

Rispoval Pasteurella, Emulsão injetável após reconstituição do liofilizado no componente líquido. **Substância ativa:** Antígenos inativados de *Manheimia (Pasteurella) haemolytica* do biótipo A1, estirpe NL1009 leucotoxóide. **Espécie-Alvo:** Bovinos (vitelos com mais de 3 meses de idade). **Indicações:** Para imunização ativa de bovinos a fim de reduzir as lesões consequentes à patologia respiratória causada pela infeção por *Manheimia (Pasteurella) haemolytica* biótipo A, serotipo 1. O início da imunidade ocorre no período de 7 dias após a vacinação e a duração de imunidade é de pelo menos 4 meses. **Contraindicações:** Está contraindicada a vacinação com Rispoval Pasteurella no período de um mês após a administração de soro hiperimune ou de medicamentos imunossupressores. Não vacinar animais com sintomas clínicos de doença. **Precauções Especiais de Utilização:** Antes da utilização, assegurar que o equipamento de vacinação está limpo e estéril. Não esterilizar o equipamento de vacinação com químicos. Vacinar apenas animais saudáveis. Para o utilizador: Este medicamento contém óleo mineral. A auto-injeção acidental pode provocar dor violenta e tumefação, em particular se injetado numa articulação ou dedo, podendo, em casos raros, resultar na perda do dedo afetado, caso não seja prestado cuidado médico imediato. Se for acidentalmente injetado com este medicamento, mesmo que numa pequena quantidade, procure aconselhamento médico imediato e leve consigo o folheto informativo. Se a dor persistir por mais de 12 horas após o exame médico, deve procurar aconselhamento médico novamente. Para o médico: Este medicamento contém óleo mineral. Mesmo com uma pequena quantidade, a injeção acidental deste medicamento oleoso, pode causar tumefação intensa que pode, por exemplo, resultar em necrose isquémica e mesmo perda do dedo. São necessários cuidados médicos especializados e imediatos que podem incluir incisão e irrigação rápidas da área injetada especialmente se houver envolvimento da polpa do dedo ou tendão. **Reações Adversas:** Em alguns animais 24 a 48 horas após a vacinação poder-se-á observar febre ligeira e transitória. A temperatura regressará aos valores normais sem ser necessária qualquer medicação. Poderá ser observado, num pequeno número de animais, um edema ligeiro e transitório no local de inoculação 24 a 48 horas após a vacinação, o qual, habitualmente, não causa desconforto aos animais, mesmo quando palpado. Muito raramente, foram notados desconforto ligeiro e transitório na zona envolvente ao local de inoculação. Na maioria dos casos, as reações locais não são detetáveis 14 dias após a vacinação, mas, muito ocasionalmente, poderão ser observadas até ao 48º dia. As reações de hipersensibilidade após a vacinação são raras mas, como em todas as vacinas, podem ocorrer ocasionalmente. Em caso de reação anafilática, efetuar de imediato tratamento sintomático. **Utilização durante a gestação ou lactação:** Devido à ausência de estudos específicos, a administração durante a gestação ou lactação não é indicada. **Interações:** Não há informação disponível sobre a segurança e eficácia da utilização concomitante desta vacina com qualquer outra. Por conseguinte, recomenda-se que não sejam administradas outras vacinas nos 14 dias anteriores ou após a vacinação com esta. **Posologia e via de administração:** Agitar o frasco contendo a fração líquida e de seguida reconstituir asseticamente com o liofilizado. Agitar novamente e administrar por via intramuscular a dose de 2 ml. Esquema de vacinação: Administrar uma dose única de 2 ml após reconstituição. Estudos realizados com a vacina mostraram que uma dose é suficiente para conferir proteção contra a *Pasteurella haemolytica* 7 dias após a vacinação. Assim, idealmente, os vitelos deverão ser vacinados, pelo menos, 7 dias antes de serem transportados, antes da junção de animais de diferentes origens, antes da estabulação, ou antes de qualquer outro evento que possa causar stress ou expor os animais a novas infeções. A vacina irá proteger os animais durante, pelo menos, 17 semanas, o que cobrirá o período de risco da pasteurelose. Se os animais, posteriormente, estiverem em risco de pasteurelose, é recomendada a vacinação (dose única de 2 ml), pelo menos, 7 dias antes do período esperado de exposição à doença. **Sobredosagem:** A administração de uma dose dupla da vacina não provoca quaisquer outros efeitos diferentes dos que podem ocorrer pela utilização da dose vacinal. **Intervalo de Segurança:** Zero dias. **Incompatibilidades:** Não misturar com qualquer outra vacina/medicamento imunológico. **Prazo de Validade:** 36 meses. Prazo de validade após reconstituição do medicamento: utilizar imediatamente após reconstituição. **TITULAR DE AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO:** Zoetis Portugal, Lda. Lagoas Park – Edifício 10, 2740-271 Porto Salvo. **Número de Autorização de Introdução no Mercado:** N724/03 DGV