

“CON NASYM CONSEGUIMOS REDUCIR A MORTALIDADE NOS PRIMEIROS DÍAS, ASÍ COMO OS PROBLEMAS RESPIRATORIOS NAS XOVENCAS”

Atallar o ascenso de problemas respiratorios nas xatas, reducir a porcentaxe de descartes e lograr diminuír a idade para a primeira inseminación foron os beneficios principais que obtiveron en Sant Jaume del Palau coa utilización de NASYM, de Hipra.

A súa propietaria, M. Angels Roselló, e a súa veterinaria, Clara Sucarrats, explican nestas entrevistas como está a ser a súa experiencia con esta vacina.

► Que supoñen para ti os problemas respiratorios na recría e cales son as consecuencias a curto e a longo prazo na explotación?

Estamos situados na comarca de Pla d'Urgell, onde os invernos son bastantes duros e afrontamos néboas persistentes durante moitos días. O clima repercute en problemas respiratorios para as xatas, algunhas morren, temos un alto custo en aplicación de medicamentos e o persoal desmotívase moito. A longo prazo atrasase bastante a idade para a primeira cubrición e algunha tense que levar ao matadoiro por pneumonías persistentes.

► Cando decidistes empezar a vacinar e por que?

Comezamos a notar que os problemas respiratorios aumentaban e decidimos empezar a vacinar.

Queríamos evitar posibles pneumonías que aparecían no momento de mesturar as xovencas destetadas en lotes máis grandes e os descartes de xovencas xusto antes da inseminación, porque se cronificaban moito os problemas respiratorios.

“É MOI CÓMODA E FÁCIL DE APLICAR E O EFECTO SPRAY PERMÍTECHE CHEGAR ÁS MUCOSAS E Á VÍA NASOFARÍNEXA”

► Por que se decidiu usar NASYM? Cal é o protocolo que seguides?

Decidimos apostar por NASYM para darlle solución á problemática que se observaba nas primeiras idades da granxa e ás complicacións que xurdían cando xuntabamos animais.

O protocolo que usamos é a aplicación da vacina intranasal NASYM, para que cando cheguen á amamantadora xa estean inmunizadas, e posteriormente vacínanse aos 2-3 meses con HIPRABOVIS® BALANCE, que ten a cepa do mesmo virus que a NASYM, do virus respiratorio sincitial.

Granxa: **Sant Jaume del Palau**

Localización: **Vilasana (Lleida)**

Vacas en muxido: **1.700**

Xovencas: **1.300**

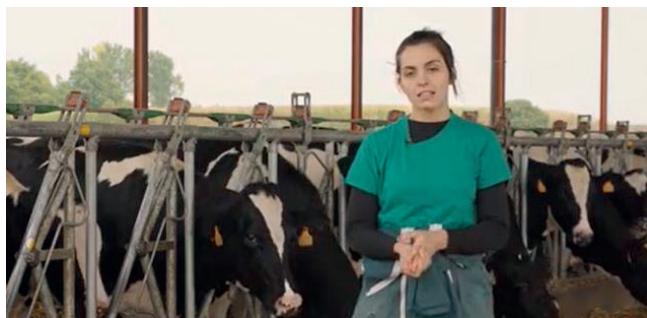
EN VÍDEO



M. Angels Roselló, propietaria de Sant Jaume del Palau

► Que parámetros melloraron grazas á vacinación na recría? Cres que foi rendible o investimento?

O parámetro máis importante foi o descenso da porcentaxe de morte nos primeiros estadios de vida e tamén minguou a porcentaxe de diferentes tipos de problemáticas respiratorias en xovencas un pouco máis adultas. Tamén puidemos baixar a idade para a primeira cubrición, porque puideron chegar á altura e ao peso adecuados.



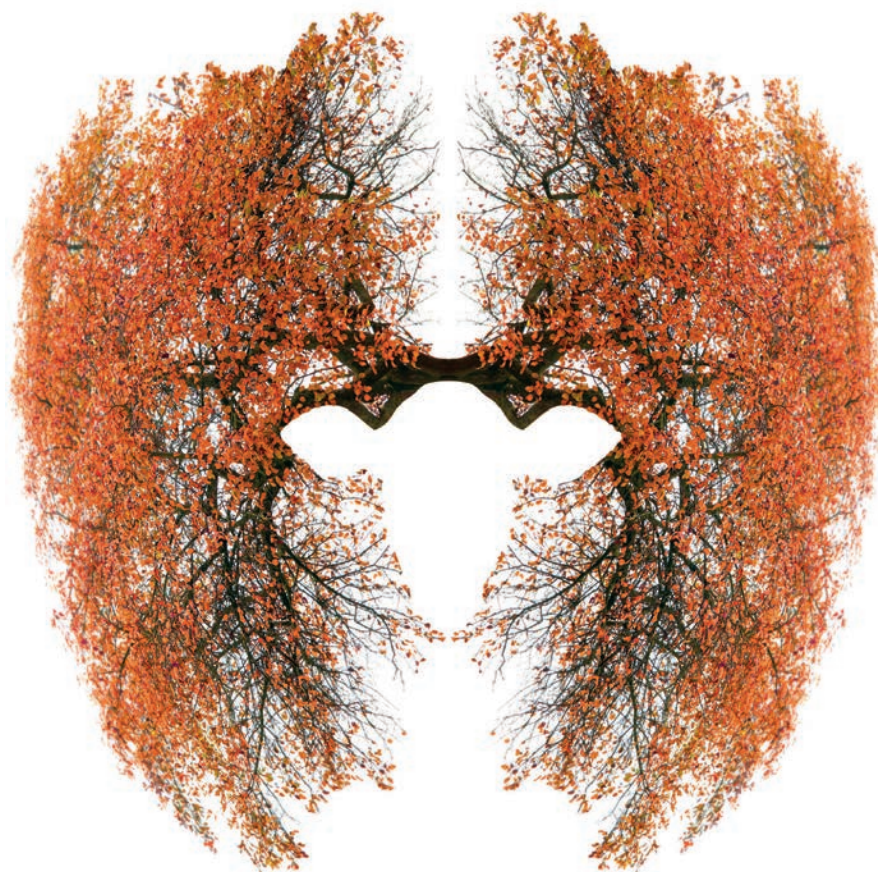
Clara Sucarrats, veterinaria en Sant Jaume del Palau

► Que che parece a vía de aplicación IN coa cánula de NASYM?

É moi cómoda e fácil de aplicar, xa que podes vacinar moitos animais rápido, de maneira eficiente e sinxela. Ademais, non perdes vacina. O efecto spray permíteche chegar ás mucosas e á vía nasofarínxea, cousa que non podes facer con outras aplicacións.



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. **POSOLOGÍA 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. **PERIODO 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.