

貯法 2~8°C

承認指令書番号	30動薬第765号
販売開始	2021年5月

動物用医薬品
動物用生物学的製剤
劇薬 要指示医薬品 指定医薬品

ベビュード®



【本質の説明又は製造方法】

本剤は、遺伝子組換え無毒化Stx2e(シード)に、アジュバント、消泡剤、pH調整剤及び緩衝剤を添加し、混合したワクチンである。

【成分及び分量】

1mL(1頭分)中	
遺伝子組換え無毒化Stx2e(シード)	1.50 RP *以上
水酸化アルミニウムゲル	0.2g (アルミニウム量として2.117 mg)
ジエチラミノエチル(DEAE)-デキストラン	10mg
シメチコン	0.1mg
10w/v%水酸化ナトリウム水溶液	適量
リン酸緩衝食塩液	残量

* RP: 相対力値(Relative Potency)



【効能又は効果】

大腸菌が産生するStx2eに起因する浮腫病による死亡率の低減と臨床症状の軽減並びに増体量低下の軽減

【用法及び用量】

2日齢以上の豚の頸部筋肉内に1mL注射する

【使用上の注意】

(基本的事項)

1. 守らなければならないこと

(一般的注意)

- ・本剤は要指示医薬品であるので獣医師等の処方箋・指示により使用すること。
- ・本剤は効能・効果において定められた目的にのみ使用すること。
- ・本剤は定められた用法・用量を厳守すること。

(使用者に対する注意)

- ・作業時には防護メガネ、マスク、手袋等の防護具を着用し、眼、鼻、口等に入らないように注意すること。
- ・作業後は石けん等で手をよく洗うこと。

(豚に関する注意)

- ・本剤の投与前には健康状態について観察し、重大な異常（重篤な疾病）を認めた場合は投与しないこと。
- ・豚が、次の何れかに該当する異常を認めた豚には投与を見合わせること。

発熱、咳、下痢、重度の皮膚疾患などの臨床異常が認められるもの。

疾病的治療を継続中のもの又は治療後間がないもの。

交配後間がないもの又は分娩直後のもの。

明らかな栄養障害があるもの。

他のワクチン投与や移動後間がないもの。

- ・本剤の投与後、激しい運動は避けるように指導すること。

- ・本剤の投与後、少なくとも2日間は安静に努め、移動等は避けること。また、温度管理等に十分に注意し、豚に与えるストレスの軽減に努めること。

(取扱い及び廃棄のための注意)

- ・外観又は内容に異常を認めたものは使用しないこと。
- ・使用期限が過ぎたものは使用しないこと。
- ・本剤には他のワクチンや薬剤を加えて使用しないこと。
- ・使用時よく振り混ぜて均一にして使用すること。
- ・ワクチン瓶は破損するおそれがあるので、強い衝撃を与えないこと。
- ・小児の手の届かないところに保管すること。
- ・直射日光、加温又は凍結は品質に影響を与えるので避けること。
- ・投与器具は、滅菌又は煮沸消毒されたものを使用すること。
- ・薬剤により消毒した器具又は他の薬剤に使用した器具は使用しないこと（ガス滅菌によるものを除く）。なお、乾熱、高压蒸気滅菌又は煮沸消毒等を行った場合は、室温まで冷えたものを使用すること。
- ・ワクチン容器のゴム栓は消毒し、無菌的に扱うこと。ゴム栓を取り外しての使用は、雑菌混入のおそれがあるので避けること。
- ・投与部位は消毒し、投与時には注射針が血管に入っていないことを確認してから投与すること。
- ・投与器具（注射針）は、原則として1頭ごとに取り換えること。
- ・使い残りのワクチン及び使用済みの容器は、地方公共団体条例等に従い処分、若しくは感染性廃棄物として処分すること。
- ・使用済の注射針は、針回収用の専門容器に入れること。針回収用の容器の破棄は、産業廃棄物収集運搬業者及び産業廃棄物処分業の許可を有した業者に委託すること。

