

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Rispoval[®] IBR-Marker inactivatum, para suspensão injetável para Bovinos.

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Composição por 2 ml a dose:

Substância(s) ativa(s) imunológica(s):

Herpesvírus Bovino tipo 1 (BoHV-1), estirpe Difivac (gE-negativo), para produzir um título sero-neutralizante de 1:160 em bovinos (média geométrica)

Adjuvantes(s):

Hidróxido de alumínio	14-24 mg
Quil A	0,25 mg

Outros componentes:

Conservante	
Tiomersal	0,2 mg

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Suspensão injetável.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Espécie(s)-alvo

Bovinos.

4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Para imunização ativa de bovinos contra a Rinotraqueite Infeciosa Bovina (IBR), para reduzir os sinais clínicos e a excreção viral e, em fêmeas, para prevenir abortos associados à infeção por BoHV-1. A vacinação de fêmeas gestantes prevenirá, tal como demonstrado por prova virulenta 28 dias depois da vacinação, durante o segundo trimestre de gestação. Os animais vacinados podem diferenciar-se dos animais infetados por vírus de campo devido à deleção do marcador (gE), se os animais não tiverem sido previamente vacinados com uma vacina convencional ou infetados com vírus de campo.

Duração da imunidade: 6 meses

4.3 Contraindicações

Não administrar em animais doentes ou fracos.

4.4 Advertências especiais

Não existem.

4.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para utilização em animais

Não aplicável.

Precauções especiais que devem ser tomadas pela pessoa que administra o medicamento aos animais

Em caso de auto-injeção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

4.6 Reações adversas (frequência e gravidade)

Em casos muito raros, ocorreu uma tumefação transitória subcutânea no local de injeção com a dimensão de cerca de 5 cm, que pode durar até 14 dias.

Em casos muito raros, podem ocorrer reações alérgicas para esta vacina tal como para todas as vacinas, e por essa razão os animais vacinados devem ser observados durante aproximadamente os 30 minutos seguintes à vacinação. Nesses casos, deve ser administrado um anti-alérgico adequado.

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

Pode ser administrado durante a gestação e lactação.

4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Deve-se evitar a administração de substâncias imunossupressoras, como corticosteróides ou vacinas vivas modificadas para o vírus da diarreia vírica bovina, por um período de 7 dias antes e depois da vacinação uma vez que pode interferir com o desenvolvimento da imunidade.

Não existe informação disponível sobre a segurança e eficácia do uso concomitante desta vacina com qualquer outro medicamento veterinário. Por conseguinte, a decisão de utilizar esta vacina antes ou depois de qualquer outra deve ser tomada com base na avaliação caso a caso.

4.9 Posologia e via de administração

Posologia

Para bovinos, com idade superior a 3 meses, a dose de vacina é de 2 ml por via subcutânea.

O programa de vacinação consiste na primovacinação e em posteriores revacinações.

Primovacinação

Duas injeções de uma dose (2 ml) com intervalo de 3-5 semanas.

Revacinação de bovinos aos quais foi administrada a primovacinação utilizando a Rispoval IBR-Marker inativado:

1 dose (2 ml) com 6 meses de intervalo.

Revacinação de bovinos aos quais foi administrada a primovacinação utilizando a Rispoval IBR-Marker vivo (em Estados Membros onde este medicamento veterinário é autorizado):

Em animais inicialmente vacinados com Rispoval IBR-Marker vivo (de acordo com a informação do medicamento veterinário) podem ser administradas revacinações com Rispoval IBR-Marker inativado. A estes animais deve ser administrada uma dose única de revacinação com Rispoval IBR-Marker inativado 6 meses após a primovacinação com Rispoval IBR-Marker vivo. Seguidamente, deve ser administrada uma única dose a cada 12 meses com a Rispoval IBR-Marker inativado.

