

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcilis PCV M Hyo ID emulsion injectabilă pentru porci

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză (0,2 ml) conține:

Substanțe active:

Circovirus porcin tip 2 (PCV2), proteina capsidă ORF2	≥ 751,4 UA ¹
<i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> , tulpina J, inactivată	≥ 0,72 UA ¹

¹ Unități antigenice determinate în testul de potență *in vitro*

Adjuvanți:

All-rac- α -tocopheril acetat	15,88 mg
Squalane ²	13,50 mg

² Squalane sintetic

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Polysorbat 80
Silice, coloidal anhidru ¹
Fosfat dihidrogenat de sodiu dihidrat
Fosfat disodic dihidrat
Clorura de sodiu
Apă pentru preparate injectabile

¹ Silice fumos, nanodimensionat

Emulsie omogena de culoare albă până la aproape albă după agitare.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Porci.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Pentru imunizarea activă a porcilor:

- pentru a reduce viremia, încărcătura virală în plămâni și țesuturi limfoide, și eliminarea virusului prin fecale, cauzate de infecția cu circovirus porcin de tip 2 (PCV2) și severitatea leziunilor pulmonare cauzate de infecția cu *Mycoplasma hyopneumoniae* și
- pentru reducerea pierderii zilnice în greutate în perioada de finisare în cazul infecțiilor cu PCV2 și/sau *M. hyopneumoniae*.

Instalarea imunității:

PCV2: 2 săptămâni după vaccinare,

M. hyopneumoniae: 4 săptămâni după vaccinare.

Durata imunității:

PCV2: 26 săptămâni după vaccinare,

M. hyopneumoniae: 18 săptămâni după vaccinare.

3.3 Contraindicații

Nu există.

3.4 Atenționări speciale

Vaccinați doar animalele sănătoase.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea vaccinului la vieri nu a fost evaluată și, prin urmare, nu este recomandată.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Nu este cazul.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Porci:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Temperatură ridicată ¹ ; Umflături la locul injectării ² ; Cruste la locul injectării ³
Mai puțin frecvente (1 până la 10 de animale / 1 000 de animale tratate):	Reacție de hipersensibilitate

¹ Creștere medie de 1 °C, până la 1,8 °C la purceii individuali și până la 2,6 °C la porcii de reproducție individuali. Animalele revin la normal în 1 până la 2 zile după temperatura maximă.

² Dură nedureroasă cu un diametru mediu de până la 3 cm la purceii și 5 cm la porcii de reproducție. Dimensiunea poate crește până la 6 cm la purceii individuali și până la 12 cm la porcii de reproducție individuali. Se poate observa un model bifazic, constând dintr-o creștere și scădere urmată de o altă creștere și scădere a dimensiunii. Dispare în aproximativ 8 săptămâni de la vaccinare.

³ Se pot observa cruste de formă rotundă sau alungită și pot dura cel puțin până la 9 săptămâni după vaccinare.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Gestație și lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Sunt disponibile date de siguranță și eficacitate la porci începând cu vârsta de 3 săptămâni, care demonstrează că acest vaccin poate fi amestecat și administrat cu Porcilis Lawsonia ID (vezi punctul 3.9 de mai jos) și/sau administrat în aceeași zi, dar nu amestecat cu Porcilis PRRS. Locul de administrare al vaccinurilor neamestecate trebuie să fie separat la aproximativ 3 cm. Literatura produsului Porcilis Lawsonia ID și/sau Porcilis PRRS trebuie consultată înainte de administrare.

Evenimentele adverse sunt cele descrise la punctul 3.6, cu excepția umflăturilor la locul injectării la porcii de reproducție individuali cu un diametru maxim de până la 15 cm. Locul de injectare poate prezenta alte semne de inflamație (durere, înroșire, căldură și cruste).

Nu sunt disponibile informații despre siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu orice alt produs medicinal veterinar, cu excepția produselor menționate mai sus. Prin urmare, decizia de a utiliza acest vaccin înainte sau după orice alt produs medicinal veterinar trebuie luată de la caz la caz.

3.9 Căi de administrare și doze

Pentru uz intradermic.

Înainte de a utiliza vaccinul, lăsați-l să atingă temperatura camerei (15 °C - 25 °C) și agitați bine înainte de utilizare. Evitați introducerea contaminării prin multiple extrageri din flacon.

Administrarea intradermică de 0,2 ml per animal folosind un dispozitiv de injectare fără ac multi-doză pentru aplicare intradermică de lichide, adecvat pentru a oferi un volum de vaccin "flux-jet" (0,2 ml ± 10%) prin straturile epidermice ale pielii.

