

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Suvaxyn Parvo / E-Amphigen, emulsie injectabilă pentru porci

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză (2 ml) conține:

**Substanțe active:**

Parvovirus porcior inactivat, tulipina S-80 IH ≥ 94,1 \*

*Erysipelothrix rhusiopathiae* inactivat, serotip 2, tulipina B-7 PR 1-13,5 \*\*

**Adjuvant:**

Amphigen bază (parafină lichidă și lecitină din soia)\*\*\* 23,1 mg

Drakeol (parafină lichidă) 64,5 mg

**Excipienti:**

Tiomersal 0,2 mg

\* Media geometrică a titrurilor de anticorpi prin inhibarea hemaglutinării obținuți după vaccinarea iepurilor cu o doză obținută prin diluția de 1/2 a vaccinului care urmează să fie testat

\*\* Potență relativă comparativ cu un ser de referință obținut de la un vaccin care a dat o protecție satisfăcătoare la porcii vaccinați

\*\*\* Din care 60% (13,875 mg) este parafină lichidă și 40% (9,25 mg) este lecitină din soia.

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă.

Lichid de culoare alb.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Porci

### 4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru imunizarea activă a scroafelor și scrofitelor care nu sunt gestante pentru a reduce incidența febrei și a morții subite cauzate de infecții cu *Erysipelothrix rhusiopathiae* (serotipurile 1 și 2), pentru a reduce incidența leziunilor cutanate cu forme geometrice cauzate de infecții cu *Erysipelothrix rhusiopathiae* (serotip 2) și pentru a reduce infecția transplacentară și tulburările de reproducție asociate (probleme de reproducție determinate de moarte fetală, caracterizată prin creșterea numărului de fetuși mumificați) cauzată de Parvovirus porcior (PPV).

Instalarea imunității (PPV): Vaccinarea scroafelor de reproducție și scrofiteelor înainte de gestație conform programului descris la secțiunea 4.9 are ca rezultat reducerea infecției transplacentare cu PPV în două treimi de gestație.

Instalarea imunității (*E. rhusiopathiae*): după 3 săptămâni de la finalizarea vaccinării primare.

Durata imunității (PPV și *E. rhusiopathiae*): 6 luni de la finalizarea vaccinării primare.

#### **4.3 Contraindicații**

Nu există.

#### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Vaccinați doar animalele sănătoase.

#### **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

##### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu este cazul.

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

###### Pentru utilizator:

Acest produs medicinal veterinar conține ulei mineral. Auto-injectarea/injectarea accidentală poate provoca dureri puternice și inflamații, în special dacă injectarea se face în articulație sau în deget, iar în cazuri rare poate duce la pierderea degetului afectat, dacă nu sunt acordate îngrijiri medicale imediat. În cazul unei injectări accidentale cu acest produs medicinal veterinar, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului, chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs. Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

###### Pentru medic:

Acest produs medicinal veterinar conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici de produs, injectarea accidentală cu acest produs poate provoca inflamație accentuată, care poate conduce, de exemplu, la necroză ischemică și chiar pierderea unui deget. Este necesară intervenția chirurgicală IMEDIATĂ, calificată, care poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonul.

#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Foarte frecvent, în studiile de teren privind siguranța, a fost observată o creștere tranzitorie a temperaturii rectale, în jur de 0,5-1°C, (în mod obișnuit de până la 2,3°C), în primele 4-6 ore după vaccinare. Aceasta s-a soluționat la 1 zi după vaccinare.

În studiile de teren privind siguranța după vaccinare a fost observată în mod frecvent anorexie și a fost observată mai puțin frecvent depresia. Acestea au dispărut spontan, fără tratament.

Reacții locale sub forma unei umflături vizibile, care pot prezenta înroșire și creșterea temperaturii locale, de până la un diametru maxim de 6 cm, au fost observate foarte frecvent în studiile de teren privind siguranța. Aceste reacții au durat cel mult 4 zile.

Reacții de hipersensibilitate au fost raportate foarte rar pe baza experienței privind siguranța după punerea pe piață.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație**

Nu există nici o informație cu privire la siguranța acestui vaccin în timpul gestației la scroafe. Prin

urmare, utilizarea în timpul gestației nu este recomandată. Vaccinul poate fi utilizat în timpul lactației.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu există informații disponibile referitoare la siguranța și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat cu orice alt produs medicinal veterinar. O decizie de a utiliza acest vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar trebuie să se facă de la caz la caz.

