

## FICHA TÉCNICA

### Bovilis Rotavec Corona

Vacuna para la prevención de la Diarrea Neonatal del ternero.

#### Composición:

Cada dosis contiene:

- Rotavirus Bovino, Cepa UK-Compton Grupo A, Serotipo G6 P5.....≥ 874 U1
- Coronavirus Bovino, Cepa Mebus.....≥ 340 U1
- Escherichia coli, Cepa CN7985 F5 (K99), F41.....≥ 560 U1

Excipientes c.s.p. 2 mL

-Adyuvantes: Aceite mineral, Hidróxido de aluminio

-Pservante: Timerosal

1Unidades determinadas en prueba de potencia in vitro.

#### Indicaciones de uso:

Imunización pasiva de terneros, como ayuda en la prevención de la diarrea neonatal producida por Rotavirus bovino, Coronavirus bovino y Escherichia coli que expresa adhesina F5 (K99) y F41. Los anticuerpos calostrales han demostrado reducir la gravedad de la diarrea causada por E. coli F5 (K99), reducir la incidencia de la diarrea causada por Rotavirus y reducir la diseminación viral por parte de los terneros infectados con Rotavirus y Coronavirus.

#### Especies de destino:

Bovinos, vacas y vaquillonas preñadas

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

- **Dosis:** 2 ml, DOSIS UNICA.
- **Condición fisiológica:** Hembra preñada; 12 a 3 semanas antes de la fecha probable de parto.
- **Vía de Administración:** Inyectable Subcutánea o Intramuscular.
- **Modo de empleo:** Agitar bien antes de usar. Administrar en forma aséptica.
- **Programa de vacunación:**  
**Una sola dosis deberá ser administrada durante cada gestación entre 3 y 12 semanas antes del parto.**  
Se obtendrán resultados óptimos si se aplica un protocolo de vacunación para todo el rodeo. Esto asegurará que en los terneros el nivel de infección y consecuente excreción del virus se mantengan al mínimo, minimizando la incidencia de diarreas causadas por los agentes indicados en la vacuna.
- **Terneros amamantados de forma natural:** Recibirán la inmunidad a través del calostro directamente a partir de las vacas vacunadas.
- **Terneros alimentados artificialmente con calostro mezclado:** Se debe asegurar que los terneros reciban calostro de las madres vacunadas en las 6 horas siguientes al nacimiento y ofrecer una buena nutrición durante su crianza. El calostro se puede almacenar bajo 20°C; se recomienda almacenarlo a 4°C. Se debe alimentar a los terneros a razón de 2,5 a 3,5 litros por día (de acuerdo con el tamaño corporal) durante las 2 primeras semanas de vida.

## FICHA TÉCNICA

**Contraindicaciones:** Ninguna.

**Advertencias y precauciones especiales de uso:**

Vacunar sólo animales sanos.

Mantener fuera del alcance de los niños.

**Interacciones con otros productos farmacéuticos:**

Existen datos disponibles de seguridad y eficacia que demuestran que esta vacuna puede ser administrada el mismo día, pero no mezclada con Bovilis® Cryptium. Las vacunas deben ser administradas en sitios diferentes. Se debe consultar el inserto de Bovilis® Cryptium previo a la administración. Después del uso asociado no mezclado, se puede observar una hinchazón en el sitio de inyección aumento hasta por 1 cm y un diámetro en promedio de 7,6 cm (máximo de 30 cm). La hinchazón usualmente se reabsorbe dentro de 14 a 21 días, pero puede persistir hasta por 18 semanas. No existe información disponible respecto de la seguridad y eficacia para el uso concomitante con otros productos farmacéuticos, por lo cual no se recomienda administrar otros productos 14 días previos y posteriores a la inmunización.

**Efectos no deseados o reacciones adversas:**

|                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|-------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Muy común<br>(>1 animal/10 animales tratados)                                 | Hinchazón en el sitio de inyección <sup>1</sup> , dolor en el sitio de inyección <sup>2</sup> , calor en el sitio de inyección <sup>2</sup> , granuloma en el sitio de inyección <sup>3</sup><br>Inflamación muscular <sup>4</sup><br>Absceso en el sitio de inyección <sup>5</sup> |
| Común<br>(1 a 10 animales/100 animales tratados)                              | Temperatura elevada <sup>6</sup>                                                                                                                                                                                                                                                    |
| Muy raro<br>(<1 animal/10.000 animales tratados incluyendo reportes aislados) | Reacción de hipersensibilidad <sup>7</sup>                                                                                                                                                                                                                                          |

1 administración intramuscular: Hinchazón suave que se levanta por hasta 1 cm y un diámetro en promedio de 6,5 cm (máximo de 25 cm). La hinchazón se reabsorbe usualmente dentro de 14 a 21 días, pero puede persistir por 125 días. Administración subcutánea en el cuello: hinchazón que se levanta hasta 1 cm y un rango desde 2x2 a 15x15 (largo x ancho). La hinchazón se reabsorbe usualmente con el tiempo, pero puede persistir por 125 días.

2 dolor en el sitio de inyección y calor en el sitio de inyección el reporte ocurre comúnmente cuando es administrado vía intramuscular.

3 después de la administración subcutánea en la fosa isquiorrectal.

4 administración subcutánea en la fosa isquiorrectal puede resultar en una reacción inflamatoria hemorrágica granulomatosa en los tejidos dérmicos y subdérmicos extendiéndose en el tejido muscular subyacente.

5 menos de 1 cm de diámetro después de la administración subcutánea en la fosa isquiorrectal.

## FICHA TÉCNICA

6 administración intramuscular: aumento en promedio de 0,4°C, con un máximo de más de 2,0°C, volviendo a la normalidad el día de la vacunación. Administración subcutánea en la fosa isqueorectal: aumento en promedio de 0,4°C, con un máximo de más de 2,0°C, volviendo a la normalidad en 1 a 2 días después de la vacunación.

7 en estos casos, un tratamiento apropiado como adrenalina debe ser administrado sin demora.

**Período de resguardo:** Cero (0) días.

**Precauciones especiales para el operador:** Bovilis® Rotavec Corona contiene aceite mineral. Una inyección accidental o autoinyección puede provocar dolor agudo e inflamación, particularmente si es inyectado en una articulación o dedo, y en casos excepcionales podría provocar la pérdida del dedo afectado si no recibe una pronta atención médica. En caso de ser inyectado accidentalmente con este producto médico veterinario, busque atención médica inmediata incluso si una cantidad muy pequeña ha sido inyectada y lleve el inserto con usted. Si el dolor persiste por más de 12 horas luego del examen médico, busque nuevamente atención médica.

**Condiciones de almacenamiento:** Almacenar refrigerado entre 2° a 8°C. Proteger de la luz. No congelar.

**Presentación:** Envase de 40 ml (20 Dosis).

**Elaborado:** Austria.

**Para uso veterinario únicamente. Venta bajo receta.**

**Mantener fuera del alcance de los niños.**

**Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160.**



Certificado N° 24170

Comercializado y distribuido:

Intervet Argentina S.A.

Cazadores de Coquimbo 2841, Munro (B1605AZE), Bs. As. Director Técnico: Eduardo Vicente Lopez,  
Méd. Vet. MPBA 4505.