

“CON NASYM HEMOS CONSEGUIDO REDUCIR LA MORTALIDAD EN LOS PRIMEROS DÍAS, ASÍ COMO LOS PROBLEMAS RESPIRATORIOS EN LAS NOVILLAS”

Atajar el ascenso de problemas respiratorios en las terneras, reducir el porcentaje de descartes y lograr disminuir la edad para la primera inseminación han sido los beneficios principales que han obtenido en Sant Jaume del Palau con la utilización de NASYM, de Hipra.

Su propietaria, M. Angels Roselló, y su veterinaria, Clara Sucarrats, explican en estas entrevistas cómo está siendo su experiencia con esta vacuna.

► ¿Qué suponen para ti los problemas respiratorios en la cría y cuáles son las consecuencias a corto y a largo plazo en la explotación?

Estamos situados en la comarca de Pla d'Urgell, donde los inviernos son bastante duros y afrontamos nieblas persistentes durante muchos días. El clima repercute en problemas respiratorios para las terneras, algunas mueren, tenemos un alto coste en aplicación de medicamentos y el personal se desmotiva mucho. A largo plazo se retrasa bastante la edad para la primera cubrición y alguna se tiene que llevar al matadero por neumonías persistentes.

► ¿Cuándo decidisteis empezar a vacunar y por qué?

Comenzamos a notar que los problemas respiratorios aumentaban y decidimos empezar a vacunar.

Queríamos evitar posibles neumonías que aparecían en el momento de mezclar a las novillas destetadas en lotes más grandes y los descartes de novillas justo antes de la inseminación, porque se cronificaban mucho los problemas respiratorios.

“ES MUY CÓMODA Y FÁCIL DE APLICAR Y EL EFECTO ESPRAY TE PERMITE LLEGAR A LAS MUCOSAS Y A LA VÍA NASOFARÍNGEA”

► ¿Por qué se decidió usar NASYM? ¿Cuál es el protocolo que seguís?

Decidimos apostar por NASYM para dar solución a la problemática que se observaba en las primeras edades de la granja y las complicaciones que surgían cuando juntábamos animales.

El protocolo que usamos es la aplicación de la vacuna intranasal NASYM, para que cuando lleguen a la nodriza ya estén inmunizadas, y posteriormente se vacunan a los 2-3 meses con HIPRABOVIS® BALANCE, que tiene la cepa del mismo virus que la NASYM, del virus respiratorio sincitial.

Granja: **Sant Jaume del Palau**

Localización: **Vilasana (Lleida)**

Vacas en ordeño: **1.700**

Novillas: **1.300**

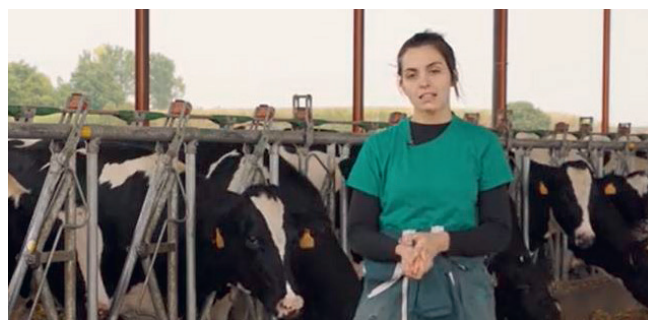
EN VÍDEO



M. Angels Roselló, propietaria de Sant Jaume del Palau

► ¿Qué parámetros han mejorado gracias a la vacunación en la cría? ¿Crees que ha sido rentable la inversión?

El parámetro más importante ha sido el descenso del porcentaje de muerte en los primeros estadios de vida y también ha descendido el porcentaje de diferentes tipos de problemáticas respiratorias en novillas un poco más adultas. También hemos podido bajar la edad para la primera cubrición, porque han podido llegar a la altura y al peso adecuados antes.



