

# HIPRABOVIS 4

## Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

### COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS:

Cada dosis (3 ml) contiene:

Virus de la Rinotraqueítis Infecciosa Bovina inactivado, cepa LA  $\geq$  50 ELISA\*  
Virus de la Parainfluenza-3 inactivado, cepa SF4  $\geq$  1/16 IHA\*\*  
Virus de la Diarrea Vírica Bovina inactivado, cepa NADL  $\geq$  50 ELISA\*  
Virus Respiratorio Sincitial Bovino vivo atenuado, cepa Lym-56  $\geq$  10<sup>4</sup> DICC<sub>50</sub>\*\*\*

\*ELISA: Título de anticuerpos determinado mediante ELISA en conejos vacunados.

\*\*IHA: Título de anticuerpos determinado mediante inhibición de la hemaglutinación en conejos vacunados.

\*\*\*DICC<sub>50</sub>: Dosis infectiva 50% en cultivo celular.

### INDICACIONES DE USO:

Para la inmunización activa de bovinos (vacas adultas y novillas) para prevenir la presentación de signos clínicos de la Rinotraqueítis infecciosa bovina (IBR), Vulvovaginitis pustular infecciosa y Diarrea vírica bovina (BVD), incluida la Enfermedad de las mucosas.

Para la inmunización activa de terneros para prevenir la presentación de signos clínicos de la Rinotraqueítis infecciosa bovina (IBR), Parainfluenza 3 (PI3), Diarrea vírica bovina (BVD), incluida la Enfermedad de las mucosas, y Neumonía por Virus respiratorio sincitial bovino (BRS).

El inicio de la inmunidad es a las 3 semanas desde la primera dosis y la duración de la inmunidad es de 12 meses.

### CONTRAINDICACIONES:

Ninguna.

### REACCIONES ADVERSAS:

Puede aparecer una reacción anafiláctica en algún animal sensibilizado. En este caso administrar epinefrina o un medicamento similar.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

### ESPECIES DE DESTINO:

Bovino (vacas adultas, novillas y terneros).

### POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN:

Resuspender la fracción liofilizada con la fracción líquida.

**Bovino:** administrar una dosis (3 ml), independientemente de su peso y edad.

El método de administración es por inyección intramuscular en los músculos del cuello, o subcutánea en la región de la papada.

#### Programa vacunal:

**Terneros:** Administrar una dosis a partir de las 4-6 semanas de edad y es aconsejable administrar una segunda dosis a los 21-30 días, sobre todo si se vacunan animales muy jóvenes. Revacunar con una dosis una vez al año.

**Vacas adultas:** Administrar una dosis y administrar una segunda dosis a los 21-30 días. Revacunar con una dosis una vez al año.

**Novillas:** Administrar una dosis y administrar una segunda dosis a los 21-30 días. Revacunar con una dosis una vez al año.

**TIEMPO DE ESPERA:** Cero días.

### PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN:

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Conservar y transportar refrigerado (entre 2 °C y 8 °C). No congelar. Proteger de la luz. No usar después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de CAD. Período de validez después de su reconstitución según las instrucciones: Uso inmediato.

### ADVERTENCIAS ESPECIALES:

**Advertencias especiales para cada especie de destino**

Vacunar únicamente animales sanos.

### Precauciones especiales para su uso en animales

Usar material estéril para su administración.

Resuspender la fracción liofilizada con la fracción líquida y agitar antes de usar. Administrar la vacuna cuando esté a temperatura de unos +15 a +25 °C.

### Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento a los animales

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

### Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

Puede utilizarse durante la gestación o la lactancia.

### Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Ninguna conocida.

### Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antidotos), en caso necesario

No provoca ninguna reacción adversa al administrar 10 veces la dosis recomendada distinta a las indicadas en el punto REACCIONES ADVERSAS.

### Incompatibilidades

Ninguna conocida.

### PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO:

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Pregunte a su veterinario cómo debe deshacerse de los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

### INFORMACIÓN ADICIONAL:

#### Formatos:

- Caja con 1 vial de fracción liofilizada (5 dosis) + 1 vial de fracción líquida (15 ml).
  - Caja con 1 vial de fracción liofilizada (30 dosis) + 1 vial de fracción líquida (90 ml).
  - Caja con 1 vial de fracción liofilizada (80 dosis) + 1 vial de fracción líquida (240 ml).
- Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Reg No. ES240-64-13-6829  
Prescripción veterinaria

USO VETERINARIO



LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. la Selva, 135 . 17170 Amer (Girona) Spain

Tel. (34) 972 43 06 60. Fax (34) 972 43 06 61. hipra@hipra.com