



BOVILIS® RB 51
Vacuna para Brucella abortus

FICHA TÉCNICA

BOVILIS® RB 51

Vacuna para la prevención de infecciones y abortos causados por *Brucella abortus*.

Composición:

Cada dosis de 2 mL de vacuna reconstituida contiene:

Organismos vivos de *Brucella abortus*, cepa RB 5110-34 x 10⁹ UFC

Excipientes c.s.p.1 dosis

*UFC: Unidades Formadoras de colonia.

Indicaciones de uso:

La vacuna BOVILIS® RB 51 contiene la cepa RB 51 de *Brucella abortus* viva liofilizada; siendo el resultado de años de investigación, desarrollo y producción para la obtención de una cepa estable, la cual produce una buena protección inmunológica y no genera anticuerpos post vacunales ni falsos positivos que puedan interferir en las pruebas diagnósticas.

De acuerdo con lo dispuesto en la Resolución N° 957/2024 esta vacuna debe aplicarse:

- Hembras bovinas a partir de los 24 meses de edad.
- Período pre servicio y/o post parto.
- Que hayan sido vacunadas con Cepa 19 (entre los 3 y 8 meses de edad).
- Último diagnóstico serológico negativo no mayor a 6 meses de antigüedad (previo a la vacunación).

Especies de destino:

Bovinos (Hembras)

Posología, edad o peso, condición fisiológica, vía de administración y modo de empleo:

Administrar 2 ml por vía subcutánea.

Rehidratar añadiendo solamente el diluyente para BOVILIS® RB 51 proporcionado con esta vacuna liofilizada. Agitar bien antes de usar y mantener en constante agitación durante su uso para asegurar una correcta suspensión de los antígenos.

Una vez rehidratado, deberá ser utilizado dentro de los 60 minutos.

Advertencias y precauciones:

Persona que realiza el acto vacunal:

- Manejar con cuidado, se recomienda utilizar anteojos protectores, guantes y barbijo; al rehidratar y aplicar la vacuna; contiene brucelas vivas.
- Tener precaución cuando se ajusta el embolo de la jeringa para enrazar. No derramar ni salpicar el contenido de la vacuna. Lavarse las manos después de la aplicación.
- No comer, beber o fumar mientras se está manipulando.
- En caso de inoculación accidental con la vacuna, consulte con el médico inmediatamente para comenzar el tratamiento.

Esterilizar o hervir las jeringas y agujas una vez utilizadas.

Puede ocurrir una reacción anafilactoide después de la administración que desaparece rápidamente.

No vacunar hembras preñadas y machos.

No mezclar con cualquier otro medicamento.

No utilizar junto a antibióticos o antiinflamatorios.



BOVILIS® RB 51
Vacuna para Brucella abortus

FICHA TÉCNICA

La vacuna Bovilis® RB51 es sensible a las tetraciclinas.

La vacuna Bovilis® RB51 es resistente a rifampicina y penicilina.

Los envases deben ser descartados de acuerdo con la legislación local vigente

Período de retiro:

Período pre-faena: 3 semanas.

La leche y productos lácteos de animales vacunados deben ser pasteurizados previo a su consumo por cuestiones de seguridad alimentaria.

Almacenamiento:

Mantenga la vacuna y su diluyente refrigerado entre 2° y 8° C.

Presentación:

Frasco con cultivo vivo liofilizado por 5 dosis o 25 dosis, acompañado de diluyente en frasco por 10 ml (5 dosis) o 50 ml (25 dosis).

Para uso veterinario únicamente. Venta bajo receta.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160.



Certificado N° 25-073

Comercializado y distribuido:

Intervet Argentina S.A.

Cazadores de Coquimbo 2841, Munro (B1605AZE), Bs. As.

Director Técnico: Eduardo Vicente Lopez,

Méd. Vet. MPBA 4505.