

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Bovilis INtranasal RSP Live, spray nasal, liofilizado e solvente para suspensão para bovinos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada dose de 2 ml contém:

Substâncias ativas:

Vírus respiratório sincicial bovino (BRSV) vivo, estirpe Jencine-2013: 5,0 – 7,0 log₁₀ DICT₅₀*

Vírus da parainfluenza bovina tipo 3 (PI3) vivo, estirpe INT2-2013: 4,8 – 7,3 log₁₀ DICT₅₀*

* 50% da dose infecciosa em cultura de tecidos

Excipientes:

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Spray nasal, liofilizado e solvente para suspensão.

Liofilizado: líofilo esbranquiçado ou de cor creme.

Solvente: solução límpida e incolor.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Espécie-alvo

Bovinos

4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Para imunização ativa de vitelos, a partir do dia do nascimento, para reduzir os sinais clínicos da doença respiratória e a disseminação do vírus da infeção com BRSV e PI3.

Início da imunidade:	BRSV:	6 dias (para vitelos vacinados a partir do dia do nascimento) 5 dias (para vitelos vacinados a partir de 1 semana de idade)
	PI3:	1 semana
Duração da imunidade:		12 semanas

4.3 Contraindicações

Não existem.

4.4 Advertências especiais para cada espécie-alvo

Vacinar apenas animais saudáveis.

Os animais devem ser preferencialmente vacinados pelo menos 5 – 7 dias antes de um período de stress ou aumento da pressão infecciosa.

A presença de anticorpos maternos pode reduzir a eficácia contra BRSV.

4.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização em animais

Os vitelos vacinados podem excretar as estirpes vacinais até 12 dias após a vacinação. É recomendado vacinar todos os vitelos da exploração.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais

Não aplicável.

4.6 Reações adversas (frequência e gravidade)

Pode ocorrer muito frequentemente uma descarga nasal ligeira e passageira durante dois dias após a vacinação. Pode ocorrer frequentemente tosse espontânea ligeira e passageira, que normalmente desaparece em três dias. Pode ocorrer, frequentemente, uma descarga ocular ligeira e passageira, que normalmente desaparece em dois dias. Pode ocorrer, frequentemente, um aumento passageiro na frequência respiratória, que normalmente desaparece em quatro dias. Pode ocorrer, muito frequentemente, um pequeno aumento passageiro da temperatura corporal (muito raramente até 41,1 °C) após a vacinação, que normalmente desaparece em quatro dias.

A frequência dos eventos adversos é definida utilizando a seguinte convenção:

- muito frequente (mais de 1 animal apresentando evento(s) adverso(s) em 10 animais tratados)
- frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais tratados)
- pouco frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1 000 animais tratados)
- rara (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10 000 animais tratados)
- muito rara (menos de 1 animal em 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas).

4.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

Não administrar durante a gestação e a lactação.

4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando administrada com qualquer outro medicamento veterinário. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário, deve ser tomada caso a caso e tendo em consideração a especificidade da situação.

4.9 Posologia e via de administração

Via nasal.

Os vitelos podem ser vacinados a partir do dia do nascimento.

Reconstituir o liofilizado com o solvente como descrito abaixo. Assegurar que o liofilizado é completamente reconstituído antes da administração. A vacina reconstituída é uma suspensão rosada ou cor de rosa.

Administrar uma dose única de 2 ml da vacina reconstituída por animal, 1 ml em cada narina.

Instruções para a reconstituição:

Apresentações de 1, 5 e 10 doses

Para reconstituição adequada do liofilizado, transferir o solvente para o frasco com o liofilizado (2 ml para 1 dose, 10 ml para 5 doses e 20 ml para 10 doses; ver também a tabela abaixo) utilizando uma agulha e seringa. O vácuo no frasco da vacina irá permitir o rápido esvaziamento da seringa. Em seguida, agitar para ressuspender. A vacina em suspensão pode ser retirada para uma seringa com uma extremidade limpa. A vacina dentro da seringa está agora pronta para administração, diretamente da extremidade da seringa. Não é necessário um dispositivo de nebulização.

