



Zulvac® 1 Bovis
Suspension zur Injektion
Für Rinder

Hersteller:
Fort Dodge Veterinaria S.A.
Ctra. Camprodón s/n "La Riba"
17813 Vall de Bianya (Gerona)
Spanien

BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS
ZULVAC® 1 Bovis
Suspension zur Injektion
Für Rinder

**ARZNEILICH WIRKSAMER
BESTANDTEIL UND SONSTIGE
BESTANDTEILE**
Pro Dosis (2 ml)

Arzneilich wirksamer Bestandteil
Blauzungenvirus, Serotyp 1,
inaktiviert, Stamm
BTV-1/ALG2006/01 E1 Titer $>10^{6,7}$ GKID₅₀*
* (vor Inaktivierung)

Adjuvantien
Aluminiumgelhydroxid
(3%) 385,2 mg (4 mg Al³⁺)
Saponine 0,4 mg

Konservierungsmittel
Thiomersal 0,2 mg

ANWENDUNGSGEBIETE
Zur aktiven Immunisierung von Rindern ab
2,5 Monaten, um die Virämie zu verhindern

und die klinischen Symptome, die durch
die Blauzungenvirusinfektion des Serotyps
1 verursacht werden, zu reduzieren.

Beginn der Immunität: 15 Tage nach der
zweiten Impfung.
Die Dauer der Immunität wurde bisher nicht
ermittelt.

GEGENANZEIGEN
Keine.

NEBENWIRKUNGEN
Nach Verabreichung einer einzelnen Dosis
bei Kälbern wurden keine Nebenwirkungen
beobachtet.

Falls Sie Nebenwirkungen bei geimpften
Tieren feststellen, teilen Sie diese Ihrem
Tierarzt mit.

ZIELTIERARTEN
Rinder.

DOSIERUNG, ART DER ANWENDUNG
Art der Anwendung
Intramuskulär.

Impfschema
2 Impfungen mit jeweils 1 Impfdosis (2 ml)
im Abstand von 3 Wochen verabreichen.

Erstimpfung:
Ab einem Alter von 2,5 Monaten.
Der Zeitpunkt für die Wiederholungsimpfung
wurde bisher nicht bestimmt, aber es wird
empfohlen, die Tiere mindestens 2 Wochen
vor jeder Risikoperiode zu impfen.

**HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE
ANWENDUNG**
Es wird empfohlen, ein
Mehrfach-Injektionsimpfsystem bei

ch ca 25.7.08

Verwendung von großen Gebinden einzusetzen.

WARTEZEIT
Null Tage.

BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE
Gekühlt lagern und transportieren (2°C - 8°C).
Vor Licht schützen. Nicht einfrieren.

BESONDERE (WARN)HINWEISE
Eine Impfung von anderen Wiederkäuerarten (Haus- oder Wildtiere), bei denen ein Infektionsrisiko besteht, sollte sorgfältig durchgeführt werden. Es wird empfohlen, den Impfstoff bei einer kleinen Anzahl von Tieren zu testen, bevor eine Massenimpfung durchgeführt wird. Der Grad der Wirksamkeit bei anderen Spezies kann im Vergleich zur Wirksamkeit bei Rindern schwanken.
Es liegen keine Informationen über die Anwendung des Impfstoffes bei seropositiven Tieren, oder bei Tieren mit maternalen Antikörpern vor.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender
Im Falle einer versehentlichen Selbstinjektion ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren
Nur bei gesunden Tieren anwenden.

Kann während der Trächtigkeit und Laktation angewendet werden.
Es liegen keine Informationen zur gegenseitigen Verträglichkeit

(Kompatibilität) dieses Impfstoffes mit einem anderen vor. Daher ist die Unbedenklichkeit und Wirksamkeit der Anwendung dieses Impfstoffes mit einem anderen (entweder am selben Tag oder zu unterschiedlichen Zeitpunkten verabreicht) nicht nachgewiesen.
Nach wiederholter Verabreichung einer einzelnen Dosis bei Kälbern traten keine Nebenwirkungen auf.
Nicht mit anderen Impfstoffen, immunologischen Produkten oder Tierarzneimitteln mischen.

BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG NICHT VERWENDETER TIERARZNEIMITTEL ODER BEI DER ANWENDUNG ENTSTEHENDER ABFÄLLE
Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.

GENEHMIGUNSDATUM DER GEBRAUCHSINFORMATION

WEITERE ANGABEN
Packungsgrößen:
Karton mit 1 Flasche mit 10 Impfdosen (20 ml)
Karton mit 1 Flasche mit 50 Impfdosen (100 ml)

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Verschreibungspflichtig

FORT DODGE

P777-620GER/12-08

ac 08 23.12.08