

Rispoval 4, Cada dose (5 ml) contém: **Substância(s) ativa(s)**: Vírus inativados: título viral antes da inativação: vírus da rinotraqueíte infecciosa bovina (IBR), estirpe Cooper, mínimo 108,2 CCID50, vírus da diarreia vírica bovina (BVD), estirpe 5960 citopática, mínimo 108,0 CCID50, vírus da diarreia vírica bovina (BVD), estirpe 6309 não citopática, mínimo 108,0 CCID50. Vírus vivos modificados: título viral mínimo no final do prazo de validade: vírus parainfluenza (PI3), estirpe RLB103, mínimo 105,0 CCID50, vírus respiratório Sincicial bovino (BRSV), estirpe 375, mínimo 105,0 CCID50. **Espécie(s)-alvo**: Bovinos (vitelos a partir das 3 semanas de idade) **Indicações**: Imunização ativa em bovinos para redução da infecção, sinais clínicos e doença respiratória causada pelos vírus IBR, PI3 e BRSV, e leucopénia e virémia causada pelo BVD tipo I, estirpes citopáticas e não citopáticas. Foi demonstrada uma duração de imunidade de pelo menos 6 meses. **Contraindicações**: Estão contraindicadas todas as vacinações no período de um mês após a administração de soro hiperimune ou de fármacos imunodepressivos. Não vacinar animais com sinais clínicos de doença. **Advertências especiais**: Não existem. **Precauções especiais de utilização**: Após reconstituição, utilizar a totalidade do conteúdo do frasco. Não conservar frascos parcialmente utilizados. Tal como as restantes vacinas, se ocorrer uma reação alérgica, instituir imediatamente tratamento de acordo com os sinais clínicos. 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. **Reações adversas**: Não foram relatados efeitos indesejáveis quando a vacina é utilizada como recomendado. Muito raramente, após a administração da vacina, pode ocorrer uma reação ligeira e transitória no local de injeção que desaparece rapidamente. **Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovo**: 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 líófilo. Agitar novamente e administrar por via intramuscular a dose de 5 ml. **Esquema de vacinação**: Vitelos com idade inferior a 3 meses: Duas doses de 5 ml de Rispoval 4 administradas por via intramuscular com intervalo de 3 a 4 semanas. Vitelos com idade inferior a 3 meses: Nestes casos, aos 3 meses de idade o esquema de vacinação deve ser repetido devido à possível interferência de anticorpos de origem materna. Os animais devem estar vacinados antes de um período de elevado risco. Estudos demonstraram uma duração da imunidade de. Pelo menos, seis meses. Se os animais estiverem novamente em risco, para além deste período de tempo, recomenda-se uma dose de reforço. **Sobredosagem**: Estudos de sobredosagem mostraram que Rispoval 4 continua a ser segura mesmo após a inoculação de dez vezes a dose máxima de vírus vivos modificados e de duas vezes a dose máxima de vírus inativados. **Intervalo(s) de segurança**: Zero dias. **Incompatibilidades**: Não misturar com qualquer outro medicamento imunológico/vacina. **Prazo de validade**: 2 anos. Prazo de validade após reconstituição do produto: 2 horas. **TITULAR AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**: Zoetis Portugal Lda, Lagoas Park – Edifício 10, 2740-271 Porto Salvo. Portugal. **NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**: 723/03 DGV