Apresentações de 20, 25 e 50 doses

Para reconstituição adequada do liofilizado, transferir 20 ml de solvente para o frasco com o liofilizado utilizando uma agulha e seringa. O vácuo no frasco da vacina irá permitir o rápido esvaziamento da seringa. Em seguida, agitar para ressuspender. Retirar completamente a vacina em suspensão e transferi-la de volta para o frasco de solvente de forma a obter o correto rácio dose/volume para a respetiva apresentação (40 ml para 20 doses, 50 ml para 25 doses e 100 ml para 50 doses; ver também a tabela abaixo). A vacina em suspensão pode ser retirada para uma seringa com uma extremidade limpa. A vacina dentro da seringa está agora pronta para administração, diretamente da extremidade da seringa. Não é necessário um dispositivo de nebulização.

Aquando da vacinação dos animais, é recomendada a mudança das seringas ou extremidades da seringa multidoses, entre animais, para evitar a transmissão de agentes patogénicos.

Doses por frasco	Volume de solvente necessário	Volume da dose
1	2 ml	2 ml
5	10 ml	2 ml
10	20 ml	2 ml
20	40 ml	2 ml
25	50 ml	2 ml
50	100 ml	2 ml

4.10 Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), (se necessário)

Não foram observadas reações adversas, para além das descritas na secção 4.6, com uma sobredosagem de 10 vezes a dose. Em vitelos expostos individualmente a doses muito elevadas de vacina (150 vezes a dose máxima) foram observados sinais de doença respiratória moderada a severa.

4.11 Intervalo de segurança

Zero dias.

5. PROPRIEDADES IMUNOLÓGICAS

Grupo farmacoterapêutico: Imunológicos para bovinos, vacinas vivas virais
Código ATCvet: QI02AD07

A vacina estimula a imunidade ativa contra o vírus respiratório sincicial bovino e vírus da parainfluenza bovina tipo 3.

A vacina estimula os recetores e citocinas envolvidas nas respostas imunes inatas antivirais.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista de excipientes

Liofilizado:

Meio basal B8

Gelatina hidrolisada

Hidrolisado pancreático de caseína

Sorbitol

Hydrogenofosfato dissódico dihidratado

Solvente:

Hydrogenofosfato dissódico dihidratado

Fosfato de potássio di-hidrogenado

Cloreto de sódio

Sacarose

Água para injetáveis

6.2 Incompatibilidades principais

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário, exceto com o solvente para administração com este medicamento veterinário.

6.3 Prazo de validade

Prazo de validade do liofilizado tal como embalado para venda: 2 anos.

Prazo de validade do solvente tal como embalado para venda (2 ml): 3 anos.

Prazo de validade do solvente tal como embalado para venda (10 ml, 20 ml, 40 ml, 50 ml, 100 ml): 5 anos.

Prazo de validade após reconstituição de acordo com as instruções: 6 horas.

6.4 Precauções especiais de conservação

Liofilizado:

Conservar no frigorífico (2°C – 8°C).

Não congelar. Proteger da luz.

Solvente:

Conservar a temperatura inferior a 25°C se armazenado de forma independente do liofilizado.

Não congelar.

6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

Liofilizado:

Frasco de vidro Tipo I de 1, 5, 10, 20, 25 ou 50 doses fechado com uma tampa de borracha de halogenobutilo e uma cápsula de alumínio.

Solvente:

Frasco de vidro Tipo I com 2 ml de Unisolve e frasco de vidro Tipo II com 10 ml, 20 ml, 40 ml, 50 ml ou 100 ml de Unisolve fechado com uma tampa de borracha de halogenobutilo e uma cápsula de alumínio.

Apresentações:

Caixa de cartão com:

- 1 dose de liofilizado + 2 ml de solvente
- 5 doses de liofilizado + 10 ml de solvente
- 10 doses de liofilizado + 20 ml de solvente
- 5 x 1 dose de liofilizado + 5 x 2 ml de solvente
- 5 x 5 doses de liofilizado + 5 x 10 ml de solvente
- 5 x 10 doses de liofilizado + 5 x 20 ml de solvente

- Caixa de cartão com 20 doses de liofilizado + caixa de cartão com 40 ml de solvente
- Caixa de cartão com 25 doses de liofilizado + caixa de cartão com 50 ml de solvente
- Caixa de cartão com 50 doses de liofilizado + caixa de cartão com 100 ml de solvente

