



Denominazione del medicinale veterinario

Mucosiffa liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per bovini.

Composizione

Ogni dose (2 ml) contiene:

Sostanze attive:

Virus della Diarrea Virale Bovina, ceppo Oregon C24 (citopatico), vivo, almeno $10^{3.5}\,\mathrm{DICC50^{1}}$

dose infettante il 50% delle colture cellulari inoculate Liofilizzato: pellet di colore beige. Solvente: liquido trasparente, incolore.

Specie di destinazione

Bovino.

Indicazioni per l'uso

Immunizzazione attiva dei bovini contro il virus della Diarrea Virale dei bovini (BVDV) di tipo 1.

Protezione crociata dei bovini nei confronti del virus della Diarrea Virale dei bovini (BVDV) di tipo 2. Protezione del feto.

Prevenzione della mortalità, dei segni clinici e/o delle lesioni causate dal virus della Diarrea Virale dei bovini (BVDV) di tipo I e 2.

Inizio dell'immunità: 28 giorni dopo il termine della vaccinazione di base.

Durata dell'immunità: I anno.

Controindicazioni

Non usare in casi di ipersensibilità alla sostanza attiva o a uno degli eccipienti.

Avvertenze speciali

Avvertenze speciali:

Vaccinare solo animali sani.

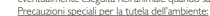
Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Rispettare le consuete norme di asepsi.

Per la preparazione del vaccino ricostituito e l'iniezione utilizzare materiali sterili e privi di tracce di antisettici o disinfettanti.

La vaccinazione dell'animale gravido deve essere naturalmente seguita da una precoce e quantitativamente sufficiente somministrazione di colostro al neonato.

L'infezione del feto nei primi mesi di gestazione può indurre nel feto stesso, uno stato di immunotolleranza che pregiudicherà l'immunizzazione attiva indotta da una vaccinazione eventualmente eseguita nell'animale quando sarà già nato.



Non pertinente.

Gravidanza e allattamento:

Femmine gravide o in lattazione possono essere vaccinate. Durante le prove cliniche non si sono osservati eventi avversi in queste categorie di animali.

Il vaccino può essere usato durante la gravidanza.

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

Sovradosaggio:

Non si è osservato alcun evento avverso dopo la somministrazione di almeno 10 dosi di

Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego:

Nessuna.

Incompatibilità principali:

Non miscelare con altri medicinali veterinari, ad eccezione del solvente fornito per l'uso con il medicinale veterinario. Non mescolare estemporaneamente il medicinale veterinario con altri medicinali contenenti sostanze tensioattive o antisettici.

Eventi avversi

Bovino:

Nessuno noto.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione: https://www.salute.gov.it/farmacovigilanzaveterinaria



Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione

Per uso intramuscolare.

Ricostituire ciascuna dose di vaccino con 2 ml di diluente.

Posologia: una dose da 2 ml secondo i seguenti schemi vaccinali:

Riproduttori:

Vaccinazione di base:

Manze destinate alla riproduzione: una iniezione tra i 6 mesi di vita ed I mese dalla prima inseminazione.

Richiami: Annuali.

Bovini con più di 6 mesi di vita:

Vaccinazione di base: I sola iniezione.

Richiami: annuali.

Vitelli:

Vaccinazione di base:

Soggetti nati da madri non vaccinate:

I° iniezione a partire dall'età di 8 giorni.

2° injezione a 5-6 mesi di vita.

Soggetti nati da madri vaccinate:

La prima iniezione è consigliata a 2-3 mesi di vita ed è destinata a proteggere, in ambiente infetto, gli animali che hanno già eliminato completamente i loro anticorpi di origine colostrale.

Una seconda iniezione a 5-6 mesi di vita, per assicurare l'immunizzazione dei vitelli che avevano ancora anticorpi di origine colostrale al momento della prima iniezione.

Richiami: a circa un anno di età.

Prodotto ricostituito: sospensione di colore beige chiaro.

Tempi di attesa

Carni e frattaglie: zero giorni.

Latte: zero giorni.

Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Conservare in frigorifero (2°C - 8°C).

Proteggere dalla luce.

Non congelare.

Periodo di validità dopo ricostituzione conformemente alle istruzioni: usare immediatamente.

Precauzioni speciali per lo smaltimento

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici. Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Chiedere al proprio medico veterinario come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste

misure servono a proteggere l'ambiente.

Eliminare i rifiuti mediante ebollizione, incenerimento o immersione in un disinfettante idoneo approvato per l'uso dalla autorità competenti.

Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico veterinaria non ripetibile.

Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

Scatola contenente I flaconcino da I dose di vaccino liofilizzato + I flaconcino da 2 ml di solvente: A.I.C. n. 101611022

Scatola contenente I flaconcino da 10 dosi di vaccino liofilizzato + I flaconcino da 20 ml di solvente: A.I.C. n. 101611010

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

02/2025

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it).

Recapit

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e recapiti per la segnalazione di sospetti eventi avversi: Ceva Salute Animale S.p.A.,

Via dei Valtorta, 48,

20127 Milano.

Tel. 00800 35 22 11 51

farmacovigilanza-italia@ceva.com

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

CEVA-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.,

Szállás u. 5.,

Budapest, 1107, Ungheria.

NOT MUCOSIFFA 10D IT MUCOSIFFA 10D+SOLV 20ML ITALIE

200x130/FP 26,5x69

Recto Verso

CODE ARTICLE : A4185-02 ID: 86561 BLACK CORPS: 8 pts

LOUIS 19/03/25 - 29/04/28 - 01/07/25