

Rispoval RS+PI3 IntraNasal. Pó e diluente para suspensão para administração por via intranasal. Composição por dose (2 ml): Pó: **Substância(s) ativa(s):** Vírus Parainfluenza Bovino tipo 3 (PI3V) vivo modificado, estirpe termossensível RLB103, Vírus Respiratório Sincicial Bovino (BRSV) vivo modificado, estirpe 375. **Espécie(s)-alvo:** Bovinos. **Indicações:** Para imunização ativa de vitelos, positivos ou negativos a anticorpos de origem materna, a partir dos 9 dias de idade, contra os vírus BRSV e PI3V, para reduzir o título médio e a duração da excreção de ambos os vírus. Início da imunidade protetora: 5 dias para o BRSV e 10 dias para o PI3V, depois da administração de uma única dose vacinal. Duração da imunidade protetora: 12 semanas após a administração da dose única. A duração da imunidade protetora contra a fração PI3V poderá ser reduzida em animais positivos a anticorpos de origem materna, quando os mesmos são vacinados antes das 3 semanas de idade. **Contraindicações:** Não existem. **Precauções especiais de utilização:** Vacinar apenas animais saudáveis. Os vírus vacinais podem disseminar-se de vitelos vacinados para não vacinados, podendo provocar uma resposta serológica, mas sem sinais clínicos. Em ensaios laboratoriais com animais de 3 semanas de idade, após a administração de uma dose com conteúdo viral máximo, observou-se excreção viral até aos 11 dias para o BRSV e 7 dias para o vírus PI3V. Os animais devem ser preferencialmente vacinados pelo menos 10 dias antes de um período de stress ou de elevado risco de infeção, como o transporte e o agrupamento dos animais, ou o início do Outono. Para atingir melhores resultados, recomenda-se a vacinação de todos os vitelos da mesma exploração. **Reações adversas:** Trabalhos científicos publicados mostram que, raramente, a exposição repetida ao vírus BRSV pode desencadear reações de hipersensibilidade. Em animais que não ingeriram colostro, vacinados antes das 3 semanas de idade com uma dose de vacina 10 vezes superior, verificou-se aumento transitório de temperatura, diarreia alimentar, fezes anormais e alteração da atitude. **Utilização durante a gestação, a lactação e a postura de ovos:** Não administrar durante a gestação/ lactação. **Interações:** 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. **Posologia e via de administração:** Reconstituir asseticamente a vacina, adicionando a fração líquida ao frasco que contém o pó. Agitar bem. Programa de vacinação: Administrar por via intranasal, a bovinos a partir dos 9 dias de idade, uma única dose (2 ml) da suspensão reconstituída com a ajuda do aplicador intranasal. Recomenda-se que se mude de aplicador entre a administração a cada animal de modo a evitar a transmissão de agentes infecciosos. **Sobredosagem:** Em animais que não ingeriram colostro, vacinados antes das 3 semanas de idade com uma dose de vacina 10 vezes superior, verificou-se aumento transitório de temperatura, diarreia alimentar, fezes anormais e alteração da atitude. **Intervalo(s) de segurança:** Zero dias. **Incompatibilidades:** Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário. **Prazo de validade:** Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 2 anos. Prazo de validade após reconstituição de acordo com as instruções: 2 horas. **TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO:** Zoetis Portugal, Lda. Lagoas Park, Edifício 10, 2740-271 Porto Salvo. **NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO:** 819/09 RIVPT