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

6.6 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

MSD Animal Health, Lda.
Edifício Vasco da Gama, n.º 19
Quinta da Fonte, Porto Salvo
2770-192 Paço de Arcos

8. NÚMERO(DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

AIM n.º 970/01/19DIVPT

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 23 de Abril de 2019

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Julho 2022

ANEXO III

ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

CARTONAGEM que contém o(s) frasco(s) de liofilizado e solvente (apresentações de 1, 5 e 10 doses) ou um frasco de liofilizado (apresentações de 20, 25 e 50 doses)

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Bovilis INtranasal RSP Live, spray nasal, liofilizado e solvente para suspensão para bovinos

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada dose (2 ml) contém:

BRSV vivo, estirpe Jencine-2013: 5,0 – 7,0 log₁₀ DICT₅₀

PI3 vivo, estirpe INT2-2013: 4,8 – 7,3 log₁₀ DICT₅₀

3. FORMA FARMACÊUTICA

Spray nasal, liofilizado e solvente para suspensão

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

1 dose de liofilizado + 2 ml de solvente

5 doses de liofilizado + 10 ml de solvente

10 doses de liofilizado + 20 ml de solvente

5 x 1 dose de liofilizado + 5 x 2 ml de solvente

5 x 5 doses de liofilizado + 5 x 10 ml de solvente

5 x 10 doses de liofilizado + 5 x 20 ml de solvente

20 doses de liofilizado

25 doses de liofilizado

50 doses de liofilizado

5. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos

6. INDICAÇÕES

7. MODO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Via nasal.

2 ml de vacina por animal.

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança: Zero dias.

9. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Após a primeira reconstituição, administrar no prazo de 6 horas.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar no frigorífico. Não congelar. Proteger da luz.

12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO

Eliminação: ler o folheto informativo

13. MENÇÃO “USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, SE FOR CASO DISSO

USO VETERINÁRIO

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Só pode ser administrado sob controlo do médico veterinário.

14. MENÇÃO “MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS”

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

MSD Animal Health, Lda.
Edifício Vasco da Gama, n° 19
Quinta da Fonte, Porto Salvo
2770-192 Paço de Arcos

16. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

AIM n.º 970/01/19DIVPT

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote {número}

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

CARTONAGEM (apenas solvente) que contém o frasco de solvente de 1 x 40 ml, 1 x 50 ml ou 1 x 100 ml

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Unisolve
Solvente para Bovilis INtranasal RSP Live

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

3. FORMA FARMACÊUTICA

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

40 ml	(20 doses)
50 ml	(25 doses)
100 ml	(50 doses)

5. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos

6. INDICAÇÕES

7. MODO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Via nasal.
Antes de administrar, ler o folheto informativo.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança: Zero dias.

9. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Após a primeira reconstituição, administrar no prazo de 6 horas.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar no frigorífico. Não congelar. Proteger da luz. Conservar a temperatura inferior a 25 °C se armazenado independentemente do liofilizado.

12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO

Eliminação: ler o folheto informativo

13. MENÇÃO “USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, SE FOR CASO DISSO

USO VETERINÁRIO

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.
Só pode ser administrado sob controlo do médico veterinário.

14. MENÇÃO “MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS”

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

MSD Animal Health, Lda.
Edifício Vasco da Gama, n° 19
Quinta da Fonte, Porto Salvo
2770-192 Paço de Arcos

16. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

AIM n.º 970/01/19DIVPT

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote {número}

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

RÓTULO DO FRASCO – Liofilizado (frasco de 1 dose, 5 doses, 10 doses, 20 doses, 25 doses e 50 doses)

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Bovilis INtranasal RSP Live, spray nasal, liofilizado e solvente para suspensão



2. COMPOSIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada dose (2 ml):

BRSV: 5,0 – 7,0 log₁₀ DICT₅₀

PI3: 4,8 – 7,3 log₁₀ DICT₅₀

3. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU NÚMERO DE DOSES

1 dose

5 doses

10 doses

20 doses

25 doses

50 doses

4. VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Via nasal.

5. INTERVALO DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança: 0 dias.

6. NÚMERO DO LOTE

Lote {número}

7. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Após a primeira reconstituição, administrar no prazo de 6 horas.

