

Hiprabovis-4

Numele și adresa deținătorului autorizației de comercializare și a deținătorului autorizației de fabricare, responsabil pentru eliberarea serilor de produs, dacă sunt diferite

LABORATORIOS HIPRA, S.A., Avenida. la Selva, 135., 17170 AMER (Girona), Spania.

Tel: +34 972 430660, Fax: +34 972 430661

Denumirea produsului medicinal veterinar

HIPRABOVIS-4

Vaccin mixt contra IBR, PI3, BVD și BRS, în suspensie injectabilă.

Declarația (substanței) substanțelor active și a altor ingrediente (ingredienți)

Compoziție pe doză (3 ml):

Substanță activă:

Fracțiunea lichidă:

- | | |
|--|-----------------|
| - Virus inactivat al rinotraheitei bovine (IBR), tulpina LA
($\geq 10^7$ TCID ₅₀ înainte de inactivare) | ELISA ≥ 50 |
| - Virus inactivat al parainfluenței-3 (PI-3), tulpina SF4
(≥ 480 HAU înainte de inactivare) | IHA $\geq 1/16$ |
| - Virus inactivat al diareei bovine (BVD), tulpina NADL
($\geq 10^6$ TCID ₅₀ înainte de inactivare) | ELISA ≥ 50 |

Fracțiunea liofilizată:

- | | |
|---|--|
| - Virus sincitial viu respirator bovin, tulpina LYM P56 | $10^{4.0} - 10^{6.6}$ TCID ₅₀ |
|---|--|

Adjuvanți:

Gel de hidroxid de aluminiu.

Excipienți:

Simeticon, Thiomersal, Apă injectabilă, Dodecahidrat Disodiu Fosfat, Dihidrogenat Potasiu Fosfat, Gelatină, Povidone 30, Sucroză, Glutamat Monosodic, Clorură de Potasiu

Indicații

La vaci adulte: pentru a preveni rinotraheita infecțioasă bovină (IBR), vulvo-vaginita pustuloasă infecțioasă (IPV) și boala mucoaselor (BVD).

La viței: pentru a preveni rinotraheita infecțioasă bovină (IBR), parainfluența 3 (PI3), boala mucoaselor sau diareea virală bovină (BVD) precum și pneumonia cauzată de virusul sincițial respirator bovin (BRS).

Imunitatea apare la 1 săptămână după prima revaccinare și durează 12 luni.

Contraindicații

Nu au fost descrise.

Reacții adverse

Sporadic, la unele animale poate apărea o reacție anafilactică. În asemenea caz a se administra un tratament simptomatic.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

Specii țintă

Bovine.

Posologie pentru fiecare specie, căi de administrare și mod de administrare

Bovine: 3 ml/animal, indiferent de vârstă și greutate.

Dizolvați componenta liofilizată a vaccinului în componenta lichidă și asigurați-vă că s-a realizat o resuspensie completă înainte de administrarea vaccinului.

Intramuscular, în mușchii gâtului, sau subcutanat în zona gâtului.

În general se recomandă următorul program de vaccinare:

La viței: a se vaccina cu o singură doză. Revaccinare 21-30 de zile mai târziu, mai ales la viței foarte tineri. Ulterior revaccinare anuală.

La juninci: a se vaccina cu o singură doză. Revaccinare 21-30 de zile mai târziu, iar după caz, cu o lună înaintea primei împerecheri.

Ulterior, revaccinare anuală.

La vaci: a se vaccina cu o singură doză. Revaccinare 21-30 de zile mai târziu, mai ales la viței foarte tineri. Ulterior revaccinare anuală.

Recomandări privind administrarea corectă

Se recomandă administrarea vaccinului în momentul când componenta lichidă e la o temperatură cuprinsă între +15 și +25 °C.

Resuspendați fracția liofilizată cu fracția lichidă.

A se agita înainte de utilizare.

Timp de așteptare

Zero zile.

Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură cuprinsă între +2 °C și +8 °C. A se evita înghețul. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după reconstituire: 3 ore.

Atenționări speciale

Vaccinați numai animalele sănătoase.

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat împreună cu un alt produs medicinal veterinar. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

Nu cauzează efecte secundare.

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar cu excepția diluantului sau a altui component recomandat furnizat pentru utilizarea cu acest produs.

Precauții speciale pentru eliminarea produsului neutilizat sau a deșeurilor, după caz

Orice produs medicinal veterinar sau materialele provenite din acestea trebuie tratate conform legislației locale.

Alte informații

Ambalaj:

Cutii cu flacoane x 5 doze (1 flacon cu fracția liofilizată + 1 flacon cu fracția lichidă).

Cutii cu flacoane x 30 doze (1 flacon cu fracția liofilizată + 1 flacon cu fracția lichidă).

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.