

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

SUVAXYN Parvo/E-Amphigen emulsione iniettabile per suini
Suvaxyn Parvo/Ery Emulsion for injection for pigs (PL e SE)

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni dose (2 ml) contiene:

Principi Attivi:

Parvovirus suino inattivato, ceppo S-80	HI \geq 94,1*
<i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> inattivato, sierotipo 2, ceppo B-7	PR 1-13,5**

Adjuvanti:

Amphigen Base (paraffina liquida e lecitina di soia)***	23,1 mg	
Drakeol (paraffina liquida)		64,5 mg

Eccipienti:

Tiomersale	0,2 mg
------------	--------

* Media geometrica del titolo di anticorpi inibenti l'emoagglutinazione ottenuti dopo la vaccinazione dei conigli con una dose pari a una mezza diluizione del vaccino da testare.

** Potenza Relativa comparata ad un siero di riferimento ottenuto da un vaccino che ha dato protezione soddisfacente in suini vaccinati.

*** Di cui il 60% (13,875 mg) è paraffina liquida e il 40% (9,25 mg) è lecitina di soia.

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Emulsione iniettabile.
Liquido bianco.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Suini

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Per l'immunizzazione attiva di scrofe non gravide e scrofette per ridurre l'incidenza di febbre e di morte improvvisa causata dalle infezioni da *Erysipelothrix rhusiopathiae* (sierotipi 1 e 2), per ridurre l'incidenza delle lesioni cutanee a diamante causate dalle infezioni da *Erysipelothrix rhusiopathiae* (sierotipo 2) e per ridurre l'infezione transplacentare ed i problemi della riproduzione associati (problemi riproduttivi dovuti alla morte del feto, caratterizzata da un aumento del numero di feti mummificati) causati dal parvovirus suino (PPV).

Inizio dell'immunità (PPV): La vaccinazione delle scrofe e scrofette da riproduzione prima della gravidanza, secondo il programma descritto al paragrafo 4.9, determina una riduzione dell'infezione transplacentare da PPV durante il secondo terzo di gravidanza.

Inizio dell'immunità (*E. rhusiopathiae*): a partire da 3 settimane dopo il completamento della vaccinazione primaria.

Durata dell'immunità (PPV ed *E. rhusiopathiae*): 6 mesi dopo il completamento della vaccinazione primaria.

4.3 Controindicazioni

Nessuna.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Vaccinare solo animali sani.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Non pertinente.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

Per l'operatore:

Questo medicinale veterinario contiene olio minerale. L'inoculazione/auto-inoculazione accidentale può determinare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato in un'articolazione o in un dito e, in rari casi può provocare la perdita del dito colpito se non si ricorre immediatamente alle cure mediche. In caso di auto-inoculazione accidentale, anche di piccole quantità, di questo medicinale veterinario, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli il foglietto illustrativo. Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il medico:

Questo medicinale veterinario contiene olio minerale. L'inoculazione accidentale di questo medicinale veterinario, anche se in piccole quantità, può determinare evidente tumefazione che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una IMMEDIATA ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito di inoculo, soprattutto se c'è interessamento dei tessuti molli del dito o dei tendini.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Negli studi di sicurezza di campo è stato osservato molto comunemente un aumento transitorio della temperatura rettale intorno a 0,5-1 °C (comunemente fino a 2,3 °C) entro le prime 4-6 ore dopo la vaccinazione. Questo si risolveva entro 1 giorno dopo la vaccinazione.

Negli studi di sicurezza di campo è stata osservata dopo la vaccinazione comunemente l'anoressia e non comunemente la depressione. Questi si risolvevano spontaneamente senza trattamento.

Negli studi di sicurezza di campo sono stati osservati molto comunemente le reazioni locali sotto forma di un rigonfiamento visibile, fino ad un diametro massimo di 6 cm, con arrossamenti e aumento della temperatura locale. Queste reazioni duravano per un massimo di 4 giorni.

Reazioni di ipersensibilità sono state segnalate molto raramente sulla base dell'esperienza post-marketing sulla sicurezza.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati manifesta reazioni avverse)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)

- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali trattati)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Non ci sono informazioni disponibili sulla sicurezza di questo vaccino durante la gravidanza delle scrofe. Pertanto, l'impiego durante la gravidanza non è raccomandato. Il vaccino può essere impiegato durante l'allattamento.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Per uso intramuscolare, nella regione del collo dietro l'orecchio.