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Administrare intramusculară, în musculatura gâtului, în spatele urechii.

Administrați o doză de 2 ml la scrofițe de la vîrstă de 5 luni și la scroafe, în conformitate cu următorul program:

##### Vaccinarea primară:

Scrofițe:

Prima injecție: aproximativ 6 săptămâni înainte de inseminare.  
A doua injecție: aproximativ 3 săptămâni înainte de inseminare.

Scroafe:

Prima injecție: aproximativ 3 săptămâni înainte de inseminare.  
A doua injecție: aproximativ 1 zi înainte de inseminare.

##### Re-vaccinarea:

O injecție în aproximativ 3 săptămâni înainte de inseminare ulterioară și nu mai târziu de 6 luni de la o vaccinare anterioară.

A se agita bine înainte de administrare și intermitent în timpul procesului de vaccinare.

Este recomandată utilizarea unei seringi multi-doză. Utilizați dispozitivele de vaccinare în conformitate cu instrucțiunile producătorului. Vaccinul trebuie administrat aseptic.

#### **4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz,**

Nu au fost observate alte reacții adverse decât cele menționate la secțiunea 4.6, după administrarea a de 2 ori doza de vaccin.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Zero zile.

### **5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: produse imunologice pentru suine, vaccinuri virale inactivate și vaccinuri bacteriene inactivate pentru porci.

Codul veterinar ATC: QI09AL01

Vaccinul conține Parvovirus porcin inactivat și *Erysipelothrix rhusiopathiae* inactivat (serotipul 2). Acesta este destinat pentru a stimula imunitatea activă împotriva Parvovirus porcin și *Erysipelothrix rhusiopathiae* (serotipurile 1 și 2) la scrofițe și scroafe.

### **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

#### **6.1 Lista excipienților**

Componente ale adjuvantului  
Fosfat disodic  
Polisorbat 80  
Sorbitan monooleat  
Lecitină din soia  
Parafină lichidă  
Dihidrogen fosfat de potasiu  
Clorură de sodiu  
Apă pentru preparate injectabile

Excipienți  
Tiomersal  
Formaldehidă  
Clorură de potasiu  
Dihidrogen fosfat de potasiu  
Fosfat disodic dihidrat  
Clorură de sodiu  
Apă pentru preparate injectabile

## **6.2 Incompatibilități majore**

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

## **6.3 Perioadă de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.  
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: trebuie utilizat imediat.

## **6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2°C – 8°C).  
A nu se congela.  
A se proteja de lumină.

## **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Flacoane din polietilenă de înaltă densitate de 20 ml (10 doze) și de 50 ml (25 doze), cu dop de cauciuc clorobutil de tip I și sigilat cu capsă de aluminiu.

Cutie de carton cu 1 flacon de 20 ml (10 doze)

Cutie de carton cu 1 flacon de 50 ml (25 doze)

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

## **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

## **7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Zoetis Belgium SA  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-la-Neuve

BELGIA

**8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI / REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

Data primei autorizări: 28.11.2016

Data ultimei reînnoiri:

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Orice persoană care intenționează să fabrice, importe, dețină, vândă, să elibereze și/sau să utilizeze acest produs medicinal veterinar trebuie să consulte mai întâi autoritatea competență în domeniul Statului Membru respectiv referitor la politicile de vaccinare existente, deoarece aceste activități pot fi interzise într-un Stat Membru, pe întregul sau o parte a teritoriului său în conformitate cu legislația națională.

## INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton

### 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Suvaxyn Parvo / E-Amphigen, emulsie injectabilă pentru porci



### 2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare doză (2 ml) conține:

Parvovirus porcin inactivat, tulpina S-80

IH  $\geq$  94,1

*Erysipelothrix rhusiopathiae* inactivat, serotip 2, tulpina B-7

PR 1-13,5

### 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă

### 4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 x 20 ml (10 doze)

1 x 50 ml (25 doze)

### 5. SPECIITĂTINTĂ

Porci

### 6. INDICAȚII

### 7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Administrare intramusculară

Citiți prospectul înainte de utilizare.