Na vacinação de vitelos com menos de 3 meses de idade, o desenvolvimento da imunidade pode ser prejudicada pelos anticorpos maternos. Estes vitelos devem ser revacinados com idade superior a 3 meses.

Recomenda-se a vacinação de todos os animais da exploração.

Modo de administração

Agitar bem a vacina antes de administrar. A suspensão líquida é administrada aseticamente por via subcutânea.

Esquema sumário da vacinação

Das 2 semanas de idade aos 3 meses

Vacina Rispoval IBRm usada		Intervalos de revacinação	
1ª vacinação (número de doses)	Revacinação aos 3 meses de idade (número de doses)	Intervalo para a próxima revacinação (vacina)	Revacinações consequentes (vacina)
Vivum (uma vez)	Vivum (uma vez)	6 meses (Vivum)	6 meses (Vivum)
Vivum (uma vez)	Vivum (uma vez)	6 meses (Inactivatum)	12 meses (Inactivatum)

A partir dos 3 meses de idade

Vacina Rispoval IBRm usada	Intervalos de revacinação	
1ª vacinação (número de doses)	Intervalo para a próxima revacinação (vacina)	Revacinações consequentes (vacina)
Vivum (uma vez)	6 meses (Vivum)	6 meses (Vivum)
Vivum (uma vez)	6 meses (Inactivatum)	12 meses (Inactivatum)
Inactivatum (duas vezes com 3-5 semanas de intervalo)	6 meses (Inactivatum)	6 meses (Inactivatum)

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

As reações após administração de uma sobredosagem da vacina não são diferentes daquelas originadas após uma dose única.

4.11 Intervalo(s) de segurança

Zero dias.

5. PROPRIEDADES IMUNOLÓGICAS

Vacina viral inativada.

Código ATCvet: QI02AA03

A vacina estimula a imunidade em bovinos contra os sinais respiratórios causados pelo vírus da Rinotraqueíte Infeciosa Bovina (IBR). Após infeção, há uma redução significativa da intensidade e duração dos sinais clínicos bem como da duração da excreção viral. Tal como acontece com outras vacinas, a vacinação pode não prevenir completamente mas reduz o risco de infeção. Em bovinos vacinados, este medicamento veterinário imunológico induz a produção de anticorpos, que são detetáveis através de testes de seroneutralização e através de testes ELISA convencionais. Com a ajuda de *kits-test* específicos, é possível diferenciar estes anticorpos – devido à ausência de anticorpos contra a gE – dos de animais infetados com vírus de campo ou previamente vacinados com uma vacina convencional.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista de excipientes

Fenolsulfoftaleína
Tampão HEPES-Sódio
Tiosulfato de sódio
Tiomersal
Meio essencial mínimo com Sal Earle's

6.2 Incompatibilidades

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário.

6.3 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário de acordo com o rótulo: 36 meses.

Prazo de validade após reconstituição do medicamento veterinário: 8 horas.

6.4 Precauções especiais de conservação

Conservar no frigorífico (+2°C a +8°C).

Proteger do gelo e da luz.

Não congelar.

6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

Recipientes multidose:

10 doses: 1 frasco de vidro com 20 ml (10 doses) de vacina inativada, fechado com tampa de borracha de bromobutil e cápsula de alumínio *flip-off*, embalado como 1 frasco em embalagem cartonada.

50 doses: 1 frasco de vidro com 100 ml (50 doses) de vacina inativada, fechado com tampa de borracha de bromobutil e cápsula de alumínio *flip-off*, embalado como 1 frasco em embalagem cartonada.

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 a legislação em vigor.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Zoetis Portugal, Lda
Lagoas Park – Edifício 10
2740-271 Porto Salvo

8. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

865/13RIVPT

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

13 de Março de 2013

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Novembro de 2014

PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO

Não aplicável.



ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO



A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

EMBALAGEM DE CARTÃO

1 x 20 ml (10 doses), 1 x 100 ml (50 doses)

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Rispoval[®] IBR-Marker inactivatum
Suspensão injetável para Bovinos.

