

# HIPRABOVIS® IBR MARKER LIVE

## Liofilizado e diluente para suspensão injetável para bovinos USO VETERINÁRIO

### COMPOSIÇÃO QUANTITATIVA DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S):

#### Liofilizado:

Cada dose de 2 mL contém:

Herpes Vírus Bovino vivo com dupla deleção nos genes gE tk Tipo 1 (BoHV-1), cepa CEDEL 10<sup>6.3</sup> – 10<sup>7.3</sup> CCID<sub>50</sub>

Abreviações: gE: deleção da glicoproteína E; tk: deleção da tiamina kinase; CCID: Dose infecciosa da Cultura celular.

### INDICAÇÃO (INDICAÇÕES):

Para a imunização ativa de bovinos de 3 meses de idade contra o Herpes Vírus Bovino tipo 1 (BoHV-1) para reduzir os sinais clínicos da Rinotraqueíte Infecciosa Bovina (IBR) e excreção do vírus no campo.

Início da imunidade: 21 dias após completar o esquema básico de vacinação.

Duração da imunidade: 6 meses após completar o esquema básico de vacinação.

### CONTRA-INDICAÇÕES:

Não usar em caso de hipersensibilidade aos antígenos, adjuvantes ou excipientes.

### REAÇÕES ADVERSAS:

Um ligeiro aumento de até 1 °C na temperatura corporal é comum em até 4 dias após a vacinação.

Ocasionalmente, um aumento da temperatura retal até 1,63 °C em vacas adultas e até 2,18 °C em bezerros podem ser observados. Este aumento transitório da temperatura é espontaneamente resolvido dentro de 48 horas sem tratamento e não está relacionada com um processo febril.

Uma inflamação transitória no local de injeção é comum em bezerros com 72 horas após a vacinação. Um inchaço leve dura menos de 24 horas na maioria dos casos. A vacinação raramente pode causar reações de hipersensibilidade. Nestes casos um tratamento sintomático apropriado deve ser administrado.

Se for notado algum evento adverso não mencionado na bula, informar o médico veterinário.

### ESPÉCIES-ALVO:

Bovinos (bezerros e vacas adultas).

### DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA(S) E MODO DE ADMINISTRAÇÃO:

**Bovinos:** a partir de 3 meses de idade.

Administrar uma dose de 2 mL por injeção intramuscular no músculo do pescoço.

Programa de vacinação recomendado:

A dose inicial recomendada é 1 injeção de 2 mL da vacina reconstituída por animal.

O animal deve ser revacinado após 3 semanas com a mesma dose.

Em seguida uma dose única de reforço de 2 mL deve ser administrada de seis em seis meses.

O método de administração é por via intramuscular, no músculo do pescoço. A injeção deve ser preferencialmente administrada em lados alternativos do pescoço.

O diluente deve ser deixado na temperatura de 15 °C a 20 °C antes da reconstituição do liofilizado. Agitar bem antes de usar. Evitar a introdução de contaminantes durante a reconstituição e uso. Usar apenas agulhas e seringas estéreis para a administração.

### INSTRUÇÕES PARA UMA UTILIZAÇÃO CORRETA:

Reconstituir o liofilizado com todo o conteúdo do diluente fornecido para obter a suspensão injetável.

**PERÍODO DE CARÊNCIA:** Zero dias.

### PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO:

Manter fora da vista e do alcance das crianças e animais domésticos.

Não armazenar o produto junto a alimentos, bebidas, produtos de limpeza e higiene.

Liofilizado: Armazenar e transportar refrigerado (2 °C – 8 °C).

Diluente de 5 a 25 doses: Armazenar e transportar refrigerado (2 °C – 8 °C).

Diluente de 30 doses: Não armazenar ou transportar acima de 25 °C.

Não congelar.

Manter os frascos na embalagem original para proteger da luz.

Não utilize este medicamento veterinário após o prazo de validade impresso no rótulo.

Utilizar somente o diluente específico fornecido pelo proprietário desta vacina.

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

### ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL (AIS):

#### Precauções especiais para utilização em animais

Vacinar somente animais saudáveis.

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

Em caso de reação adversa após uma auto-injeção acidental, consultar o médico imediatamente e mostrar a bula do medicamento.

#### Gestação e lactação

Pode ser utilizado durante a gestação e lactação.

#### Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada 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

Após a administração de 10 doses da vacina, não são previstas reações adversas diferentes daquelas já indicadas na seção “Reações adversas”.

#### Incompatibilidades

Não misturar com nenhum outro medicamento veterinário, exceto com o diluente fornecido para a utilização com o medicamento veterinário.

### PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU, OS RESÍDUOS DERIVADOS DO SEU USO:

O produto veterinário não utilizado ou resto de material deve ser descartado de acordo com as exigências locais.

### APRESENTAÇÕES

- Cartucho contendo 1 frasco com 5 doses de liofilizado e 1 frasco com 10 mL do diluente.

- Cartucho contendo 1 frasco com 25 doses de liofilizado e 1 frasco com 50 mL do diluente.

- Cartucho contendo 1 frasco com 30 doses de liofilizado.

- Cartucho contendo 1 frasco com 60 mL do diluente.

Venda e aplicação sob orientação do médico veterinário.

Licenciado no MAPA sob nº 10.240 em 29/04/2019

### PRODUTO IMPORTADO

Proprietário e Fabricante:

LABORATÓRIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona) – Espanha

Resp. Téc.: Josep Ferrés Coromina

Representante Exclusivo no Brasil, Importador e Distribuidor:

HIPRA SAÚDE ANIMAL, LTDA.

Avenida do Lami, 6133 - Bairro Boa Vista do Sul

Porto Alegre-RS.

CEP: 91782-601

CNPJ nº. 92.662.501/0001-51. IE nº. 096/0531289

E-mail [brasil@hipra.com](mailto:brasil@hipra.com) - Site: [www.hipra.com](http://www.hipra.com)

Resp. Téc.: Charles F. C. Scherer

CRMV-RS 07316

SAC: 08006444501



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](mailto:hipra@hipra.com)