

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Porcilis PCV M Hyo ID injeksjonsvæske, emulsjon til gris

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver dose (0,2 ml) inneholder:

Virkestoffer:

Svinecircovirus type 2 (PCV2), ORF2 kapsidprotein $\geq 751,4 \text{ AU}^1$
Mycoplasma hyopneumoniae, stamme J, inaktivert $\geq 0,72 \text{ AU}^1$

¹ Antigenenheter bestemt ved *in vitro* styrkebestemmelsestest

Adjuvanter:

All-rac- α -tokoferylacetat 15,88 mg
Skvalen² 13,50 mg

² Syntetisk skvalen

Hjelpestoffer:

Kvalitativt innhold av hjelpestoffer og andre bestanddeler
Polysorbat 80
Silika, kolloidal, vannfri ¹
Natriumdihydrogenfosfatdihydrat
Dinatriumfosfatdihydrat
Natriumklorid
Vann til injeksjonsvæsker

¹ Silika, røyket, nanostørrelse

Homogen hvit til nesten hvit emulsjon etter risting.

3. KLINISK INFORMASJON

3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Gris.

3.2 Indikasjoner for bruk hos hver mållart

Til aktiv immunisering av gris:

- for å redusere viremi, virusmengde i lunger og lymfevev, og fekal virusspredning forårsaket av svinecircovirus type 2 (PCV2) infeksjon, og alvorligheten av lungelesjoner forårsaket av *Mycoplasma hyopneumoniae* infeksjon og
- for å redusere tap i daglig tilvekst i løpet av siste del av slakteperioden assosiert med infeksjon med PCV2 og/eller *M. hyopneumoniae*.

Begynnende immunitet:

PCV2: 2 uker etter vaksinasjon,

M. hyopneumoniae: 4 uker etter vaksinasjon.

Varighet av immunitet:

PCV2: 26 uker etter vaksinasjon,

M. hyopneumoniae: 18 uker etter vaksinasjon.

3.3 Kontraindikasjoner

Ingen.

3.4 Særlige advarsler

Vaksiner kun friske dyr.

3.5 Særlige forholdsregler for bruk

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Bruk av vaksinen hos råner har ikke blitt evaluert og er derfor ikke anbefalt.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Ingen.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Gris:

Svært vanlige (> 1 dyr / 10 behandlede dyr):	Økt temperatur ¹ ; Hevelse på injeksjonsstedet ² ; Skorper på injeksjonsstedet ³
Mindre vanlige (1 til 10 dyr / 1 000 behandlede dyr):	Overfølsomhetsreaksjon

¹ Gjennomsnittlig økning på 1 °C, opptil 1,8 °C hos enkelte grisunger, og opptil 2,6 °C hos enkelte avlsgriser. Temperaturen hos dyrene går tilbake til normal innen 1 til 2 dager etter maksimaltemperatur er nådd.

² Harde, ikke-smertefulle, med en gjennomsnittlig diameter på opptil 3 cm hos grisunger og 5 cm hos avlsgriser. Størrelsen kan øke opptil 6 cm hos enkelte grisunger, og opptil 12 cm hos enkelte avlsgriser. Et tofaset forløp med en økning og nedgang av hevelsen, etterfulgt av en ny økning og nedgang, kan observeres. Forsvinner innen ca. 8 uker etter vaksinasjon.

³ Skorper som er runde eller avlange kan observeres og vare i inntil 9 uker etter vaksinasjon.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det tillater kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Rapporter skal sendes, fortrinnsvis via veterinær, til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den nasjonale legemiddelmyndigheten via det nasjonale rapporteringssystemet. Se pakningsvedlegget for respektive kontaktinformasjon.

3.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Drektighet og diegiving:

Kan brukes under drektighet og diegiving.

3.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Det finnes sikkerhetsdata og effektdata som viser at denne vaksinen kan blandes og gis samtidig med Porcilis Lawsonia ID (se pkt. 3.9 nedenfor) til griser fra 3 ukers alder og/eller gis på samme dag som, men ikke blandet med, Porcilis PRRS. Administrasjonsstedene for ikke-blandede vaksiner bør være ca. 3 cm fra hverandre. Preparatomtalen til Porcilis Lawsonia ID og/eller Porcilis PRRS bør leses før administrasjon.