Siguranța și eficacitatea Porcilis PCV M Hyo ID a fost demonstrată folosind dispozitivul IDAL.

Schema de vaccinare:

O singură doză se administrează porcilor începând cu vârsta de 3 săptămâni.

Utilizare mixtă cu Porcilis Lawsonia ID

Porcilis PCV M Hyo ID poate fi utilizat pentru reconstituirea vaccinului liofilizat Porcilis Lawsonia ID cu puțin timp înainte de vaccinare la porci începând cu vârsta de 3 săptămâni, după cum urmează:

Porcilis Lawsonia ID liofilizat	Porcilis PCV M Hyo ID
50 doze	10 ml
100 doze	20 ml
200 doze	40 ml

Pentru reconstituirea corectă și administrarea corectă, utilizați următoarea procedură:

1. Lăsați Porcilis PCV M Hyo ID să atingă temperatura camerei și agitați bine înainte de utilizare.
2. Adăugați aproximativ 5-10 ml Porcilis PCV M Hyo ID la Porcilis Lawsonia ID liofilizat și amestecați scurt.
3. Extrageți concentratul reconstituit din flacon și transferați-l înapoi în flaconul Porcilis PCV M Hyo ID. Agitați scurt pentru a amesteca.
4. Utilizați suspensia de vaccin în termen de 6 ore de la reconstituire. Orice vaccin rămas la sfârșitul acestui timp trebuie aruncat.

Dozare:

O doză unică (0,2 ml) de Porcilis Lawsonia ID amestecată cu Porcilis PCV M Hyo ID este administrată intradermic în gât.

Aspect vizual după reconstituire: emulsie omogenă de la alb la aproape alb după agitare.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Nu este cazul.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Zero zile.

4. INFORMAȚII IMUNOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QI09AL08.

Produsul stimulează dezvoltarea imunității active împotriva circovirusului porcine de tip 2 și a *Mycoplasma hyopneumoniae* la porci.

Revaccinarea cu o singură doză după 18 săptămâni induce un răspuns imun serologic anamnestic la femelele de reproducție.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar cu excepția celor menționate în secțiunea 3.8.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.
Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 8 ore.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la frigider (2 °C – 8 °C).

A se feri de îngheț.

A se feri de lumina directă a soarelui.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon de sticlă (tip I) sau flacon PET (tereftalat de polietilenă) de 10 ml închis cu un dop din cauciuc pe bază de nitril sau clorobutil și sigilat cu un capac de aluminiu.

Flacoane PET (tereftalat de polietilenă) de 20 ml și 40 ml închise cu un dop din cauciuc pe bază de nitril sau clorobutil și sigilate cu un capac de aluminiu.

Dimensiunile ambalajelor:

Cutie de carton cu 1 flacon de sticlă de 10 ml (50 doze/flacon).

Cutie de carton cu 10 flacon de sticlă de 10 ml (50 d doze/flacon).

Cutie de carton cu 1 flacon PET de 10 ml (50 doze/flacon).

Cutie de carton cu 10 flacon PET de 10 ml (50 doze/flacon).
Cutie de carton cu 1 flacon PET de 20 ml (100 doze/flacon).
Cutie de carton cu 10 flacone PET de 20 ml (100 doze/flacon).
Cutie de carton cu 1 flacon PET de 40 ml (200 doze/flacon).
Cutie de carton cu 10 flacone PET de 40 ml (200 doze/flacon).

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International B.V.

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/24/319/001-008

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 30/08/2024.

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXA II

ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Nu există.

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**CUTIE CARTON****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Porcilis PCV M Hyo ID emulsie injectabilă

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare doză (0,2 ml) conține:

Circovirus porcine tip 2 (PCV2), proteina capsidă ORF2 $\geq 751,4$ AU

Mycoplasma hyopneumoniae, tulpina J, inactivată $\geq 0,72$ AU

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 ml (50 doze)

20 ml (100 doze)

40 ml (200 doze)

10 x 10 ml (10 x 50 doze)

10 x 20 ml (10 x 100 doze)

10 x 40 ml (10 x 200 doze)

4. SPECII ȚINTĂ

Porci.

5. INDICAȚII**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Pentru uz intradermic.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare: Zero zile.

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După desigilare utilizați în decurs de 8 ore.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider.

A se feri de îngheț.

A se feri de lumina directă a soarelui.

10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”
--

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE
--

Intervet International B.V.