Somministrare una dose da 2 ml nelle scrofette a partire dai 5 mesi di età e nelle scrofe, in accordo al seguente programma:

Vaccinazione primaria:

Scrofette:

Prima iniezione: circa 6 settimane prima dell'inseminazione.

Seconda iniezione: circa 3 settimane prima dell'inseminazione.

Scrofe:

Prima iniezione: circa 3 settimane prima dell'inseminazione.

Seconda iniezione: circa 1 giorno prima dell'inseminazione.

Rivaccinazione:

Una iniezione circa 3 settimane prima della seguente inseminazione, e non oltre 6 mesi dopo la precedente vaccinazione.

Agitare bene prima della somministrazione e ad intermittenza durante le procedure di vaccinazione. Si raccomanda l'uso di una siringa multidose. Utilizzare i dispositivi di vaccinazione secondo le istruzioni del produttore. Il vaccino deve essere somministrato asetticamente.

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Non sono state osservate reazioni avverse diverse da quelle indicate nel paragrafo 4.6 dopo la somministrazione di una dose doppia di vaccino.

4.11 Tempo di attesa

Zero giorni.

5. PROPRIETÀ IMMUNOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: immunologici per suini, vaccini virali e batterici inattivati per suini.
Codice ATCvet: QI09AL01

Il vaccino contiene parvovirus suino inattivato e *Erysipelothrix rhusiopathiae* inattivato (sierotipo 2).

Esso è destinato per stimolare l'immunità attiva nei confronti del parvovirus suino ed *Erysipelothrix rhusiopathiae* (sierotipi 1 e 2) nelle scrofette e scrofe.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Componenti dell'adiuvante:

Fosfato disodico

Polisorbato 80

Sorbitano monooleato

Lecitina di soia

Paraffina liquida

Diidrogenofosfato di potassio

Cloruro di sodio

Acqua per preparazioni iniettabili

Eccipienti:

Tiomersale

Formaldeide

Cloruro di potassio

Diidrogenofosfato di potassio

Sodio fosfato dibasico diidrato

Cloruro di sodio

Acqua per preparazioni iniettabili

6.2 Incompatibilità principali

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: usare immediatamente.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare e trasportare in frigorifero (2 °C - 8 °C).

Non congelare.

Proteggere dalla luce.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Flaconcini di polietilene ad alta densità da 20 ml (10 dosi) e da 50 ml (25 dosi), con tappi in elastomero clorobutilico di Tipo I e sigillati con capsule in alluminio.

Scatola di cartone con 1 flaconcino da 20 ml (10 dosi)

Scatola di cartone con 1 flaconcino da 50 ml (25 dosi).

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo.

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria, 41 M
00192 Roma

8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Confezione da 1 flaconcino da 20 ml (10 dosi): AIC n. 104972017
Confezione da 1 flaconcino da 50 ml (25 dosi): AIC n. 104972029

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 04/05/2017
Data dell'ultimo rinnovo: 19/10/2021

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Settembre 2021

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Chiunque intenda produrre, importare, possedere, vendere, fornire e impiegare questo medicinale veterinario deve, prima di farlo, consultare l'autorità competente dello Stato Membro in questione in merito alle politiche di vaccinazione in atto, poiché queste attività possono essere vietate in uno Stato membro in tutto il suo territorio o in parte di esso a seconda della legislazione nazionale.

MODALITÀ DI DISPENSAZIONE

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Scatola da 1 flaconcino da 20 ml (10 dosi), 1 flaconcino da 50 ml (25 dosi)

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

SUVAXYN Parvo/E-Amphigen emulsione iniettabile per suini

**2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI**

Ogni dose (2 ml) contiene:

Parvovirus suino inattivato, ceppo S-80

HI \geq 94,1

Erysipelothrix rhusiopathiae inattivato, sierotipo 2, ceppo B-7

PR 1-13,5

3. FORMA FARMACEUTICA

Emulsione iniettabile

4. CONFEZIONI

1 x 20 ml (10 dosi)

1 x 50 ml (25 dosi)

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Suini

6. INDICAZIONI**7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Per uso intramuscolare.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO(I) DI ATTESA

Tempo(i) di attesa: Zero giorni.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI**10. DATA DI SCADENZA**

SCAD { mese/anno }

Dopo l'apertura, usare immediatamente.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare e trasportare in frigorifero. Non congelare. Proteggere dalla luce.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Smaltimento: leggere il foglietto illustrativo.