Bivirkninger er som beskrevet i pkt. 3.6 bortsett fra hevelse på injeksjonsstedet med en maksimal diameter på opptil 15 cm som kan oppstå hos enkelte avlsgriser. Injeksjonsstedet kan vise andre tegn på inflammasjon (smerte, rødme, varme og skorper).

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre preparater enn de som er nevnt ovenfor. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre preparater.

3.9 Administrasjonsvei(er) og dosering

Til intradermal bruk.

La vaksinen oppnå romtemperatur (15 °C – 25 °C) før bruk, og rist den godt før bruk.
Unngå kontaminasjon ved gjentatte anbrudd.

Intradermal administrasjon av 0,2 ml per dyr i nakken ved bruk av en multidose nålefri injeksjonsenhet til intradermal applikasjon av væsker som er egnet til å levere «jetstrøms»-volum av vaksinen (0,2 ml ± 10 %) via de epidermale lagene i huden.

Sikkerhet og effekt av Porcilis PCV M Hyo ID er demonstrert ved bruk av enheten IDAL.

Vaksinasjonsskjema:

Én enkelt dose gis til griser fra 3 ukers alder og eldre.

Ved blanding med Porcilis Lawsonia ID

Porcilis PCV M Hyo ID kan brukes til å rekonstituere Porcilis Lawsonia ID lyofilisatet rett før vaksinasjon av griser fra 3 ukers alder som følger:

Porcilis Lawsonia ID lyofilisat	Porcilis PCV M Hyo ID
50 doser	10 ml
100 doser	20 ml
200 doser	40 ml

Bruk følgende prosedyre for fullstendig rekonstituering og korrekt administrasjon:

1. La Porcilis PCV M Hyo ID oppnå romtemperatur, og rist godt før bruk.
2. Tilsett ca. 5-10 ml Porcilis PCV M Hyo ID til Porcilis Lawsonia ID lyofilisatet og bland lett.
3. Trekk opp det rekonstituerte konsentratet fra hetteglasset og injiser det tilbake i hetteglasset med Porcilis PCV M Hyo ID. Rist lett for å blande.
4. Bruk vaksineblandingen innen 6 timer etter rekonstituering. Gjenværende vaksine etter denne tiden skal kastes.

Dosering:

Én enkelt dose (0,2 ml) av Porcilis Lawsonia ID lyofilisat rekonstituert med Porcilis PCV M Hyo ID gis intradermalt i nakken.

Visuelt utseende etter rekonstituering: homogen hvit til nesten hvit emulsjon etter risting.

3.10 Symptomer på overdosering (og når relevant, nødprosedyrer og antidoter)

Ikke relevant.

3.11 Særlige restriksjoner for bruk og særlige vilkår for bruk, inkludert restriksjoner vedrørende bruk av antimikrobielle og antiparasittiske preparater for å begrense risikoen for utvikling av resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbakeholdelsestider

0 døgn.

4. IMMUNOLOGISK INFORMASJON

4.1 ATCvet-kode: QI09AL08.

Vaksinen stimulerer til utvikling av aktiv immunitet hos griser mot svinecircovirus type 2 og *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Revaksinering med én enkelt dose etter 18 uker induserer en anamnestic serologisk immunrespons hos avlspurker.

5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

5.1 Relevante uforlikeligheter

Skal ikke blandes med andre preparater med unntak av de som er nevnt i punkt 3.8.

5.2 Holdbarhet

Holdbarhet for preparatet i uåpnet salgspakning: 2 år.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 8 timer.

5.3 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares i kjøleskap (2 °C – 8 °C).

Skal ikke fryses.

Beskyttes mot direkte sollys.

5.4 Indre emballasje, type og sammensetning

Glasshetteglass (type 1) eller PET (polyetylentereftalat)-hetteglass à 10 ml lukket med en nitrylbasert eller klorobutylbasert gummipropp og forseglet med en aluminiumshette.

PET (polyetylentereftalat)-hetteglass à 20 ml og 40 ml lukket med en nitrylbasert eller klorobutylbasert gummipropp og forseglet med en aluminiumshette.

Pakningsstørrelser:

Pappeske med 1 glasshetteglass à 10 ml (50 doser/hetteglass).

Pappeske med 10 glasshetteglass à 10 ml (50 doser/hetteglass).