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE
--

EU/2/24/319/001 (1 x 10 ml flacon de sticlă)
EU/2/24/319/002 (10 x 10 ml flacon de sticlă)
EU/2/24/319/003 (1x 10 ml flacon PET)
EU/2/24/319/004 (10 x 10 ml flacon PET)
EU/2/24/319/005 (1 x 20 ml flacon PET)
EU/2/24/319/006 (10 x 20 ml flacon PET)
EU/2/24/319/007 (1 x 40 ml flacon PET)
EU/2/24/319/008 (10 x 40 ml flacon PET)

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Flacoane din sticlă sau PET de 10 ml. Flacoane PET de 20 sau 40 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcilis PCV M Hyo ID



2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

PCV2 proteina capsidă ORF2

M. hyopneumoniae inac.

10 ml (50 doze)

20 ml (100 doze)

40 ml (200 doze)

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

Once broached use within 8 hours.

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Porcilis PCV M Hyo ID emulsion injectabilă pentru porci

2. Compoziție

Fiecare doză (0,2 ml) conține:

Substanțe active:

Circovirus porcin tip 2 (PCV2), proteina capsidă ORF2	≥ 751,4 UA ¹
<i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> , tulpina J, inactivată	≥ 0,72 UA ¹

¹ Unități antigenice determinate în testul de potență *in vitro*

Adjuvanți:

All-rac- α -tocopheril acetat	15.88 mg
Squalane ²	13.50 mg

² Squalane sintetic

Emulsie omogena de culoare albă până la aproape albă după agitare.

3. Specii țintă

Porci.

4. Indicații de utilizare

Pentru imunizarea activă a porcilor:

- pentru a reduce viremia, încărcătura virală în plămâni și țesuturi limfoide, și eliminarea virusului prin fecale, cauzate de infecția cu circovirus porcin de tip 2 (PCV2) și severitatea leziunilor pulmonare cauzate de infecția cu *Mycoplasma hyopneumoniae* și
- pentru reducerea pierderii zilnice în greutate în perioada de finisare, în prezența infecțiilor cu PCV2 și/sau *M. hyopneumoniae*.

Instalarea imunității:

PCV2: 2 săptămâni după vaccinare,

M. hyopneumoniae: 4 săptămâni după vaccinare.

Durata imunității:

PCV2: 26 săptămâni după vaccinare,

M. hyopneumoniae: 18 săptămâni după vaccinare.

5. Contraindicații

Nu există.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Vaccinați numai animalele sănătoase.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea vaccinului la vieri nu a fost evaluată și, prin urmare, nu este recomandată.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Nu este cazul.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestație și lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Sunt disponibile date de siguranță și eficacitate la porci începând cu vârsta de 3 săptămâni, care demonstrează că acest vaccin poate fi amestecat și administrat cu Porcilis Lawsonia ID și/sau administrat în aceeași zi, dar nu amestecat cu Porcilis PRRS. Locul de administrare al vaccinurilor nemixate trebuie să fie separat la aproximativ 3 cm. Literatura produsului Porcilis Lawsonia ID și/sau Porcilis PRRS trebuie consultată înainte de administrare.

Evenimentele adverse sunt cele descrise în secțiunea de mai jos, cu excepția umflăturilor la locul injectării la porcii de reproducție individuali cu un diametru maxim de până la 15 cm. Locul de injectare poate prezenta alte semne de inflamație (durere, înroșire, căldură și cruste).

Nu sunt disponibile informații despre siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu orice alt produs medicinal veterinar, cu excepția produselor menționate mai sus.

Prin urmare, decizia de a utiliza acest vaccin înainte sau după orice alt produs medicinal veterinar trebuie luată de la caz la caz.

Incompatibilități majore:

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar cu excepția celor menționate mai sus.

7. Evenimente adverse

Porci:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Temperatură ridicată ¹ ; Umflături la locul injectării ² ; Cruste la locul injectării ³
Mai puțin frecvente (1 până la 10 de animale / 1 000 de animale tratate):	Reacție de hipersensibilitate

¹ Creștere medie de 1 °C, până la 1,8 °C la purceii individuali și până la 2,6 °C la porcii de reproducție individuali. Animalele revin la normal în 1 până la 2 zile după temperatura maximă.

² Dură nedureroasă cu un diametru mediu de până la 3 cm la purceii și 5 cm la porcii de reproducție. Dimensiunea poate crește până la 6 cm la purceii individuali și până la 12 cm la porcii de reproducție individuali. Se poate observa un model bifazic, constând dintr-o creștere și scădere urmată de o altă creștere și scădere a dimensiunii. Dispare în aproximativ 8 săptămâni de la vaccinare.

³ Se pot observa cruste de formă rotundă sau alungită și pot dura cel puțin până la 9 săptămâni după vaccinare.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: {detalii sistem național}

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Pentru uz intradermic.

