

ANNEXE I

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Porcilis PCV M Hyo ID émulsion injectable pour porcs

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque dose (0,2 mL) contient :

Substances actives :

Protéine de capsidite type 2 (PCV2) ORF2 du circovirus porcin $\geq 751,4$ AU¹
Mycoplasma hyopneumoniae, souche J, inactivée $\geq 0,72$ AU¹

¹ Unités d'antigène telles que déterminées lors du test d'activité *in vitro*

Adjuvants :

Acétate de tout-rac-alpha tocophéryl 15,88 mg
Squalane² 13,50 mg

² Squalane synthétique

Excipients :

Composition qualitative en excipients et autres composants
Polysorbate 80
Silice colloïdale anhydre ¹
Phosphate monosodique dihydraté
Phosphate disodique dihydraté
Chlorure de sodium
Eau pour préparations injectables

¹ Silice pyrogénée, de taille nanométrique

Emulsion homogène blanche à presque blanche après agitation.

3. INFORMATIONS CLINIQUES

3.1 Espèces cibles

Porcs.

3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

Pour l'immunisation active des porcs :

- afin de réduire la virémie, la charge virale dans les poumons et les tissus lymphoïdes et l'excrétion fécale du virus causées par l'infection par le circovirus porcin type 2 (PCV2), et la gravité des lésions pulmonaires causées par l'infection par *Mycoplasma hyopneumoniae*, et
- afin de réduire la perte de gain de poids quotidien pendant la période de finition face aux infections par PCV2 et/ou *M. hyopneumoniae*.

Début de l'immunité :

PCV2 : 2 semaines après la vaccination,

M. hyopneumoniae : 4 semaines après la vaccination.

Durée de l'immunité :

PCV2 : 26 semaines après la vaccination,

M. hyopneumoniae : 18 semaines après la vaccination.

3.3 Contre-indications

Aucune.

3.4 Mises en garde particulières

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

3.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

L'utilisation du vaccin chez les verrats n'a pas été évaluée et n'est donc pas recommandée.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

Aucune.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement :

Sans objet.

3.6 Effets indésirables

Porcs :

Très fréquent (>1 animal / 10 animaux traités) :	Augmentation de la température ¹ ; Gonflement au point d'injection ² ; Croûtes au point d'injection ³
Peu fréquent (1 à 10 animaux / 1 000 animaux traités) :	Réaction d'hypersensibilité

¹ Augmentation moyenne de 1 °C, jusqu'à 1,8 °C chez certains porcelets et jusqu'à 2,6 °C chez certains porcs reproducteurs. Les animaux reviennent à la normale 1 à 2 jours après le pic de température.

² Dur, non douloureux, d'un diamètre moyen allant jusqu'à 3 cm chez les porcelets et 5 cm chez les porcs reproducteurs. La taille peut augmenter jusqu'à 6 cm chez certains porcelets et jusqu'à 12 cm chez certains porcs reproducteurs. Un schéma biphasique, consistant en une augmentation et une diminution de la taille, suivies d'une autre augmentation et diminution de la taille, peut être observé. Disparaît environ 8 semaines après la vaccination.

³ Des croûtes de forme ronde ou allongée peuvent être observées et peuvent persister au moins jusqu'à 9 semaines après la vaccination.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir la notice pour les coordonnées respectives.

3.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Gestation et lactation :

Peut être utilisé au cours de la gestation et la lactation.

3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Les données d'innocuité et d'efficacité disponibles chez les porcs à partir de l'âge de 3 semaines démontrent que ce vaccin peut être mélangé et administré avec Porcilis Lawsonia ID (voir rubrique 3.9 ci-dessous) et/ou administré le même jour mais non mélangé avec Porcilis PRRS. Les sites d'administration des vaccins non mélangés doivent être séparés d'environ 3 cm. La notice de Porcilis Lawsonia ID et/ou de Porcilis PRRS doit être consultée avant l'administration.

Les effets indésirables sont tels que décrits à la rubrique 3.6, excepté pour les gonflements au point d'injection d'un diamètre maximal de 15 cm chez certains porcs reproducteurs. Le site d'injection peut présenter d'autres signes d'inflammation (douleur, rougeur, chaleur et croûtes).

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire que ceux mentionnés ci-dessus. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

3.9 Voies d'administration et posologie

Voie intradermique.

Avant utilisation, laisser le vaccin atteindre la température ambiante (15°C – 25°C) et bien agiter. Eviter l'introduction de contamination par ponction multiple.

Administration intradermique dans le cou de 0,2 mL par animal à l'aide d'un dispositif d'injection multidose sans aiguille pour l'application intradermique de liquides, permettant de délivrer un volume de vaccin « jet-stream » (0,2 mL ± 10 %) à travers les couches épidermiques de la peau.