Pappeske med 1 PET-hetteglass à 10 ml (50 doser/hetteglass).

Pappeske med 10 PET-hetteglass à 10 ml (50 doser/hetteglass).

Pappeske med 1 PET-hetteglass à 20 ml (100 doser/hetteglass).

Pappeske med 10 PET-hetteglass à 20 ml (100 doser/hetteglass).

Pappeske med 1 PET-hetteglass à 40 ml (200 doser/hetteglass).

Pappeske med 10 PET-hetteglass à 40 ml (200 doser/hetteglass).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

5.5 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater

Preparatet skal ikke avhendes via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og med nasjonale innsamlingssystemer som er egnet for det aktuelle preparatet.

6. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Intervet International B.V.

7. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

EU/2/24/319/001-008

8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 30/08/2024.

9. DATO FOR SISTE OPPDATERING AV PREPARATOMTALEN

10. RESEPTSTATUS

Preparat underlagt reseptplikt.

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

VEDLEGG II

ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Ingen

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJEN**PAPPESKE****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Porcilis PCV M Hyo ID injeksjonsvæske, emulsjon

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER

Hver dose (0,2 ml) inneholder:

Svinecircovirus type 2 (PCV2), ORF2 kapsidprotein $\geq 751,4$ AU

Mycoplasma hyopneumoniae, stamme J, inaktivert $\geq 0,72$ AU

3. PAKNINGSSTØRRELSE

10 ml (50 doser)

20 ml (100 doser)

40 ml (200 doser)

10 x 10 ml (10 x 50 doser)

10 x 20 ml (10 x 100 doser)

10 x 40 ml (10 x 200 doser)

4. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Gris.

5. INDIKASJONER**6. TILFØRSELSVEIER**

Intradermal bruk.

7. TILBAKEHOLDELSESTIDER

Tilbakeholdelsestid: 0 døgn.

8. UTLØPSDATO

Exp. {mm/yyyy}

Etter anbrudd bruk innen 8 timer.

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares i kjøleskap.
Skal ikke fryses.
Beskyttes mot direkte sollys.

10. TEKSTEN “LES PAKNINGSVEDLEGGET FØR BRUK”

Les pakningsvedlegget før bruk.

11. TEKSTEN “TIL DYR”

Til dyr.

12. TEKSTEN “OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN”

Oppbevares utilgjengelig for barn.

13. NAVN PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Intervet International B.V.

14. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

EU/2/24/319/001 (1 x 10 ml glasshetteglass)
EU/2/24/319/002 (10 x 10 ml glasshetteglass)
EU/2/24/319/003 (1 x 10 ml PET-hetteglass)
EU/2/24/319/004 (10 x 10 ml PET-hetteglass)
EU/2/24/319/005 (1 x 20 ml PET-hetteglass)
EU/2/24/319/006 (10 x 20 ml PET-hetteglass)
EU/2/24/319/007 (1 x 40 ml PET-hetteglass)
EU/2/24/319/008 (10 x 40 ml PET-hetteglass)

15. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE EMBALLASJER

Hetteglass av glass eller PET à 10 ml, PET-hetteglass à 20 eller 40 ml

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Porcilis PCV M Hyo ID



2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE

PCV2 ORF2 kapsidprotein
M. hyopneumoniae inakt.

10 ml (50 doser)
20 ml (100 doser)
40 ml (200 doser)

3. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTLØPSDATO

Exp. {mm/yyyy}

Etter anbrudd bruk innen 8 timer.

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG

1. Veterinærpreparatets navn

Porcilis PCV M Hyo ID injeksjonsvæske, emulsjon til gris

2. Innholdsstoffer

Hver dose (0,2 ml) inneholder:

Virkestoffer:

Svinecircovirus type 2 (PCV2), ORF2 kapsidprotein	$\geq 751,4 \text{ AU}^1$
<i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> , stamme J, inaktivert	$\geq 0,72 \text{ AU}^1$

¹ Antigenenheter bestemt ved *in vitro* styrkebestemmelsestest

Adjuvanter:

All-rac- α -tokoferylacetat	15,88 mg
Skvalen ²	13,50 mg

² Syntetisk skvalen

Homogen hvit til nesten hvit emulsjon etter risting.

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Gris.

