1'e karşı inaktif aşdır. Aşılanan hayvanlarda bağışıklık 3 hafta içinde gelişmeye başlar. İlk defa aşılanan hayvanlarda ikinci aşılamayı takiben 2 hafta sonra tam bir immün yanıt oluşturarak bağışıklık oluşur. Aktif bağışıklık 6 ay devam eder. Oluşan aktif bağışıklık bu etkenlerin neden olduğu enfeksiyonlar ve lezyonları azaltır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Tüm sığırda 2 aylıktan itibaren 5 ml miktarında, boynun yan yüzünün orta kısmına veya omuz gerisindeki hareketsiz bölgeye deri altı (SC) veya kas içi (IM) yolla uygulanır. İlk defa aşılanan hayvanlara 3 hafta sonra ikinci uygulama yapılır. 6 ayda bir tek doz halinde uygulama tavsiye edilir.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR:

- Hasta ve inkubasyon dönemindeki sırayetten şüpheli hayvanlar ile stres altındaki hayvanlar aşılanmamalıdır.
- Aşı uygulamadan önce vücut sıcaklığına getirilmelidir.
- Aşı kullanılacağı zaman, aşı şişesi her kullanımdan önce hafifçe çalkalanmalıdır.
- Aşılama sırasında aşı şişesi güneşten korunmalı, mümkünse buz içinde bulundurulmalıdır.
- Her uygulamada aseptik iğne ve enjektörler kullanılmalıdır.
- Aşı yalnızca veteriner hekim veya veteriner hekim gözetimindeki veteriner sağlık teknisyenlerince uygulanmalıdır.

Gebelik ve laktasyonda kullanım: Gebelik ve laktasyon döneminde kullanımı uygundur.

İSTENMEYEN ETKİLER:

Hayvanlarda çok yaygın (10 hayvanda 1'den fazla) olarak enjeksiyon yerinde kısa süreli lokal reaksiyonlar (kızarıklık, hafif şişlik ve kabuklanmalar) ve vücut sıcaklığında geçici bir artış görülebilir. Çok seyrek (10.000 hayvanda 1'den az) olarak dıyıklı hayvanlarda anafilaktik reaksiyon gelişebilir. Bu durumda semptomatik tedavi (antihistaminik/antialerjik ilaçlar) uygulanabilir.

Resbovis MAX

SIĞIR KOMBİNE İNAKTİF AŞI



Dollvet

ENJEKSİYONLUK SÜSPANSİYON

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ:

Bu ürünün diğer aşılarla birlikte kullanıldığında geçimliliği hakkında bilgi bulunmamaktadır. Bu nedenle bu ürünün diğer ürünlerle aynı günde veya farklı zamanlarda kullanımının etkili ve güvenilir olduğu ispatlanmamıştır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDÖT:

İnaktif bir aşı olduğu için doz aşımı çalışması yapılmamıştır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Aşı uygulamalarından sonra insan tüketimine sunulan et, sakatat ve süt için kalıntı arınma süresi 0 (sıfır) gündür.

KONTRENDİKASYONLAR:

Bilinen bir kontrendikasyonu yoktur.

GENEL UYARILAR:

“Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz.”

“Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.”

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER:

- İnsan sağlığı için bilinen bir olumsuz etkisi yoktur, ancak aşı uygulama sırasında olabilecek yaralanmalarda bölge temizlenerek dezenfekte edilmelidir.

- Aşırı kazara kendinize enjekte etmeniz halinde derhal tıbbi yardıma başvurun ve ürünün kullanma talimatını veya etiketini doktorunuza gösterin.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Enjeksiyonluk süspansiyon: 2-8 °C'de ve karanlıkta muhafaza edilmelidir. Dondurmayınız.

Raf ömrü 24 aydır. Açılan şişeler 6-8 saat içinde kullanılmalıdır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR:

Kullanılmış veya arta kalan ürün ve bu ürünün kullanımıyla ortaya çıkan atık materyaller ilgili mevzuata göre imha edilmelidir. Her türlü atık/artık materyal evsel atıklarla ve atık sularla karıştırılmamalı, drenaj sistemlerine ve çevreye atılmamalıdır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Aş 5 ml Tip I amber renkli cam şişeler ile 25 ml, 50 ml ve 100 ml Tip II amber renkli cam şişeler veya 25 ml, 50 ml, 100 ml ve 250 ml beyaz renkli polipropilen plastik şişelerde ambalajlanır. Cam ve plastik şişeler bromobutill tıpa ve alüminyum kapak ile kapatılmış şekilde etiketlenir. 5 ml şişeler 10x5 ml olarak plastik viyol veya karton kutu içinde, 25 ml, 50 ml, 100 ml ve 250 ml şişeler münerit kutulu veya kutusuz olarak strator içerisinde piyasaya sunulmaktadır. Tüm ambalaj şekilleri aynı anda piyasaya sunulmayabilir.

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ:

21.10.2025

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ:

21.10.2025

PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

DOLLVET BİYOTEKNOLOJİ A.Ş.

Konaklar Mah. Akasyalı Sok. No:10 Beşiktaş /İSTANBUL

E-mail: dollvet@dollvet.com.tr Telefon: +90 212 422 02 01 Faks: +90 212 422 00 72

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

DOLLVET BİYOTEKNOLOJİ A.Ş.

Organize Sanayi Bölgesi Koçören OSB Mahallesi 106. Cadde No:6 Eyyübiye/ŞANLIURFA

E-mail: dollvet@dollvet.com.tr Telefon: +90 414 369 11 33 Faks: +90 414 369 16 62