

## FICHA TÉCNICA

### BOVILIS® VISTA ONCE SQ

Reg. SAGARPA B-0273-192

#### USO VETERINARIO

1

VACUNA CONTRA IBR, BVD, IP3, BRSV, *Mannheimia haemolytica* y *Pasteurella multocida*

#### FÓRMULA:

Cada dosis de 2 ml contiene:

<i>Mannheimia (Pasteurella) haemolytica</i> , Cepa mutante viva	≥ 1.0 x 10 <sup>6</sup> UFC
<i>Pasteurella multocida</i> , Cepa mutante viva	≥ 8.0 x 10 <sup>5</sup> UFC
Virus activo modificado de la Rinotraqueitis Infecciosa Bovina (IBR)	≥ 10 <sup>3.6</sup> TCID <sub>50</sub>
Virus activo modificado de la Diarrea Viral Bovina Tipo 1 (BVD1)	≥ 10 <sup>3.8</sup> TCID <sub>50</sub>
Virus activo modificado de la Diarrea Viral Bovina Tipo 2 (BVD2)	≥ 10 <sup>3.5</sup> TCID <sub>50</sub>
Virus activo modificado de Parainfluenza Tipo 3 (PI <sub>3</sub> )	≥ 10 <sup>5.1</sup> TCID <sub>50</sub>
Virus activo modificado Respiratorio Sincitial Bovino (BRSV)	≥ 10 <sup>3.8</sup> TCID <sub>50</sub>
Vehículo c.b.p.	2 ml

#### DESCRIPCIÓN:

**Bovilis® Vista SQ** contiene cultivos vivos modificados del virus de la rinotraqueitis infecciosa bovina (IBR), virus de la diarrea viral bovina (BVD) (tipos 1 y 2), virus de parainfluenza3 (PI3), virus respiratorio sincitial bovino (BRSV) y cultivos vivos avirulentos de *Mannheimia haemolytica* y *Pasteurella multocida*.

#### INDICACIONES:

Para la vacunación de bovinos sanos, de 3 meses de edad o mayores, como una ayuda en la prevención de las enfermedades respiratorias causadas por IBR, BVD (tipo 2), BRSV; y como una ayuda en el control de las enfermedades causadas por BVD (tipo 1), PI<sub>3</sub>, *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica* y *Pasteurella multocida*. Becerros que se alimentan de madres inmunes, deben ser vacunados cuando los niveles de anticuerpos maternos permitan la inmunización activa.

Además, BOVILIS® VISTA ONCE SQ se recomienda para la vacunación de vacas y vaquillas sanas antes de la monta como una ayuda en la prevención de la infección fetal, incluyendo la presencia de becerros persistentemente infectados a causa del virus de la BVD (tipos 1 y 2); y como una ayuda en la reducción de abortos debidos a IBR. Se puede utilizar en novillas y vacas gestantes o vacas gestantes en lactación. Las vacas y novillas a vacunar deben haber sido vacunadas antes de la reproducción, dentro de los 12 meses anteriores, con alguna de las vacunas vivas modificadas de IBR o BVD de esta línea de productos.

#### ESPECIES DESTINO:

Bovinos.

**FORMA FARMACÉUTICA:**

Pastilla liofilizada.

**DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN**

Administrar 2 ml por vía subcutánea a bovinos sanos de 3 meses de edad o mayores.

2

**PROGRAMA DE VACUNACIÓN:**

Se recomienda la revacunación anual. Para la revacunación se puede administrar una dosis a intervalos más frecuentes basados en la evaluación del riesgo u otras condiciones de epidemia que existen o son reportadas en cada explotación.

**Duración de la inmunidad:**

La duración de la inmunidad (DOI) en las vías respiratorias ha demostrado ser de por lo menos 1 año para IBR y BVD (Tipo 1 y 2) y al menos de 16 semanas para *Mannheimia haemolytica* y *Pasteurella multocida*.

La duración de la inmunidad (DOI) en el aparato reproductor se ha demostrado que es de al menos 217 días para IBR y no menos de 206 días para la BVD (tipos 1 y 2).

**CONSEJOS PARA LA ADMINISTRACIÓN CORRECTA:**

- Agite bien antes de usar.
- Evite su contaminación.

**CONTRAINDICACIONES:**

Ninguna.

**REACCIONES ADVERSAS:**

Reacciones locales en el lugar de la inyección son frecuentes, pero se limitan a una ligera hinchazón. En caso de reacciones de hipersensibilidad (choque), administre epinefrina como antídoto.

**ADVERTENCIAS:**

No guarde remanente de la vacuna.

Manténgase fuera del alcance de los niños y de los animales domésticos.

**PRECAUCIONES ESPECIALES:**

***Precauciones que debe tomar la persona que administra el producto veterinario a los animales:***

Mantenga el producto en su empaque original hasta que se utilice para evitar que los niños tengan acceso directo al mismo.

No comer, beber o fumar mientras esté manipulando el producto.

Lávese las manos cuidadosamente con agua y jabón inmediatamente después de utilizar el producto.

***Gestación, lactancia y fertilidad:***

Se puede administrar en hembras gestantes.

***Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:***

No se conocen.

***Sobredosis (síntomas, procedimientos de emergencia y antídotos):***

Igual que si se tratase de una dosis única (reacciones adversas).

***Incompatibilidades:***

No se conocen incompatibilidades. No se recomienda mezclar con otros productos de uso veterinario.

***Precauciones de Almacenamiento:***

Consérvese entre 2 y 7°C.

No congelar.

Utilizar inmediatamente después de su reconstitución.

**PERIODO DE RETIRO:**

21 días.

**PRESENTACIONES:**

Fascos con 20 ml (10 dosis).  
Fascos con 100 ml (50 dosis).

3

**PRECAUCIONES PARA LA ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO NO UTILIZADO O LOS MATERIALES DE DESECHO:**

Los medicamentos no deben eliminarse en aguas residuales ni junto con los desperdicios domésticos.

Pregunte a su médico veterinario cómo desechar los medicamentos que ya no se requieren. Estas medidas deben ayudar a proteger el medio ambiente.

**INFORMACIÓN ADICIONAL:**

**PARA USO VETERINARIO EXCLUSIVAMENTE  
CONSULTE AL MÉDICO VETERINARIO**

**ELABORADO POR:**

**Intervet Inc.**  
29160 Intervet Lane,  
P.O. Box 318, Millsboro,  
Delaware 19966, USA.

**IMPORTADO Y DISTRIBUIDO POR:**

**Intervet México, S.A. de C.V.**  
Av. San Jerónimo 369, Colonia  
La otra Banda, Álvaro Obregón,  
C.P. 01090, Ciudad de México.