4. Indikasjoner for bruk

Til aktiv immunisering av gris:

- for å redusere viremi, virusmengde i lunger og lymfevev, og virusspredning via avføring forårsaket av svinecircovirus type 2 (PCV2) infeksjon, og alvorligheten av lungelesjoner forårsaket av *Mycoplasma hyopneumoniae* infeksjon og
- for å redusere tap i daglig tilvekst i løpet av siste del av slakteperioden assosiert med infeksjon med PCV2 og/eller *M. hyopneumoniae*.

Begynnende immunitet:

PCV2: 2 uker etter vaksinasjon,

M. hyopneumoniae: 4 uker etter vaksinasjon.

Varighet av immunitet:

PCV2: 26 uker etter vaksinasjon,

M. hyopneumoniae: 18 uker etter vaksinasjon.

5. Kontraindikasjoner

Ingen.

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Vaksiner kun friske dyr.

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Bruk av vaksinen hos råner har ikke blitt evaluert og er derfor ikke anbefalt.

Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Ingen.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

Direktighet og diegiving:

Kan brukes under direktighet og diegiving.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Det finnes sikkerhetsdata og effektdata som viser at denne vaksinen kan blandes og gis samtidig med Porcilis Lawsonia ID til griser fra 3 ukers alder, og/eller gis på samme dag som, men ikke blandet med, Porcilis PRRS. Administrasjonsstedene for ikke-blandede vaksiner bør være ca. 3 cm fra hverandre. Preparatomtalen til Porcilis Lawsonia ID og/eller Porcilis PRRS bør leses før administrasjon.

Bivirkninger er som beskrevet i avsnittet under, bortsett fra hevelse på injeksjonsstedet med en maksimal diameter på opptil 15 cm som kan oppstå hos enkelte avlsgriser. Injeksjonsstedet kan vise andre tegn på inflammasjon (smerte, rødme, varme og skorper).

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre preparater enn de som er nevnt ovenfor. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre preparater.

Relevante uforlikeligheter:

Skal ikke blandes med andre preparater med unntak av de som er nevnt ovenfor.

7. Bivirkninger

Gris:

Svært vanlige (> 1 dyr / 10 behandlede dyr):	Økt temperatur ¹ ; Hevelse på injeksjonsstedet ² ; Skorper på injeksjonsstedet ³
Mindre vanlige (1 til 10 dyr / 1 000 behandlede dyr):	Overfølsomhetsreaksjon

¹ Gjennomsnittlig økning på 1 °C, opptil 1,8 °C hos enkelte grisunger, og opptil 2,6 °C hos enkelte avlsgriser. Temperaturen hos dyrene går tilbake til normal innen 1 til 2 dager etter maksimaltemperatur er nådd.

² Harde, ikke-smertefulle, med en gjennomsnittlig diameter på opptil 3 cm hos grisunger og 5 cm hos avlsgris. Størrelsen kan øke opptil 6 cm hos enkelte grisunger, og opptil 12 cm hos enkelte avlsgriser. Et tofasert forløp med en økning og nedgang av hevelsen, etterfulgt av en ny økning og nedgang, kan observeres. Forsviner innen ca. 8 uker etter vaksinasjon.

³ Skorper som er runde eller avlange kan observeres og vare i inntil 9 uker etter vaksinasjon.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første omgang, din

veterinær for rapportering av bivirkningen. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt: {detaljer om det nasjonale systemet}

8. Dosering for hver måltart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte

Til intradermal bruk.

Intradermal administrasjon av 0,2 ml per dyr i nakken ved bruk av en multidose nålefri injeksjonsenhet til intradermal applikasjon av væsker som er egnet til å levere «jetstrøms»-volum av vaksinen (0,2 ml $\pm$ 10 %) via de epidermale lagene i huden.

Sikkerhet og effekt av Porcilis PCV M Hyo ID er demonstrert ved bruk av enheten IDAL.

Vaksinasjonsskjema:

Én enkelt dose gis til griser fra 3 ukers alder og eldre.