8. MENÇÃO “USO VETERINÁRIO”

USO VETERINÁRIO

INDICAÇÕES A INCLUIR NO FRASCO DE SOLVENTE

RÓTULO DO FRASCO – Solvente (frasco de 2 ml, 10 ml, 20 ml, 40 ml, 50 ml e 100 ml)

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Unisolve
Solvente para Bovilis INtranasal RSP Live



2. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU NÚMERO DE DOSES

2 ml	
10 ml	
20 ml	
40 ml	(20 doses)
50 ml	(25 doses)
100 ml	(50 doses)

3. VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Ler o folheto informativo.

4. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar a temperatura inferior a 25°C. Não congelar.

5. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote {número}

6. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

7. MENÇÃO “USO VETERINÁRIO”

USO VETERINÁRIO

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO:

Bovilis INtranasal RSP Live, spray nasal, liofilizado e solvente para suspensão para bovinos

1. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE FABRICO RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE, SE FOREM DIFERENTES

Titular da autorização de introdução no mercado:

MSD Animal Health, Lda.
Edifício Vasco da Gama, nº 19
Quinta da Fonte, Porto Salvo
2770-192 Paço de Arcos

Fabricante responsável pela libertação dos lotes:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831AN Boxmeer
Países Baixos

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Bovilis INtranasal RSP Live, spray nasal, liofilizado e solvente para suspensão para bovinos

3. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Cada dose de 2 ml contém:

Vírus respiratório sincicial bovino (BRSV) vivo, estirpe Jencine-2013: 5,0 – 7,0 log₁₀ DICT₅₀*
Vírus da parainfluenza bovina tipo 3 (PI3) vivo, estirpe INT2-2013: 4,8 – 7,3 log₁₀ DICT₅₀*

* 50% da dose infecciosa em cultura de tecidos

Liofilizado: líofilo esbranquiçado ou de cor creme.

Solvente: solução límpida e incolor.

4. INDICAÇÕES

Para imunização ativa de vitelos, a partir do dia do nascimento, para reduzir os sinais clínicos da doença respiratória e a disseminação do vírus da infeção com BRSV e PI3.

Início da imunidade:	BRSV:	6 dias (para vitelos vacinados a partir do dia do nascimento) 5 dias (para vitelos vacinados a partir de 1 semana de idade)
	PI3:	1 semana
Duração da imunidade:		12 semanas

5. CONTRAINDICAÇÕES

Não existem.

6. REAÇÕES ADVERSAS

Pode ocorrer muito frequentemente uma descarga nasal ligeira e passageira durante dois dias após a vacinação. Pode ocorrer frequentemente tosse espontânea ligeira e passageira, que normalmente desaparece em três dias. Pode ocorrer, frequentemente, uma descarga ocular ligeira e passageira, que normalmente desaparece em dois dias. Pode ocorrer, frequentemente, um aumento passageiro na frequência respiratória, que normalmente desaparece em quatro dias. Pode ocorrer, muito frequentemente, um pequeno aumento passageiro da temperatura corporal (muito raramente até 41,1 °C) após a vacinação, que normalmente desaparece em quatro dias.

A frequência dos eventos adversos é definida utilizando a seguinte convenção:

- muito frequente (mais de 1 animal apresentando evento(s) adverso(s) em 10 animais tratados)
- frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais tratados)
- pouco frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1 000 animais tratados)
- rara (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10 000 animais tratados)
- muito rara (menos de 1 animal em 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas).

Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário.

Alternativamente pode notificar através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): farmacovigilancia.vet@dgav.pt

7. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos.

8. DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Via nasal.

Os vitelos podem ser vacinados a partir do dia do nascimento.

Reconstituir o liofilizado com o solvente como descrito abaixo. Assegurar que o liofilizado é completamente reconstituído antes da administração.

Administrar uma dose única de 2 ml da vacina reconstituída por animal, 1 ml em cada narina.

