

FICHA TÉCNICA
BOVILIS® BOVIPAST RSP

Vacuna inactivada Virus Respiratorio Sincial Bovino, Virus Parainfluenza 3 y
Mannheimia haemolytica.
 Suspensión inyectable

Composición:
Cada dosis contiene:

Virus Sincial Respiratorio Bovino, Cepa EV 908	10 ^{4,77} – 10 ^{5,45} E
Virus Parainfluenza Bovino Tipo 3, Cepa SF4-Reisinger	10 ^{3,54} – 10 ^{4,85} E
<i>Mannheimia haemolytica</i> , Cepa A1 M4/1	10 ^{4,24} X 10 ^{5,00} E
Excipientes c.s.p.	5 mL
Adyuvante: Hidróxido de Aluminio y Saponina	
Preservante: Timerosal	

Indicaciones de uso:

Inmunización activa, como ayuda en la reducción de los signos clínicos asociados a Virus Sincial Respiratorio Bovino y Virus Parainfluenza Bovino tipo 3 y de la excreción viral y como ayuda en la reducción de los síntomas clínicos, lesiones pulmonares e infección asociada a *Mannheimia haemolytica* serotipos A1 y A6.

Especies de destino:

Bovinos.

Posología, edad o peso, condición fisiológica, vía de administración y modo de empleo:
Dosis:

5 mL

Vía de administración:

Inyección subcutánea, en la tabla del cuello

Edad:

A partir de las 2 semanas de vida

Inmunización básica:

Dos vacunaciones con un intervalo de 4 semanas.

La inmunización básica debe ser iniciada a tiempo, para que la inmunidad se haya desarrollado completamente al comienzo del período de riesgo.

La inmunización básica de terneros se debería realizar antes del alojamiento o en la unidad de alojamiento bajo cuarentena.

Revacunación:

Si se necesita dosis de refuerzo, se debe administrar una dosis única de 5 mL, aproximadamente dos semanas antes de cada período de riesgo (por ejemplo, transporte, introducción en una granja, cambio de establo).

FICHA TÉCNICA

Modo de empleo:

Antes de su uso, la vacuna debe alcanzar la temperatura ambiente (15°C – 30°C).

Agitar bien la vacuna antes de usarla.

Utilizar agujas de 1.5 a 2.0 mm de diámetro y 10 a 18 mm de largo.

Contraindicaciones:

Evite el uso en animales que presentan enfermedades recurrentes, infestación parasitaria importante, o que estén en mala condición general, ya que una respuesta inmunológica satisfactoria se presentará solamente en animales en buena condición física e inmunocompetente.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

La inmunización básica de terneros se debería realizar antes del alojamiento o en la unidad de alojamiento bajo cuarentena.

La respuesta inmunitaria puede verse reducida por la presencia de anticuerpos de origen materno, en los terneros hasta las seis semanas de edad.

Es recomendable vacunar a todos los animales del rebaño para minimizar el riesgo de contaminación

La falta de higiene favorece el desarrollo de infecciones respiratorias en terneros; es importante mantener una buena higiene para contribuir al efecto de la vacuna.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

No existe información disponible respecto de la seguridad y eficacia para el uso concomitante con otros productos farmacéuticos, por lo cual no se recomienda administrar otros productos 14 días previos y posteriores a la inmunización.

Efectos adversos o reacciones adversas:

La vacuna contiene un adyuvante que puede provocar una inflamación temporal en la zona de inyección. Ese tipo de inflamación normalmente desaparece o se reduce a un pequeño bulto casi impalpable dentro de 2 ó 3 semanas, aunque en algunos animales pueda permanecer hasta 3 meses. Además, se puede observar un leve aumento de la temperatura corporal que durará 3 días máximos después de la administración de la vacuna. Como con todas las reacciones de hipersensibilidad a las vacunas, que en casos muy raros pueden ser fatales, estas pueden ocurrir.

Período de resguardo:

Cero días.

Precauciones especiales para el operador:

En caso de auto-inyección, solicitar atención médica y muéstrela el texto del estuche o prospecto del producto.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener refrigerada, entre 2 – 8°C. No congelar. Proteger de la luz.



BOVILIS® BOVIPAST RSP
Suspensión Inyectable

FICHA TÉCNICA

Presentación:

Estuche conteniendo un frasco con 50 mL del producto, equivalente a 10 dosis. Incluye prospecto interno.

Fabricado por:

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer,
Holanda.

Importado y distribuido por:

Intervet Chile Ltda.
Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 5, Las Condes, Santiago - Chile.
Bajo Licencia de Intervet International B.V. Holanda.

USO VETERINARIO

VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA

Reg. SAG N°: 2185-B