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Uma dose (2 ml) contém BoHV-1, estirpe Difivac (gE-negativo), para produzir um título sero-neutralizante de 1:160 em bovinos (média geométrica)
Hidróxido de alumínio
Quil A
Tiomersal

3. FORMA FARMACÊUTICA

Suspensão injetável.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

1 x 20 ml (10 doses)
1 x 100 ml (50 doses)

5. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos

6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

Para imunização ativa de bovinos contra a Rinotraqueite Infeciosa Bovina (IBR), para reduzir os sinais clínicos e a excreção viral e, em fêmeas, para prevenir abortos associados à infeção por BoHV-1.

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Dose: 2 ml em bovinos com 3 meses de idade.

Via de administração: injeção subcutânea.

Esquema de vacinação: 2 injeções com 3 – 5 semanas de intervalo. Revacinação a cada 6 – 12 meses (dependendo da vacina administrada na primovacinação).

Agitar bem antes de administrar.

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Zero dias.

9. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL (ESPECIAIS), SE NECESSÁRIO

10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Prazo de validade após reconstituição: 8 horas.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar no frigorífico de +2°C a +8°C.

Proteger do gelo e da luz. Não congelar.

12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS PARA A ELIMINAÇÃO DE MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS NÃO UTILIZADOS OU DE DESPERDÍCIOS DERIVADOS DA UTILIZAÇÃO DESSES MEDICAMENTOS, SE FOR CASO DISSO

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com a legislação em vigor.

13. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso

Exclusivamente para uso veterinário.

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

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

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

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

Zoetis Portugal, Lda
Lagoas Park – Edifício 10
2740-271 Porto Salvo

16. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

865/13RIVPT

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote {número}

INDICAÇÕES A INCLUIR NO RÓTULO DO FRASCO

20 ml (10 doses), 100 ml (50 doses)

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Rispoval[®] IBR-Marker inactivatum
Suspensão injetável para Bovinos.

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Uma dose (2 ml) contém BoHV-1, estirpe Difivac (gE-negativo), para produzir um título sero-neutralizante de 1:160 em bovinos (média geométrica)
Hidróxido de alumínio
Quil A
Tiomersal

3. FORMA FARMACÊUTICA

Suspensão injetável.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

20 ml (10 doses)
100 ml (50 doses)

5. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos

6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

Para imunização ativa de bovinos contra a Rinotraqueite Infeciosa Bovina (IBR), para reduzir os sinais clínicos e a excreção viral e, em fêmeas, para prevenir abortos associados à infeção por BoHV-1.

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Dose: 2 ml em bovinos com 3 meses de idade.
Via de administração: injeção subcutânea.

Agitar bem antes de administrar.
Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Zero dias.

9. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL (ESPECIAIS), SE NECESSÁRIO

10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Prazo de validade após reconstituição: 8 horas.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar no frigorífico de +2°C a +8°C.

Proteger do gelo e da luz. Não congelar.

12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS PARA A ELIMINAÇÃO DE MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS NÃO UTILIZADOS OU DE DESPERDÍCIOS DERIVADOS DA UTILIZAÇÃO DESSES MEDICAMENTOS, se for caso disso

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com a legislação em vigor.

13. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso

Exclusivamente para uso veterinário.

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

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

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

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

Zoetis Portugal, Lda
Lagoas Park – Edifício 10
2740-271 Porto Salvo

16. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

865/13RIVPT

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote {número}



B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO
Rispoval® IBR-Marker inactivatum
Suspensão injetável 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:

Zoetis Portugal, Lda
Lagoas Park – Edifício 10
2740-271 Porto Salvo

Responsável pela libertação de lote:

Pfizer Animal Health s.a.
Rue Laid Burniat, 1
B-1348 Louvain-la-Neuve
Bélgica

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Rispoval® IBR-Marker inactivatum
Suspensão injetável para Bovinos.

3. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S) E OUTRA(S) SUBSTÂNCIA(S)

Uma dose (2 ml) contém:

Substância(s) ativa(s) imunológica(s):

Herpesvírus Bovino tipo 1 (BoHV-1), estirpe Difivac (gE-negativo), para produzir um título sero-neutralizante de 1:160 em bovinos (média geométrica)

Adjuvantes(s):

Hidróxido de alumínio	14-24 mg
Quil A	0.25 mg

Excipiente:

Tiomersal	0.2 mg
-----------	--------

4. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

Para imunização ativa de bovinos contra a Rinotraqueite Infeciosa Bovina (IBR), para reduzir os sinais clínicos e a excreção viral e, em fêmeas, para prevenir abortos associados à infeção por BoHV-1. A vacinação de fêmeas gestantes prevenirá, tal como demonstrado por prova virulenta 28 dias depois da vacinação, durante o segundo trimestre de gestação. Os animais vacinados podem diferenciar-se dos animais infetados por vírus de campo devido à deleção do marcador (gE), se os animais não tiverem sido previamente vacinados com uma vacina convencional ou infetados com vírus de campo.

Duração da imunidade: 6 meses

5. CONTRAINDICAÇÕES

Não administrar em animais doentes ou fracos.

6. REAÇÕES ADVERSAS

Em casos muito raros, ocorreu uma tumefação subcutânea transitória no local de injeção com a dimensão de cerca de 5 cm, que pode durar até 14 dias.

Em casos muito raros, podem ocorrer reações alérgicas para esta vacina tal como para todas as vacinas, e por essa razão os animais vacinados devem ser observados durante aproximadamente os 30 minutos seguintes à vacinação. Nesses casos, deve ser administrado um antialérgico adequado.

Caso detete efeitos graves ou outros efeitos não mencionados neste folheto, informe o médico veterinário.

7. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos.

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

Posologia: 2 ml para bovinos com mais de 3 meses de idade.

Via de administração: Administração subcutânea

Esquema de vacinação:

O programa de vacinação consiste na primovacinação e em posteriores revacinações.

Primovacinação: duas injeções de uma dose (2 ml) com intervalo de 3-5 semanas.

Revacinação de bovinos aos quais foi administrada a primovacinação utilizando a Rispoval IBR-Marker inativado:

1 dose (2 ml) com 6 meses de intervalo.

Revacinação de bovinos aos quais foi administrada a primovacinação utilizando a Rispoval IBR-Marker vivo (em Estados membros onde este medicamento veterinário é autorizado):

Em animais inicialmente vacinados com Rispoval IBR-Marker vivo (de acordo com a informação do produto) podem ser administradas revacinações com Rispoval IBR-Marker inativado. A estes animais deve ser administrada uma dose única de revacinação com Rispoval IBR-Marker inativado 6 meses após a primovacinação com Rispoval IBR-Marker vivo. Seguidamente, deve ser administrada uma única dose a cada 12 meses com a Rispoval IBR-Marker inativado.

Recomenda-se a vacinação de todos os animais da exploração. Agitar bem o frasco antes de usar. Utilizar seringas e agulhas esterilizadas. Evitar a introdução de agentes contaminantes.

Na vacinação de vitelos com menos de 3 meses de idade, o desenvolvimento da imunidade pode ser prejudicada pelos anticorpos maternos. Estes vitelos devem ser revacinados com idade superior a 3 meses.