Doses por frasco	Volume de solvente necessário	Volume da dose
1	2 ml	2 ml
5	10 ml	2 ml
10	20 ml	2 ml
20	40 ml	2 ml
25	50 ml	2 ml
50	100 ml	2 ml

9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRETA

Instruções para a reconstituição:

Apresentações de 1, 5 e 10 doses

Para reconstituição adequada do liofilizado, transferir o solvente para o frasco com o liofilizado (2 ml para 1 dose, 10 ml para 5 doses e 20 ml para 10 doses; ver também a tabela abaixo) utilizando uma agulha e seringa. O vácuo no frasco da vacina irá permitir o rápido esvaziamento da seringa. Em seguida, agitar para ressuspender. A vacina em suspensão pode ser retirada para uma seringa com uma extremidade limpa. A vacina dentro da seringa está agora pronta para administração, diretamente da extremidade da seringa. Não é necessário um dispositivo de nebulização.

Apresentações de 20, 25 e 50 doses

Para reconstituição adequada do liofilizado, transferir 20 ml de solvente para o frasco com o liofilizado utilizando uma agulha e seringa. O vácuo no frasco da vacina irá permitir o rápido esvaziamento da seringa. Em seguida, agitar para ressuspender. Retirar completamente a vacina em suspensão e transferi-la de volta para o frasco de solvente de forma a obter o correto rácio dose/volume para a respetiva apresentação (40 ml para 20 doses, 50 ml para 25 doses e 100 ml para 50 doses; ver tabela). A vacina em suspensão pode ser retirada para uma seringa com uma extremidade limpa. A vacina dentro da seringa está agora pronta para administração, diretamente da extremidade da seringa. Não é necessário um dispositivo de nebulização.

Aquando da vacinação dos animais, é recomendada a mudança das seringas ou extremidades da seringa multidoses, entre animais, para evitar a transmissão de agentes patogénicos.

Aparência visual após reconstituição: suspensão rosada ou cor de rosa.

10. INTERVALO DE SEGURANÇA

Zero dias.

11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Liofilizado:

Conservar no frigorífico (2°C – 8°C).

Não congelar. Proteger da luz.

Solvente:

Conservar a temperatura inferior a 25°C se armazenado de forma independente do liofilizado.

Não congelar.

Não utilizar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo.

Prazo de validade após reconstituição de acordo com as instruções: 6 horas.

12. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS

Advertências especiais para cada espécie-alvo:

Vacinar apenas animais saudáveis.

Os animais devem ser preferencialmente vacinados pelo menos 5 – 7 dias antes de um período de stress ou aumento da pressão infecciosa.

A presença de anticorpos maternos pode reduzir a eficácia contra BRSV.

Precauções especiais para a utilização em animais:

Os vitelos vacinados podem excretar as estirpes vacinais até 12 dias após a vacinação.

É recomendado vacinar todos os vitelos da exploração.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

Não aplicável.

Gestação e lactação:

Não administrar durante a gestação e a lactação.

Interações medicamentosas e outras formas de interação:

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando administrada com qualquer outro medicamento veterinário. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário, deve ser tomada caso a caso e tendo em consideração a especificidade da situação.

Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos):

Não foram observadas reações adversas, para além das descritas na secção Reações Adversas, com uma sobredosagem de 10 vezes a dose. Em vitelos expostos individualmente a doses muito elevadas de vacina (150 vezes a dose máxima) foram observados sinais de doença respiratória moderada a severa.

Incompatibilidades principais:

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário, exceto com o solvente para administração com este medicamento veterinário.

13. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

Julho 2022

15. OUTRAS INFORMAÇÕES

Apresentações:

Caixa de cartão com:

- 1 dose de liofilizado + 2 ml de solvente
 - 5 doses de liofilizado + 10 ml de solvente
 - 10 doses de liofilizado + 20 ml de solvente
 - 5 x 1 dose de liofilizado + 5 x 2 ml de solvente
 - 5 x 5 doses de liofilizado + 5 x 10 ml de solvente
 - 5 x 10 doses de liofilizado + 5 x 20 ml de solvente
-
- Caixa de cartão com 20 doses de liofilizado + caixa de cartão com 40 ml de solvente
 - Caixa de cartão com 25 doses de liofilizado + caixa de cartão com 50 ml de solvente
 - Caixa de cartão com 50 doses de liofilizado + caixa de cartão com 100 ml de solvente

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.