### 8. TEMP DE AȘTEPTARE

Timp de aşteptare: zero zile.

### 9. ATENȚIONARE SPECIALĂ

### 10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună / an}  
După desigilare a se utiliza imediat.

#### **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare.  
A nu se congela. A se proteja de lumină.

#### **12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

#### **13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA**

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

#### **14. MENTIUNEA "A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR"**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

#### **15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Zoetis Belgium SA  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-la-Neuve  
BELGIA

#### **16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

#### **17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot: {număr}

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR**

**flacoane HDPE (10 și 25 de doze)**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Suvaxyn Parvo / E-Amphigen



**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚE ACTIVE**

Parvovirus porcin inactivat                   IH ≥ 94,1  
*E. rhusiopathiae* inactivat                   PR 1-13,5

**3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE**

10 doze (20 ml)  
25 doze (50 ml)

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

i.m.

**5. TEMPORALITATEA (TIMP DE AȘTEPTARE)**

Timp de așteptare: zero zile.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună / an}  
După desigilare a se utiliza imediat.

**8. MENȚIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"**

Numai pentru uz veterinar.

## PROSPECT

Suvaxyn Parvo / E-Amphigen, emulsie injectabilă pentru porci

### **1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE**

Detinătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium SA  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-la-Neuve  
BELGIA

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

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

### **2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Suvaxyn Parvo / E-Amphigen  
Emulsie injectabilă pentru porci

### **3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE**

Fiecare doză (2 ml) conține:

**Substanțe active:**

Parvovirus porcian inactivat, tulipană S-80	IH $\geq$ 94,1 *
---	------------------

Erysipelothrix rhusiopathiae inactivat, serotip 2, tulipană B-7	PR $\geq$ 1 **
---	----------------

**Adjuvant:**

Amphigen bază (parafină lichidă și lecitină din soia)***	23,1 mg
Drakeol (parafină lichidă)	64,5 mg

**Excipienti:**

Tiomersal	0,2 mg
-----------	--------

\* Media geometrică a titrurilor de anticorpi prin inhibarea hemaglutinării obținuți după vaccinarea iepurilor cu o doză obținută prin diluția de 1/2 a vaccinului care urmează să fie testat

\*\* Potență relativă comparativ cu un ser de referință obținut de la un vaccin care a dat o protecție satisfăcătoare la porcii vaccinați

\*\*\* Din care 60% (13,875 mg) este parafină lichidă și 40% (9,25 mg) este lecitină din soia.

Aspectul produsului medicinal veterinar:

Lichid de culoare albă.

### **4. INDICAȚII**

Pentru imunizarea activă a scroafelor și scrofășelor care nu sunt gestante pentru a reduce incidența febrei și a morții subite cauzate de infecții cu *Erysipelothrix rhusiopathiae* (serotipurile 1 și 2), pentru a reduce incidența leziunilor cutanate cu forme geometrice cauzate de infecții cu *Erysipelothrix*

*rhusiopathiae* (serotip 2) și pentru a reduce infecția transplacentară și tulburările de reproducție asociate (probleme de reproducție determinate de moarte fetală, caracterizată prin creșterea numărului de fetuși mumificați) cauzată de Parvovirus porcín (PPV).

Instalarea imunității (PPV): Vaccinarea scroafelor de reproducție și scrofîșelor înainte de gestație conform programului descris la secțiunea 8 are ca rezultat reducerea infecției transplacentare cu PPV în a doua treime de gestație.

Instalarea imunității (*E. rhusiopathiae*): după 3 săptămâni de la finalizarea vaccinării primare.

Durata imunității (PPV și *E. rhusiopathiae*): 6 luni de la finalizarea vaccinării primare.

## 5. CONTRAINDICAȚII

Nu există.

## 6. REACȚII ADVERSE

Foarte frecvent, în studiile de teren privind siguranța, a fost observată o creștere tranzitorie a temperaturii rectale, în jur de 0,5-1°C, (în mod obișnuit de până la 2,3°C), în primele 4-6 ore după vaccinare. Aceasta s-a soluționat la 1 zi după vaccinare.

În studiile de teren privind siguranța după vaccinare a fost observată în mod frecvent anorexie și a fost observată mai puțin frecvent depresia. Acestea au dispărut spontan, fără tratament.

