

FICHA TÉCNICA

BOVILIS® NASALGEN 3-PMH

Vacuna viva virus Rinotraqueitis Infecciosa Bovina, virus Parainfluenza Bovino 3, virus Sincicial Respiratorio Bovino, *Mannheimia haemolytica* y *Pasteurella multocida*.
Polvo liofilizado para Suspensión Intranasal

Composición:

Cada dosis contiene:

| | |
|---|---------------------------------------|
| Virus Rinotraqueitis Infecciosa Bovina, Cepa Cepa JS-IBR-BK54/RK23 | ≥10 ^{5,1} TCID ₅₀ |
| Virus Parainfluenza 3, Cepa Abbott | ≥10 ^{4,9} TCID ₅₀ |
| Virus Sincicial Respiratorio Bovino, Cepa 375 | ≥10 ^{5,2} TCID ₅₀ |
| <i>Mannheimia haemolytica</i> , Tipo 1, Cepa 1148 | ≥10 ⁶ UFC |
| <i>Pasteurella multocida</i> , Tipo A:3, Cepa 1062 | ≥10 ⁶ UFC |
| Excipientes c.s.p. | 2 mL |
| - Remanentes de penicilina y estreptomicina | |

Indicaciones de uso:

Inmunización activa, como ayuda en la prevención de enfermedad causada por virus Rinotraqueitis Infecciosa Bovina (IBR), virus Sincicial Respiratorio Bovino (BRSV), virus Parainfluenza 3 (PI3), *Mannheimia haemolytica* y *Pasteurella multocida*.

Duración de inmunidad:

- Virus Rinotraqueitis Infecciosa Bovina (IBR): al menos 195 días.
- Virus Sincicial Respiratorio Bovino (BRSV): al menos 78 días.
- Virus Parainfluenza 3: al menos 95 días.
- *Mannheimia haemolytica*: hasta 122 días.
- *Pasteurella multocida*: al menos 125 días.

Especies de destino:

Bovinos

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

Posología:

2 mL

Edad o peso:

A partir de la primera semana de edad.

Condición fisiológica:

Animales sanos.

Vía de administración:

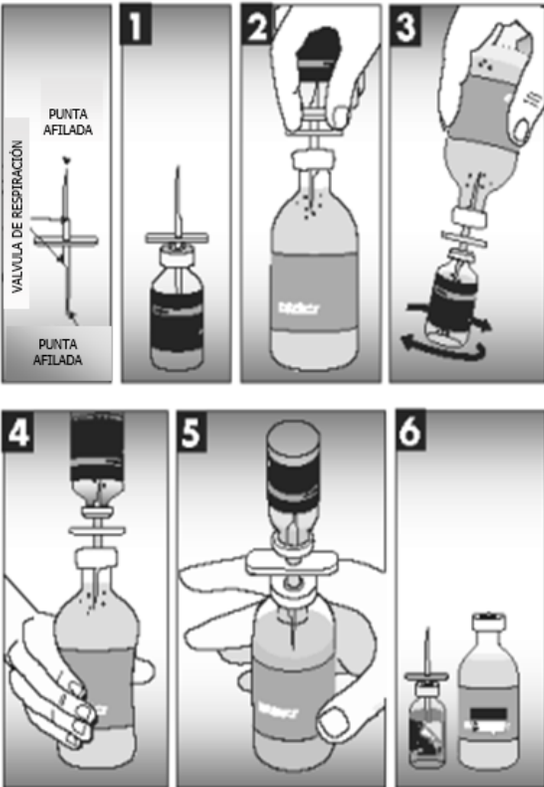
Vía intranasal

Modo de empleo:

- Para presentación 1 y 10 dosis: Rehidratar el frasco con el liofilizado con el frasco de diluyente que lo acompaña. Mezclar bien.

FICHA TÉCNICA

- Para presentación 50 dosis: Rehidratar el frasco con el liofilizado con una parte de frasco de diluyente que lo acompaña utilizando la aguja de transferencia incluida (ver ilustración). Mezclar bien el frasco reconstituido y transferir la vacuna rehidratada en el frasco del diluyente utilizando la aguja de transferencia. Remover la aguja de transferencia del antiguo frasco del diluyente y mezclar bien el frasco reconstituido. Quitar la etiqueta desde el frasco de la vacuna y colocarlo en el frasco conteniendo la vacuna completa.
- No utilizar desinfectantes químicos para esterilizar jeringas o agujas.



VALVULA DE RESPIRACION
 PUNTA AFILADA
 PUNTA AFILADA

PRECAUCIÓN: LA AGUJA DE TRANSFERENCIA, INCLUIDA EN EL ENVASE, ES AFILADA Y PUEDE CAUSAR DAÑO AL OPERADOR O A LOS ANIMALES SI NO ES MANIPULADA O DESECHA DE FORMA APROPIADA.

1. Insertar la aguja de transferencia totalmente en el frasco pequeño de vacuna liofilizada para liberar el vacío.
2. Insertar la otra punta de la aguja de transferencia totalmente en el frasco grande de diluyente estéril.
3. Apretar diluyente suficiente desde el frasco grande en el frasco pequeño para rehidratar la vacuna.
4. Con las dos botellas aun unidas, agitar suavemente el frasco pequeño hasta que la vacuna este mezclada.
5. Con el frasco pequeño hacia abajo, apretar el frasco grande varias veces para vaciar la vacuna mezclada en el frasco grande.
6. Separar los frascos y remover la etiqueta de la vacuna del frasco pequeño y colocarla en el frasco grande para una identificación apropiada.

Contraindicaciones:

Ninguna.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

Mantener fuera del alcance de los niños.

FICHA TÉCNICA**Uso durante preñez, lactancia y en animales reproductores:**

El uso durante gestación y lactancia es seguro.

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 o reacciones adversas:

Ocasionalmente se puede presentar una reacción anafiláctica, en cuyo caso se debe tratar con epinefrina.

Período de resguardo:

21 días.

Precauciones especiales para el operador:

La aguja de transferencia es filosa y puede causar daño al operador o animales si no es manipulada o desechada de forma apropiada. En caso de exposición accidental, buscar atención médica

Condiciones de almacenamiento:

Mantener refrigerado entre 2° y 8°C. No congelar.

Una vez reconstituido utilizar inmediatamente. No almacenar contenidos parciales.

Presentación:

Estuche con frasco conteniendo 10 o 50 dosis y diluyente Blushadow® conteniendo 20 o 100 mL. Incluye aguja de transferencia.

Fabricado por:

Intervet Inc.
35500 West 91st Street
DeSoto, KS 66018, Estados Unidos

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° 2564-B