



REGIONE AUTONOMA DE SARDIGNA  
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITÀ E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

Decreto n. 21 del 22.07.2013

## **Allegato n. 1**

### **PROTOCOLLO DI UTILIZZO DEI VACCINI INATTIVATI**

I vaccini per la protezione dal virus della febbre catarrale degli ovini, sierotipi BTV1 e BTV8, è stato messo a disposizione dalla Regione Sardegna è il seguente:

- Zulvac Ovis BTV 1-8.

L'Istituto Zooprofilattico Sperimentale della Sardegna immagazzina i lotti inviati dalla Ditta Pfizer Italia, sino al ritiro da parte dei Servizi veterinari delle ASL dei quantitativi a loro assegnati da parte del Servizio Prevenzione dell'Assessorato dell'Igiene e Sanità.

Ciascun Ente, che provveda ad immagazzinare, anche temporaneamente, e a distribuire il vaccino, dovrà:

- garantire la corretta conservazione del vaccino sino alla sua distribuzione/utilizzazione;
- tenere un registro di carico e scarico conforme al modello riportato nella Scheda SBT08 (allegato alla nota del Ministero della Salute n. DGVA.VIII-2751-PI.8.d/18 del 06-02-2004), compilato secondo le istruzioni allegate alla stessa nota (Sezione 8). Nel registro di carico e scarico dovranno essere registrate anche le dosi di vaccino o di soluzione sterile andate distrutte per cause accidentali nel corso delle operazioni di vaccinazione.

I Servizi Veterinari locali assicurano che:

- la somministrazione del vaccino avvenga nei tempi e nei modi indicati nel programma di vaccinazione e nel rispetto delle buone pratiche veterinarie;
- gli interventi vaccinali effettuati nelle aziende siano accuratamente registrati utilizzando la Scheda SBT09 compilata secondo le istruzioni allegate alla stessa nota di cui sopra (Sezione 8);

I Servizi veterinari hanno la responsabilità di informare gli allevatori dei possibili effetti indesiderati provocati dalla vaccinazione contro la BT e contestualmente dei vantaggi della vaccinazione in relazione alla perdita legate alla presenza della malattia e dell'infezione.

Devono altresì informare gli allevatori dell'obbligo di segnalare immediatamente al Servizio Veterinario della ASL competente eventuali effetti indesiderati.

### **SCHEMA VACCINALE DI SOMMINISTRAZIONE**

#### **PRESENTAZIONE DEL VACCINO INATTIVATO PER I SIEROTIPI BTV1 E BTV8**

Il vaccino è costituito da un flacone di propilene da 20 ml. (10 dosi), contenente una sospensione di virus inattivato dei sierotipi BTV1 e BTV8, adiuvato con idrossido di alluminio e saponina.

#### **Specie**

Il vaccino è destinato agli animali della specie ovina.

#### **Indicazioni**

Protegge gli animali vaccinati dall'infezione, dalla viremia e dai sintomi clinici di malattia provocati dal virus della Blue tongue sierotipi BTV1 e BTV8.

#### **Controindicazioni**

Nessuna allo stato delle conoscenze attuali.

#### **Effetti collaterali**

La vaccinazione potrebbe provocare piccoli gonfiori nel sito dell'inoculo e/o lieve febbre, di breve durata.



REGIONE AUTONOMA DE SARDIGNA  
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

Decreto n. 21 del 22.07.2013

### **Precauzioni particolari**

- Vaccinare solo animali in buono stato di salute;
- Prestare particolare attenzione agli animali in gravidanza;
- Somministrare il vaccino sterilmente;

### **Modalità di somministrazione**

Agitare prima dell'utilizzo evitando la formazione di bolle, poiché queste potrebbero aumentare la reazione locale nel sito di inoculo.

La dose è di **2 ml** da somministrare sottocute secondo il seguente schema vaccinale:

#### **OVINI Prima immunizzazione:**

- prima iniezione per gli animali di età superiore ad 1 mese d'età (2 mesi ½ se figli di madri vaccinate).
- seconda iniezione dopo 21-30 giorni dopo la prima.

#### **Richiami successivi:**

Una iniezione entro sei mesi dall'ultima somministrazione di vaccino.

### **Movimentazione**

Gli ovini che hanno completato la prima immunizzazione o che sono stati sottoposti al richiamo annuale possono essere movimentati ai sensi del presente Decreto, dopo almeno 21 giorni e non oltre sei mesi dall'ultima vaccinazione.

### **Sovradosaggio ed antidoti**

Nessun effetto eccetto quelli sopra citati sono stati osservati in caso di sovradosaggio.

### **Tempo di sospensione**

Nessuno

### **Incompatibilità**

Non miscelare con altri vaccini.

### **Modalità di conservazione**

Conservare tra i +2°C and +8°C. Tenere al riparo della luce. Non congelare.