L'innocuité et l'efficacité de Porcilis PCV M Hyo ID ont été démontrées en utilisant le dispositif IDAL.

Schéma de vaccination :

Une dose unique administrée aux porcs à partir de l'âge de 3 semaines.

Utilisation mélangée avec Porcilis Lawsonia ID

Porcilis PCV M Hyo ID doit être utilisé pour reconstituer le lyophilisat de Porcilis Lawsonia ID peu de temps avant la vaccination, chez les porcs à partir de l'âge de 3 semaines, comme suit :

Lyophilisat de Porcilis Lawsonia ID	Porcilis PCV M Hyo ID
50 doses	10 mL
100 doses	20 mL
200 doses	40 mL

Pour une reconstitution et une administration correctes, suivre la procédure suivante :

1. Laisser Porcilis PCV M Hyo ID atteindre la température ambiante et bien agiter avant utilisation.
2. Ajouter environ 5 à 10 mL de Porcilis PCV M Hyo ID au lyophilisat de Porcilis Lawsonia ID et mélanger brièvement.
3. Prélever le concentré reconstitué et le réinjecter dans le flacon avec Porcilis PCV M Hyo ID. Agiter brièvement pour mélanger.
4. Utiliser la suspension vaccinale dans les 6 heures après reconstitution. Tout vaccin restant à la fin de cette durée doit être jeté.

Posologie :

Une dose unique (0,2 mL) du lyophilisat de Porcilis Lawsonia ID reconstitué dans Porcilis PCV M Hyo ID administrée par voie intradermique dans le cou.

Apparence visuelle après reconstitution : après agitation, l'émulsion est homogène, blanche ou presque blanche.

3.10 Symptômes de surdosage (et, le cas échéant, conduite d'urgence et antidotes)

Sans objet.

3.11 Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi, y compris les restrictions liées à l'utilisation de médicaments vétérinaires antimicrobiens et antiparasitaires en vue de réduire le risque de développement de résistance

Sans objet.

3.12 Temps d'attente

Zéro jour.

4. INFORMATIONS IMMUNOLOGIQUES

4.1 Code ATCvet : QI09AL08.

Le produit stimule le développement d'une immunité active contre le circovirus porcin de type 2 et *Mycoplasma hyopneumoniae* chez les porcs.

La vaccination de rappel avec une dose unique 18 semaines après la primovaccination, induit une réponse immunitaire sérologique anamnétique chez les femelles reproductrices.

5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

5.1 Incompatibilités majeures

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires, à l'exception de ceux mentionnés à la rubrique 3.8.

5.2 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 8 heures.

5.3 Précautions particulières de conservation

À conserver au réfrigérateur (entre 2 °C et 8 °C).

Ne pas congeler.

Protéger des rayons directs du soleil.

5.4 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon verre (type I) ou PET (polyéthylène téréphtalate) de 10 mL fermé par un bouchon caoutchouc sur base nitrile ou chlorobutyle et scellé avec une capsule aluminium.

Flacons PET (polyéthylène téréphtalate) de 20 mL et 40 mL fermés par un bouchon caoutchouc sur base nitrile ou cholrobutyle et scellé avec une capsule aluminium.

Présentations :

- Boîte carton de 1 flacon verre de 10 mL (50 doses/flacon).
- Boîte carton de 10 flacons verre de 10 mL (50 doses/flacon).
- Boîte carton de 1 flacon PET de 10 mL (50 doses/flacon).
- Boîte carton de 10 flacons PET de 10 mL (50 doses/flacon).
- Boîte carton de 1 flacon PET de 20 mL (100 doses/flacon).
- Boîte carton de 10 flacons PET de 20 mL (100 doses/flacon).
- Boîte carton de 1 flacon PET de 40 mL (200 doses/flacon).
- Boîte carton de 10 flacons PET de 40 mL (200 doses/flacon).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

5.5 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser les dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable au médicament vétérinaire concerné.

6. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Intervet International B.V.

7. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

EU/2/24/319/001-008

8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION

Date de première autorisation : 30/08/2024.

9. DATE DE LA DERNIÈRE MISE À JOUR DU RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

10. CLASSIFICATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANNEXE II

**AUTRES CONDITIONS ET EXIGENCES PRÉVUES POUR L'AUTORISATION DE MISE
SUR LE MARCHÉ**

Aucune

ANNEXE III
ÉTIQUETAGE ET NOTICE

A. ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR**BOITE CARTON****1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Porcilis PCV M Hyo ID émulsion injectable

2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Chaque dose (0,2 mL) contient :

Protéine de capsid type 2 (PCV2) ORF2 du circovirus porcin $\geq 751,4$ AU

Mycoplasma hyopneumoniae, souche J, inactivée $\geq 0,72$ AU

3. TAILLE DE L'EMBALLAGE

10 mL (50 doses)

20 mL (100 doses)

40 mL (200 doses)

10 x 10 mL (10 x 50 doses)

10 x 20 mL (10 x 100 doses)

10 x 40 mL (10 x 200 doses)

4. ESPÈCES CIBLES

Porcs.