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, SE PERTINENTE

Solo per uso veterinario.

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

Titolare AIC:

Zoetis Italia S.r.l.

Via Andrea Doria, 41 M

00192 Roma

16. NUMERI DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

AIC n. 104972017 (1 flaconcino da 20 ml (10 dosi))

AIC n. 104972029 (1 flaconcino da 50 ml (25 dosi))

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto {numero}

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI

Flaconcino HDPE da 10 dosi, da 25 dosi

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

SUVAXYN Parvo/E-Amphigen



2. QUANTITÀ DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)

Parvovirus suino inattivato

HI \geq 94,1

Erysipelothrix rhusiopathiae inattivato

PR 1-13,5

3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

10 dosi (20 ml)

25 dosi (50 ml)

4. VIA DI SOMMINISTRAZIONE

i.m.

5. TEMPO(I) DI ATTESA

Tempo(i) di attesa: Zero giorni.

6. NUMERO DI LOTTO

Lotto {numero}

7. DATA DI SCADENZA

Scad {MM/AAAA}

Dopo l'apertura, usare immediatamente.

8. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario.

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO:
SUVAXYN Parvo/E-Amphigen emulsione iniettabile per suini

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria, 41 M
00192 Roma
ITALIA

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.
Ctra. Camprodón s/n "La Riba"
17813 Vall de Bianya - Girona
SPAGNA

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

SUVAXYN Parvo/E-Amphigen
emulsione iniettabile per suini

3. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Ogni dose (2 ml) contiene:

Principi Attivi:

Parvovirus suino inattivato, ceppo S-80	HI \geq 94,1*
<i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> inattivato, sierotipo 2, ceppo B-7	PR 1-13,5**

Adjuvanti:

Amphigen Base (paraffina liquida e lecitina di soia)***	23,1 mg
Drakeol (paraffina liquida)	64,5 mg

Eccipienti:

Tiomersale	0,2 mg
------------	--------

* Media geometrica del titolo di anticorpi inibenti l'emoagglutinazione ottenuti dopo la vaccinazione dei conigli con una dose pari a una mezza diluizione del vaccino da testare.

** Potenza Relativa comparata ad un siero di riferimento ottenuto da un vaccino che ha dato protezione soddisfacente in suini vaccinati.

*** Di cui il 60% (13,875 mg) è paraffina liquida e il 40% (9,25 mg) è lecitina di soia.

Aspetto del medicinale veterinario:

Liquido bianco.

4. INDICAZIONI

Per l'immunizzazione attiva di scrofe non gravide e scrofette per ridurre l'incidenza di febbre e di morte improvvisa causata dalle infezioni da *Erysipelothrix rhusiopathiae* (sierotipi 1 e 2), per ridurre l'incidenza delle lesioni cutanee a diamante causate dalle infezioni da *Erysipelothrix rhusiopathiae*

(sierotipo 2) e per ridurre l'infezione transplacentare ed i problemi della riproduzione associati (problemi riproduttivi dovuti alla morte del feto, caratterizzata da un aumento del numero di feti mummificati) causati dal parvovirus suino (PPV).

Inizio dell'immunità (PPV): La vaccinazione delle scrofe e scrofette da riproduzione prima della gravidanza, secondo il programma descritto al paragrafo 8, determina una riduzione dell'infezione transplacentare da PPV durante il secondo terzo di gravidanza.

Inizio dell'immunità (*E. rhusiopathiae*): a partire da 3 settimane dopo il completamento della vaccinazione primaria.

Durata dell'immunità (PPV ed *E. rhusiopathiae*): 6 mesi dopo il completamento della vaccinazione primaria.

5. CONTROINDICAZIONI

Nessuna.

6. REAZIONI AVVERSE

Negli studi di sicurezza di campo è stato osservato molto comunemente un aumento transitorio della temperatura rettale intorno a 0,5-1 °C (comunemente fino a 2,3 °C) entro le prime 4-6 ore dopo la vaccinazione. Questo si risolveva entro 1 giorno dopo la vaccinazione.