2. 使用に際して気を付けること

(使用者に対する注意)

- ・誤って人に注射した場合は、患部の消毒等適切な処置をとること。誤って注射された者は、必要があれば医師の診断を受けること。その際、動物用ワクチンを誤って注射されたことを医師に告げるとともに本文書を医師に示すこと。

本ワクチンの成分の特徴

微生物名	抗 原		アジュバント	
	人獣共通 感染症の 当否	微生物の 生・死	有無	種類
遺伝子組換え無毒化Stx2e	否	死 (組換え 大腸菌産 生無毒変 異型毒 素)	有	・水酸化アル ミニウムゲ ル ・DEAE-デキ ストラン

- ・開封時にアルミキャップの切断面で手指を切るおそれがあるので注意すること。

(豚に関する注意)

- ・本剤の投与後、一過性的軽度な投与部位の炎症や発赤、発熱、食欲減退等が認められる場合がある。特に投与方法が不適当な場合に起こり易いので、投与部位を厳守すること。
- ・副反応が認められた場合は、速やかに獣医師の診察を受けるように指導すること。
- ・本剤は他の剤と同時に接種しないこと。

(専門的事項)

① 警告

- ・以前に本剤又は他のワクチン注射により、アナフィラキシー等の異常な副反応を呈したことがある場合には、注射適否の判断を慎重に行うこと。

② 副反応

- ・過敏体质のものでは、アレルギー反応【顔面腫脹、搔痒、じん麻疹】又はアナフィラキシー反応【ショック（虚脱、貧血、血圧低下、呼吸促迫、呼吸困難、体温低下、流涎、ふるえ、痙攣、尿失禁等）】を起こすことがある。アナフィラキシー反応（ショック）は本剤注射後30分位までに発現する場合が多く見られる。

③ 対象動物の使用制限等

- ・妊娠中及び泌乳中の本ワクチンの安全性については情報が得られていないため、使用しないこと。

④ 取扱いに関する注意

- ・一度開封したワクチンは速やかに使用すること。使い残りのワクチンは雑菌の混入や効力低下のおそれがあるので、使用しないこと。

【薬理学的情報等】

(臨床試験成績)

本剤の国内臨床試験及び海外臨床試験において、用法及び用量に従って本剤を注射した結果、大腸菌が産生するStx2eに起因する浮腫病による臨床症状の軽減並びに肥育期間中の増体量低下の軽減が認められた。また、海外の臨床試験においては、死亡率の低減効果が認められた。

(薬効薬理)

攻撃試験において、本剤を接種した子豚では本製剤接種21日後には免疫が成立することが確認され、また接種3週後から肥育終了後（接種23週後）まで対照群と比較して有意に抗体価が高かった。海外での攻撃試験においては、死亡の予防が実証された。

【包装】

10mL(10頭分)

50mL(50頭分)

100mL(100頭分)

250mL(250頭分)

【製品情報お問い合わせ先】

イブラ・ジャパン合同会社

〒104-0061 東京都中央区銀座8-16-6銀座ストラバッックビル3階

TEL:03-4563-1995

選任外国製造医薬品等製造販売業者

イブラ・ジャパン合同会社

東京都中央区銀座8-16-6銀座ストラバッックビル3階

外国製造医薬品等特例承認取得者

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

(SPAIN)

獣医師、薬剤師等の医薬関係者は、本剤による副作用などによると疑われる疾病、障害若しくは死亡の発生又は本剤の使用によるものと疑われる感染症の発生に関する事項を知った場合において、保健衛生上の危害の発生又は拡大を防止するため必要があると認めるときは、上記【製品情報お問い合わせ先】に連絡するとともに、農林水産省動物医薬品検査所(<http://www.maff.go.jp/nval/iyakutou/fukusayo/sousa/index.html>)にも報告をお願いします。