5. INDICATIONS**6. VOIES D'ADMINISTRATION**

Voie intradermique.

7. TEMPS D'ATTENTE

Temps d'attente : zéro jour.

8. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {mm/aaaa}

Après ouverture à utiliser dans les 8 heures.

9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver au réfrigérateur.
Ne pas congeler.
Protéger des rayons directs du soleil.

10. LA MENTION « LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION »

Lire la notice avant utilisation.

11. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT »

À usage vétérinaire uniquement.

12. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Intervet International B.V.

14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

EU/2/24/319/001 (1 x flacon verre 10 mL)
EU/2/24/319/002 (10 x flacons verre 10 mL)
EU/2/24/319/003 (1 x flacon PET 10 mL)
EU/2/24/319/004 (10 x flacons PET 10 mL)
EU/2/24/319/005 (1 x flacon PET 20 mL)
EU/2/24/319/006 (10 x flacons PET 20 mL)
EU/2/24/319/007 (1 x flacon PET 40 mL)
EU/2/24/319/008 (10 x flacons PET 40 mL)

15. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES UNITES DE
CONDITIONNEMENT PRIMAIRE DE PETITE TAILLE**

Flacons verre ou PET de 10 mL. Flacons PET de 20 ou 40 mL

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Porcilis PCV M Hyo ID



2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVES

PCV2 protéine de capsid ORF2
M. hyopneumoniae inac.

10 mL (50 doses)
20 mL (100 doses)
40 mL (200 doses)

3. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

4. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {mm/aaaa}
Après ouverture à utiliser dans les 8 heures.

B. NOTICE

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Porcilis PCV M Hyo ID émulsion injectable pour porcs

2. Composition

Chaque dose (0,2 mL) contient :

Substances actives :

Protéine de capsid type 2 (PCV2) ORF2 du circovirus porcin	≥ 751,4 AU ¹
<i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> , souche J, inactivée	≥ 0,72 AU ¹

¹ Unités d'antigène telles que déterminées lors du test d'activité *in vitro*

Adjuvants :

Acétate de tout-rac-alpha tocophéryl	15,88 mg
Squalane ²	13,50 mg

² Squalane synthétique

Emulsion homogène blanche à presque blanche après agitation.

3. Espèces cibles

Porcs.

4. Indications d'utilisation

Pour l'immunisation active des porcs :

- afin de réduire la virémie, la charge virale dans les poumons et les tissus lymphoïdes et l'excrétion fécale du virus causées par l'infection par le circovirus porcin type 2 (PCV2), et la gravité des lésions pulmonaires causées par l'infection par *Mycoplasma hyopneumoniae*, et
- afin de réduire la perte de gain de poids quotidien pendant la période de finition face aux infections par PCV2 et/ou *M. hyopneumoniae*.

Début de l'immunité :

PCV2 : 2 semaines après la vaccination,
M. hyopneumoniae : 4 semaines après la vaccination.

Durée de l'immunité :

PCV2 : 26 semaines après la vaccination,
M. hyopneumoniae : 18 semaines après la vaccination.

5. Contre-indications

Aucune.

6. Mises en garde particulières

Mises en garde particulières :

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

L'utilisation du vaccin chez les verrats n'a pas été évaluée et n'est donc pas recommandée.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

Aucune.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement :

Sans objet.

Gestation et lactation :

Peut être utilisé au cours de la gestation et la lactation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

Les données d'innocuité et d'efficacité disponibles chez les porcs à partir de l'âge de 3 semaines démontrent que ce vaccin peut être mélangé et administré avec Porcilis Lawsonia ID (voir rubrique 3.9 ci-dessous) et/ou administré le même jour mais non mélangé avec Porcilis PRRS. Les sites d'administration des vaccins non mélangés doivent être séparés d'environ 3 cm. La notice de Porcilis Lawsonia ID et/ou de Porcilis PRRS doit être consultée avant l'administration.

Les effets indésirables sont tels que décrits à la rubrique ci-dessous, excepté pour les gonflements au point d'injection d'un diamètre maximal de 15 cm chez certains porcs reproducteurs. Le site d'injection peut présenter d'autres signes d'inflammation (douleur, rougeur, chaleur et croûtes).