Negli studi di sicurezza di campo è stata osservata dopo la vaccinazione comunemente l'anoressia e non comunemente la depressione. Questi si risolvevano spontaneamente senza trattamento.

Negli studi di sicurezza di campo sono stati osservati molto comunemente le reazioni locali sotto forma di un rigonfiamento visibile, fino ad un diametro massimo di 6 cm, con arrossamenti e aumento della temperatura locale. Queste reazioni duravano per un massimo di 4 giorni.

Reazioni di ipersensibilità sono state segnalate molto raramente sulla base dell'esperienza post-marketing sulla sicurezza.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati manifesta reazioni avverse)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali trattati)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

Se dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne il medico veterinario.

In alternativa, segnalare tramite il sistema nazionale di farmacovigilanza veterinaria.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Suini

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Per uso intramuscolare, nella regione del collo dietro l'orecchio.
Somministrare una dose da 2 ml nelle scrofette a partire dai 5 mesi di età e nelle scrofe, in accordo al seguente programma:

Vaccinazione primaria:

Scrofette:

Prima iniezione: circa 6 settimane prima dell'inseminazione.

Seconda iniezione: circa 3 settimane prima dell'inseminazione.

Scrofe:

Prima iniezione: circa 3 settimane prima dell'inseminazione.

Seconda iniezione: circa 1 giorno prima dell'inseminazione.

Rivaccinazione:

Una iniezione circa 3 settimane prima della seguente inseminazione, e non oltre 6 mesi dopo la precedente vaccinazione.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Agitare bene prima della somministrazione e ad intermittenza durante le procedure di vaccinazione. Il vaccino deve essere somministrato asepticamente. Si raccomanda l'uso di una siringa multidose. Utilizzare i dispositivi di vaccinazione secondo le istruzioni del produttore.

10. TEMPO(I) DI ATTESA

Zero giorni.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare e trasportare in frigorifero (2 °C - 8 °C). Non congelare. Proteggere dalla luce.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta e sulla scatola dopo SCAD.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: usare immediatamente.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Precauzioni speciali per ciascuna specie di destinazione:

Vaccinare solo animali sani.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

Per l'operatore:

Questo medicinale veterinario contiene olio minerale. L'inoculazione/auto-inoculazione accidentale può determinare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato in un'articolazione o in un dito e, in rari casi può provocare la perdita del dito colpito se non si ricorre immediatamente alle cure mediche. In caso di auto-inoculazione accidentale, anche di piccole quantità, di questo medicinale veterinario, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli il foglietto illustrativo. Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il medico:

Questo medicinale veterinario contiene olio minerale. L'inoculazione accidentale di questo medicinale veterinario, anche se in piccole quantità, può determinare evidente tumefazione che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una IMMEDIATA ed

esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito di inoculo, soprattutto se c'è interessamento dei tessuti molli del dito o dei tendini.

Gravidanza e allattamento:

Non ci sono informazioni disponibili sulla sicurezza di questo vaccino durante la gravidanza delle scrofe. Pertanto, l'impiego durante la gravidanza non è raccomandato. Il vaccino può essere impiegato durante l'allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):

Non sono state osservate reazioni avverse diverse da quelle indicate nel paragrafo 6 dopo la somministrazione di una dose doppia di vaccino.

Incompatibilità:

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici. Chiedere al tuo medico veterinario come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Settembre 2021

15. ALTRE INFORMAZIONI

Il vaccino contiene parvovirus suino inattivato e *Erysipelothrix rhusiopathiae* inattivato (sierotipo 2). Esso è destinato per stimolare l'immunità attiva nei confronti del parvovirus suino ed *Erysipelothrix rhusiopathiae* (sierotipi 1 e 2) nelle scrofette e scrofe.

Scatola con 1 flaconcino di vetro da 20 ml (10 dosi)

Scatola con 1 flaconcino di vetro da 50 ml (25 dosi).

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Solo per uso veterinario

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

Chiunque intenda produrre, importare, possedere, vendere, fornire e impiegare questo medicinale veterinario deve, prima di farlo, consultare l'autorità competente dello Stato Membro in questione in merito alle politiche di vaccinazione in atto, poiché queste attività possono essere vietate in uno Stato membro in tutto il suo territorio o in parte di esso a seconda della legislazione nazionale.