Esquema sumário da vacinação

Das 2 semanas de idade aos 3 meses

Vacina Rispoval IBRm usada		Intervalos de revacinação	
1ª vacinação (número de doses)	Revacinação aos 3 meses de idade (número de doses)	Intervalo para a próxima revacinação (vacina)	Revacinações consequentes (vacina)
Vivum (uma vez)	Vivum (uma vez)	6 meses (Vivum)	6 meses (Vivum)
Vivum (uma vez)	Vivum (uma vez)	6 meses (Inactivatum)	12 meses (Inactivatum)

A partir dos 3 meses de idade

Vacina Rispoval IBRm usada	Intervalos de revacinação	
1ª vacinação (número de doses)	Intervalo para a próxima revacinação (vacina)	Revacinações consequentes (vacina)
Vivum (uma vez)	6 meses (Vivum)	6 meses (Vivum)
Vivum (uma vez)	6 meses (Inactivatum)	12 meses (Inactivatum)
Inactivatum (duas vezes com 3-5 semanas de intervalo)	6 meses (Inactivatum)	6 meses (Inactivatum)

9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRETA

Nenhum.

10. INTERVALO DE SEGURANÇA

Zero dias.

11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

Conservar no frigorífico (+2 °C a +8°C). Proteger do calor e da luz. Não congelar. Não administrar após o prazo de validade indicado no rótulo.

Depois da primeira abertura da embalagem, administrar dentro de 8 horas.

12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)

Exclusivamente para uso veterinário.
Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.
Pode ser administrado durante a gestação e lactação.

Deve-se evitar a administração de substâncias imunossupressoras, como corticosteroides ou vacinas vivas modificadas para o vírus da diarreia vírica bovina, por um período de 7 dias antes e depois da vacinação uma vez que pode interferir com o desenvolvimento da imunidade.

Não existe informação disponível sobre a segurança e eficácia do uso concomitante desta vacina com qualquer outro medicamento veterinário. Por conseguinte, a decisão de utilizar esta vacina antes ou depois de qualquer outra deve ser tomada com base na avaliação caso a caso.

Não misturar com outro medicamento veterinário.

As reações após administração de uma sobredosagem da vacina não são diferentes daquelas originadas após uma dose única.

Precauções especiais que devem ser tomadas pela pessoa que administra o medicamento aos animais:

Em caso de auto-injeção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

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 a legislação em vigor.

14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

Novembro de 2014

15. OUTRAS INFORMAÇÕES

A Rispoval[®] IBR-Marker inactivatum pode ser administrada durante a gestação e lactação.

A glicoproteína gE está ausente nas partículas virais de Rispoval IBR-Marker inativado. Assim, as partículas virais contidas na vacina, e os respectivos anticorpos, podem diferenciar-se das estirpes de vírus de campo, ou dos anticorpos destes, através de métodos serológicos, se os animais não tiverem sido previamente vacinados com uma vacina convencional ou infetados com vírus de campo.

A vacina estimula a imunidade em bovinos contra os sinais respiratórios causados pelo vírus da Rinotraqueite Infeciosa Bovina (IBR). Depois da vacinação com uma dose única, a duração da excreção viral e a intensidade e duração dos sinais clínicos sofrem uma redução significativa como demonstrado por prova virulenta. Tal como acontece com outras vacinas, a vacinação pode não prevenir completamente mas reduz o risco de infeção. Em bovinos vacinados, este medicamento veterinário imunológico induz a produção de anticorpos, que são detetáveis através de testes de seroneutralização e através de testes ELISA convencionais. Com a ajuda de testes de diagnóstico

específicos para a gE, é possível diferenciar estes anticorpos dos de animais infetados com vírus de campo ou previamente vacinados com vacinas IBR convencionais.

Recomenda-se a vacinação de todos os animais do mesmo grupo, infetados ou não. Após a administração de Rispoval[®] IBR inactivatum, o risco de infeção, o título e a duração da excreção viral sofrem uma redução significativa. A duração do programa de vacinação, para que todos os animais do grupo fiquem livres do vírus BHV-1, vai depender do nível inicial de infeção por BHV-1 e refugo de animais ainda positivos ao vírus.

Dimensão da embalagem:

1 x 20 ml (10 doses)

1 x 100 (50 doses)

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.