Administrarea intradermică de 0,2 ml per animal folosind un dispozitiv de injectare fără ac multi-doză pentru aplicare intradermică de lichide, adecvat pentru a oferi un volum de vaccin "flux-jet" (0,2 ml ± 10%) prin straturile epidermice ale pielii.

Siguranța și eficacitatea Porcilis PCV M Hyo ID a fost demonstrată folosind dispozitivul IDAL.

Schema de vaccinare:

O singură doză se administrează porcilor începând cu vârsta de 3 săptămâni.

Utilizare mixtă cu Porcilis Lawsonia ID

Porcilis PCV M Hyo ID poate fi utilizat pentru reconstituirea vaccinului liofilizat Porcilis Lawsonia ID cu puțin timp înainte de vaccinare la porci începând cu vârsta de 3 săptămâni, după cum urmează:

Porcilis Lawsonia ID liofilizat	Porcilis PCV M Hyo ID
50 doze	10 ml
100 doze	20 ml
200 doze	40 ml

Pentru reconstituirea corectă și administrarea corectă, utilizați următoarea procedură:

1. Lăsați Porcilis PCV M Hyo ID să atingă temperatura camerei și agitați bine înainte de utilizare.
2. Adăugați aproximativ 5-10 ml Porcilis PCV M Hyo ID la Porcilis Lawsonia ID liofilizat și amestecați scurt.

3. Extrageți concentratul reconstituit din flacon și transferați-l înapoi în flaconul Porcilis PCV M Hyo ID. Agitați scurt pentru a amesteca.
4. Utilizați suspensia de vaccin în termen de 6 ore de la reconstituire. Orice vaccin rămas la sfârșitul acestui timp trebuie aruncat.

Dozare:

O doză unică (0,2 ml) de Porcilis Lawsonia ID amestecată cu Porcilis PCV M Hyo ID este administrată intradermic în gât.

Aspect vizual după reconstituire: emulsie omogenă de la alb la aproape alb după agitare.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Înainte de utilizare, vaccinul se lasă să ajungă la temperatura camerei (15 °C – 25 °C) și se agită bine înainte de utilizare. Evitați introducerea unei contaminări prin broșare multiplă.

10. Perioade de așteptare

Zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la frigider (2 °C – 8 °C).

A se feri de îngheț.

A se feri de lumina directă a soarelui.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 8 ore.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar eliberat pe bază de prescripție medicală.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

EU/2/24/319/001-008

Cutie de carton cu 1 flacon de sticlă de 10 ml (50 doze/flacon).
 Cutie de carton cu 10 flacon de sticlă de 10 ml (50 d doze/flacon).
 Cutie de carton cu 1 flacon PET de 10 ml (50 doze/flacon).
 Cutie de carton cu 10 flacon PET de 10 ml (50 doze/flacon).
 Cutie de carton cu 1 flacon PET de 20 ml (100 doze/flacon).
 Cutie de carton cu 10 flacone PET de 20 ml (100 doze/flacon).
 Cutie de carton cu 1 flacon PET de 40 ml (200 doze/flacon).
 Cutie de carton cu 10 flacone PET de 40 ml (200 doze/flacon).
 Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

<{LL/AAAA}>

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

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

België/Belgique/Belgien

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Lietuva

Tel: + 37052196111

Република България

Тел: + 359 28193749

Luxembourg/Luxemburg

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Česká republika

Tel: + 420 233 010 242

Magyarország

Tel.: + 36 1 439 4597

Danmark

Tlf: + 45 44 82 42 00

Malta

Tel: + 39 02 516861

Deutschland

Tel: + 49 (0)8945614100

Nederland

Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Eesti

Tel: + 37052196111

Norge

Tlf: + 47 55 54 37 35

Ελλάδα

Τηλ: + 30 210 989 7452

Österreich

Tel: + 43 (1) 256 87 87

España

Tel: + 34 923 19 03 45

Polska

Tel.: + 48 22 18 32 200

France

Tél: + 33 (0)241228383

Portugal

Tel: + 351 214 465 700

Hrvatska

Tel: + 385 1 6611339

România

Tel: + 40 21 311 83 11

Ireland

Tel: + 353 (0) 1 2970220

Slovenija

Tel: + 385 1 6611339

Ísland

Sími: + 354 535 7000

Italia

Tel: + 39 02 516861

Κύπρος

Τηλ: + 30 210 989 7452

Latvija

Tel: + 37052196111

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. Alte informații

Produsul stimulează dezvoltarea imunității active împotriva circovirusului porcin de tip 2 și a *Mycoplasma hyopneumoniae* la porci.

Revaccinarea cu o singură doză după 18 săptămâni induce un răspuns imun serologic anamnestic la femelele de reproducție.