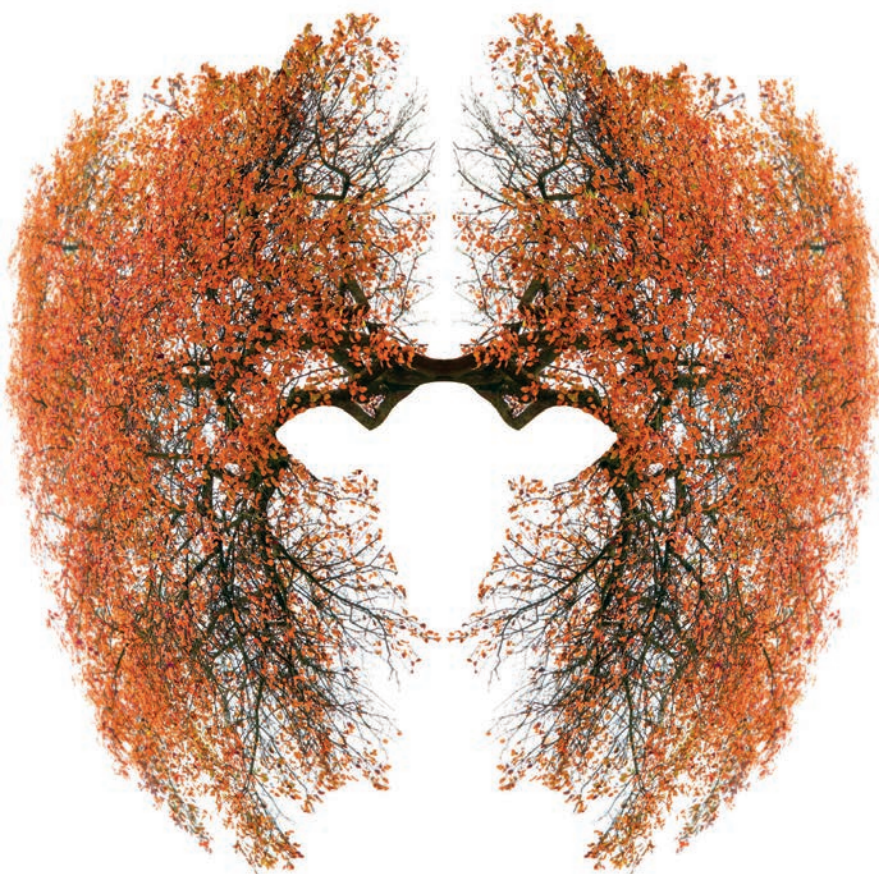
Clara Sucarrats, veterinaria en Sant Jaume del Palau

► ¿Qué te parece la vía de aplicación IN con la cánula de NASYM?

Es muy cómoda y fácil de aplicar, ya que puedes vacunar a muchos animales rápido, de manera eficiente y sencilla. Además, no pierdes vacuna. El efecto spray te permite llegar a las mucosas y a la vía nasofaríngea, cosa que no puedes hacer con otras aplicaciones.



La única vacuna intranasal e intramuscular contra el **BRSV**



NASYM liofilizado y disolvente para suspensión inyectable o para pulverización nasal para bovino. **COMPOSICIÓN POR DOSIS:** Cada dosis de 2 ml contiene: Sustancia activa: Virus sincitial respiratorio bovino atenuado, vivo (BRSV), cepa Lym-56 10^{4.7-6.5} DICC50 (Dosis infectiva al 50% en cultivo celular). Disolvente: Solución tamponada con fosfato **INDICACIONES:** Para la inmunización activa del ganado bovino para reducir la excreción de virus y los signos clínicos respiratorios causados por la infección por virus sincitial respiratorio bovino. **Establecimiento de la inmunidad:** 21 días después de la administración de una dosis por vía nasal. 21 días después de la segunda dosis del programa de vacunación intramuscular de dos dosis. **Duración de la inmunidad:** 2 meses después de la vacunación nasal. 6 meses después de la vacunación intramuscular. Reducción de los signos clínicos respiratorios 5 días después de la vacunación por vía intranasal. **REACCIONES ADVERSAS:** Se observa una alteración leve de la consistencia fecal frecuentemente después de la vacunación. Los terneros pueden presentar un pico en la temperatura de al menos 1,7 °C dos días después de la vacunación que se resuelve al día siguiente sin tratamiento. **POSOLÓGIA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN:** Una dosis contiene 2 ml. Vía nasal o vía intramuscular. Se deben utilizar las siguientes dosis y métodos de administración: Ternero a partir de 9 días de edad: Primovacuna (vía nasal): pulverizar 1 ml en cada fosa nasal (el volumen total administrado es de 2 ml). Revacunación: se debe administrar una inyección intramuscular de 2 ml 2 meses tras la primovacuna y después cada 6 meses desde la última revacunación. Ternero a partir de 10 semanas de edad: Primovacuna (inyección intramuscular): se debe administrar una inyección intramuscular de 2 ml, seguida de una segunda inyección intramuscular de 2 ml 4 semanas después. Revacunación: se debe administrar una inyección intramuscular de 2 ml 6 meses después de la primovacuna y después cada 6 meses después de la última revacunación. **SOBREDOSIFICACIÓN:** No se han observado reacciones adversas diferentes de las descritas después de la administración de una sobredosis. **TIEMPO DE ESPERA:** cero días. **PERÍODO DE VALIDEZ:** Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 15 meses. Período de validez después de su reconstitución según las instrucciones: uso inmediato. **PRECAUCIONES ESPECIALES:** No usar en casos de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. Vacunar únicamente animales sanos. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. **Uso durante la gestación y lactancia:** No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia. **Incompatibilidades:** No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso. **Precauciones especiales de conservación:** Liofilizado: Conservar y transportar refrigerado (entre 2 °C y 8 °C). No congelar. Proteger de la luz. Disolvente: Conservar a temperatura inferior a 25 °C. No congelar. Proteger de la luz. **Uso veterinario.** Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños. Prescripción veterinaria. **PRESENTACIONES:** 5 dosis + 10 ml diluyente, 25 dosis + 50 ml diluyente. **NÚMERO DE REGISTRO:** 5 dosis: EU/2/19/241/001; 25 dosis: EU/2/19/241/002. **TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DEL LOTE:** Laboratorios Hipra, S.A. Avda. la Selva 135 Amer, 17170 (Girona). España.