Reacții locale sub forma unei umflături vizibile, care pot prezenta înroșire și creșterea temperaturii locale, de până la un diametru maxim de 6 cm, au fost observate foarte frecvent în studiile de teren privind siguranța. Aceste reacții au durat cel mult 4 zile.

Reacții de hipersensibilitate au fost raportate foarte rar pe baza experienței privind siguranța după punerea pe piață.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

Alternativ, puteți raporta prin intermediul sistemului național de raportare.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Porci.

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Administrare intramusculară, în musculatura gâtului, în spatele urechii.

Administrați o doză de 2 ml la scrofîșe de la vîrstă de 5 luni și la scroafe, în conformitate cu următorul program:

Vaccinarea primară:

Scrofițe:  
Prima injecție: aproximativ 6 săptămâni înainte de inseminare.  
A doua injecție: aproximativ 3 săptămâni înainte de inseminare.

Scroafe:  
Prima injecție: aproximativ 3 săptămâni înainte de inseminare.  
A doua injecție: aproximativ 1 zi înainte de inseminare.

#### Re-vaccinarea:

O injecție în aproximativ 3 săptămâni înainte de inseminare ulterioară și nu mai târziu de 6 luni de la o vaccinare anterioară.

### **9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

A se agita bine înainte de administrare și intermitent în timpul procesului de vaccinare.

Vaccinul trebuie administrat aseptic.

Este recomandată utilizarea unei seringi multi-doză. Utilizați dispozitivele de vaccinare în conformitate cu instrucțiunile producătorului.

### **10. TEMPORALITATEA (TIMP DE AȘTEPTARE)**

Zero zile.

### **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2°C – 8°C).

A nu se congela.

A se proteja de lumină.

A nu se utilizează acest produs medicinal veterinar după data de expirare înscrisă pe cutie și pe flacon după EXP.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: trebuie utilizat imediat.

### **12. ATENȚIONARE SPECIALĂ**

#### Precauții speciale pentru fiecare specie și tintă:

Vaccinați doar animalele sănătoase.

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

Pentru utilizator:

Acest produs medicinal veterinar conține ulei mineral. Auto-injectarea/injectarea accidentală poate provoca dureri puternice și inflamații, în special dacă injectarea se face în articulație sau în deget, iar în cazuri rare poate duce la pierderea degetului afectat, dacă nu sunt acordate îngrijiri medicale imediat.

În cazul unei injectări accidentale cu acest produs medicinal veterinar, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului, chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs. Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

Pentru medic:

Acest produs medicinal veterinar conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici de produs, injectarea accidentală cu acest produs poate provoca inflamație accentuată, care poate conduce, de exemplu, la necroză ischemică și chiar pierderea unui deget. Este necesară intervenția chirurgicală IMEDIATĂ, calificată, care poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonul.

#### Gestătie și lactație:

Nu există nici o informație cu privire la siguranța acestui vaccin în timpul gestației la scroafe. Prin urmare, utilizarea în timpul gestației nu este recomandată. Vaccinul poate fi utilizat în timpul lactației.

**Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:**

Nu există informații disponibile referitoare la siguranța și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat cu orice alt produs medicinal veterinar. O decizie de a utiliza acest vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar trebuie să se facă de la caz la caz.

**Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi):**

Nu au fost observate alte reacții adverse decât cele menționate la secțiunea 6, după administrarea a de 2 ori doza de vaccin.

**Incompatibilități:**

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

**13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

**14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

**15. ALTE INFORMAȚII**

Vaccinul conține Parvovirus porcin inactivat și *Erysipelothrix rhusiopathiae* inactivat (serotipul 2). Acesta este destinat pentru a stimula imunitatea activă împotriva Parvovirus porcin și *Erysipelothrix rhusiopathiae* (serotipurile 1 și 2) la scrofite și scroafe.

Cutie de carton cu 1 flacon de 20 ml (10 doze)

Cutie de carton cu 1 flacon de 50 ml (25 doze).

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de introducere pe piață.

Zoetis România SRL, Piața Montreal, nr. 10, Clădirea World Trade Center, Intrarea F, Etaj 1, sector 1, București, 011469, România, Tel: +4021 202 3083, Fax:+4021 202 3100