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire que ceux mentionnés ci-dessus. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

Incompatibilités majeures :

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires, à l'exception de ceux mentionnés ci-dessus.

7. Effets indésirables

Porcs :

Très fréquent (>1 animal / 10 animaux traités) :	Augmentation de la température ¹ ; Gonflement au point d'injection ² ; Croûtes au point d'injection ³
Peu fréquent (1 à 10 animaux / 1 000 animaux traités) :	Réaction d'hypersensibilité

¹ Augmentation moyenne de 1 °C, jusqu'à 1,8 °C chez certains porcelets et jusqu'à 2,6 °C chez certains porcs reproducteurs. Les animaux reviennent à la normale 1 à 2 jours après le pic de température.

² Dur, non douloureux, d'un diamètre moyen allant jusqu'à 3 cm chez les porcelets et 5 cm chez les porcs reproducteurs. La taille peut augmenter jusqu'à 6 cm chez certains porcelets et jusqu'à 12 cm chez certains porcs reproducteurs. Un schéma biphasique, consistant en une augmentation et une diminution de la taille, suivies d'une autre augmentation et diminution de la taille, peut être observé. Disparaît environ 8 semaines après la vaccination.

³ Des croûtes de forme ronde ou allongée peuvent être observées et peuvent persister au moins jusqu'à 9 semaines après la vaccination.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification : {détails relatifs au système national}.

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Voie intradermique.

Administration intradermique dans le cou de 0,2 mL par animal à l'aide d'un dispositif d'injection multidose sans aiguille pour l'application intradermique de liquides, permettant de délivrer un volume de vaccin « jet-stream » (0,2 mL ± 10 %) à travers les couches épidermiques de la peau.

L'innocuité et l'efficacité de Porcilis PCV M Hyo ID ont été démontrées en utilisant le dispositif IDAL.

Schéma de vaccination :

Une dose unique administrée aux porcs à partir de l'âge de 3 semaines.

Utilisation mélangée avec Porcilis Lawsonia ID

Porcilis PCV M Hyo ID doit être utilisé pour reconstituer le lyophilisat de Porcilis Lawsonia ID peu de temps avant la vaccination, chez les porcs à partir de l'âge de 3 semaines, comme suit :

Lyophilisat de Porcilis Lawsonia ID	Porcilis PCV M Hyo ID
50 doses	10 mL
100 doses	20 mL
200 doses	40 mL

Pour une reconstitution et une administration correctes, suivre la procédure suivante :

1. Laisser Porcilis PCV M Hyo ID atteindre la température ambiante et bien agiter avant utilisation.
2. Ajouter environ 5 à 10 mL de Porcilis PCV M Hyo ID au lyophilisat de Porcilis Lawsonia ID et mélanger brièvement.
3. Prélever le concentré reconstitué et le réinjecter dans le flacon avec Porcilis PCV M Hyo ID. Agiter brièvement pour mélanger.
4. Utiliser la suspension vaccinale dans les 6 heures après reconstitution. Tout vaccin restant à la fin de cette durée doit être jeté.

Posologie :

Une dose unique (0,2 mL) du lyophilisat de Porcilis Lawsonia ID reconstitué dans Porcilis PCV M Hyo ID administrée par voie intradermique dans le cou.

Apparence visuelle après reconstitution : après agitation, l'émulsion est homogène, blanche ou presque blanche.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Avant utilisation, laisser le vaccin atteindre la température ambiante (15°C – 25°C) et bien agiter. Eviter l'introduction de contamination par ponction multiple.

10. Temps d'attente

Zéro jour.

11. Précautions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver au réfrigérateur (entre 2 °C et 8 °C).

Ne pas congeler.

Protéger des rayons directs du soleil.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 8 heures.

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

EU/2/24/319/001-008

Boîte carton de 1 flacon verre de 10 mL (50 doses).

Boîte carton de 10 flacons verre de 10 mL (10 x 50 doses).

Boîte carton de 1 flacon PET de 10 mL (50 doses).

Boîte carton de 10 flacons PET de 10 mL (10 x 50 doses).

Boîte carton de 1 flacon PET de 20 mL (100 doses).

Boîte carton de 10 flacons PET de 20 mL (10 x 100 doses).

Boîte carton de 1 flacon PET de 40 mL (200 doses).

Boîte carton de 10 flacons PET de 40 mL (10 x 200 doses).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

{MM/AAAA}

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Pays-Bas

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. Autres informations

Le produit stimule le développement d'une immunité active contre le circovirus porcin de type 2 et *Mycoplasma hyopneumoniae* chez les porcs.

La vaccination de rappel avec une dose unique 18 semaines après la primovaccination, induit une réponse immunitaire sérologique anamnétique chez les femelles reproductrices.