Ved blanding med Porcilis Lawsonia ID

Porcilis PCV M Hyo ID kan brukes til å rekonstituere Porcilis Lawsonia ID lyofilisatet rett før vaksinasjon av griser fra 3 ukers alder som følger:

Porcilis Lawsonia ID lyofilisat	Porcilis PCV M Hyo ID
50 doser	10 ml
100 doser	20 ml
200 doser	40 ml

Bruk følgende prosedyre for fullstendig rekonstituering og korrekt administrasjon:

1. La Porcilis PCV M Hyo ID oppnå romtemperatur, og rist godt før bruk.
2. Tilsett ca. 5-10 ml Porcilis PCV M Hyo ID til Porcilis Lawsonia ID lyofilisatet og bland lett.
3. Trekk opp det rekonstituerte konsentratet fra hetteglasset og injiser det tilbake i hetteglasset med Porcilis PCV M Hyo ID. Rist lett for å blande.
4. Bruk vaksineblandingen innen 6 timer etter rekonstituering. Gjenværende vaksine etter denne tiden skal kastes.

Dosering:

Én enkelt dose (0,2 ml) av Porcilis Lawsonia ID lyofilisat rekonstituert med Porcilis PCV M Hyo ID gis intradermalt i nakken.

Visuelt utseende etter rekonstituering: homogen hvit til nesten hvit emulsjon etter risting.

9. Opplysninger om korrekt bruk

La vaksinen oppnå romtemperatur (15 °C – 25 °C) før bruk, og rist den godt før bruk. Unngå kontaminasjon ved gjentatte anbrudd.

10. Tilbakeholdelsestider

0 døgn.

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares i kjøleskap (2 °C – 8 °C).
Skal ikke fryses.
Beskyttes mot direkte sollys.

Bruk ikke dette preparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på etiketten etter Exp. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 8 timer.

12. Avfallshåndtering

Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingssystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.

Spør veterinæren eller på apoteket hvordan du skal kvitte deg med preparater som ikke lenger er nødvendig.

13. Reseptstatus

Preparat underlagt reseptplikt.

14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser

EU/2/24/319/001-008

Pappeske med 1 glasshetteglass à 10 ml (50 doser).
Pappeske med 10 glasshetteglass à 10 ml (10 x 50 doser).
Pappeske med 1 PET-hetteglass à 10 ml (50 doser).
Pappeske med 10 PET-hetteglass à 10 ml (10 x 50 doser).
Pappeske med 1 PET-hetteglass à 20 ml (100 doser).
Pappeske med 10 PET-hetteglass à 20 ml (10 x 100 doser).
Pappeske med 1 PET-hetteglass à 40 ml (200 doser).
Pappeske med 10 PET-hetteglass à 40 ml (10 x 200 doser).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget

{MM/ÅÅÅÅ}

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformasjon

Innehaver av markedsføringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland

België/Belgique/Belgien
Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Република България
Тел: + 359 28193749

Česká republika
Tel: + 420 233 010 242

Danmark
Tlf: + 45 44 82 42 00

Deutschland
Tel: + 49 (0)8945614100

Eesti
Tel: + 37052196111

Ελλάδα
Τηλ: + 30 210 989 7452

España
Tel: + 34 923 19 03 45

France
Tél: + 33 (0)241228383

Hrvatska
Tel: + 385 1 6611339

Ireland
Tel: + 353 (0) 1 2970220

Ísland
Sími: + 354 535 7000

Italia
Tel: + 39 02 516861

Κύπρος
Τηλ: + 30 210 989 7452

Latvija
Tel: + 37052196111

Lietuva
Tel: + 37052196111

Luxembourg/Luxemburg
Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Magyarország
Tel.: + 36 1 439 4597

Malta
Tel: + 39 02 516861

Nederland
Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Norge
Tlf: + 47 55 54 37 35

Österreich
Tel: + 43 (1) 256 87 87

Polska
Tel.: + 48 22 18 32 200

Portugal
Tel: + 351 214 465 700

România
Tel: + 40 21 311 83 11

Slovenija
Tel: + 385 1 6611339

Slovenská republika
Tel: + 420 233 010 242

Suomi/Finland
Puh/Tel: + 358 10 2310 750

Sverige
Tel: + 46 (0)8 522 216 60

United Kingdom (Northern Ireland)
Tel: + 353 (0) 1 2970220

17. Ytterligere informasjon

Vaksinen stimulerer til utvikling av aktiv immunitet hos griser mot svinecircovirus type 2 og *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Revaksinering med én enkelt dose etter 18 uker induserer en anamnestic serologisk immunrespons hos avlspurker.