

**BILAG I**  
**PRODUKTRESUMÉ**

## 1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

ReproCyc ParvoFLEX injektionsvæske, suspension til svin

## 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Hver dosis (2 ml) indeholder:

### Aktive stoffer:

Porcin parvovirusstamme 27a VP2 protein  $\geq 1.0$  RP\*

\*Relativ styrke (ELISA)

### Adjuvans:

Carbomer 2 mg

### Hjælpestoffer:

Kvalitativ sammensætning af hjælpestoffer og andre bestanddele
Natriumchlorid
Vand til injektionsvæsker
Kaliumchlorid
Kaliumdihydrogenphosphat
Dinatriumphosphat, vandfri

Farveløs til let brun, opaliserende suspension.

## 3. KLINISKE OPLYSNINGER

### 3.1 Dyrearter, som lægemidlet er beregnet til

Svin.

### 3.2 Terapeutiske indikationer for hver dyreart, som lægemidlet er beregnet til

Til aktiv immunisering af gylte og søer fra 5 måneders alderen for at beskytte afkom mod transplacental infektion forårsaget af porcin parvovirus.

Indtræden af immunitet: fra begyndelsen af drægtighedsperioden.

Varighed af immunitet: 6 måneder.

### 3.3 Kontraindikationer

Ingen.

### 3.4 Særlige advarsler

Kun raske dyr må vaccineres.

### 3.5 Særlige forholdsregler vedrørende brugen

Særlige forholdsregler vedrørende sikker brug hos de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til:

Ikke relevant.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr:

Ikke relevant.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet:

Ikke relevant.

### 3.6 Bivirkninger

Svin:

Meget almindelig (> 1 dyr ud af 10 behandlede dyr):	Hævelse ved injektionsstedet <sup>1</sup> ; Rødme ved injektionsstedet <sup>1</sup> .
Almindelig (1 til 10 dyr ud af 100 behandlede dyr):	Forhøjet temperatur <sup>2</sup> .

<sup>1</sup> Normaliseres inden for 2 til 5 dage uden behandling.

<sup>2</sup> Normaliseres spontant inden for 24 til 48 timer.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et veterinærlægemiddel. Indberetningerne sendes, helst via en dyrlæge, til enten indehaveren af markedsføringstilladelsen eller dennes lokale repræsentant eller til den nationale kompetente myndighed via det nationale indberetningssystem. Se indlægssedlen for de relevante kontaktoplysninger.

### 3.7 Anvendelse under drægtighed, laktation eller æglægning

Drægtighed og laktation:

Kan anvendes under drægtighed og laktation.

### 3.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Der foreligger oplysninger om sikkerhed og virkning, som viser, at vaccinen kan blandes og administreres med ReproCyc PRRS EU på ét injektionssted.

Der foreligger ingen oplysninger om sikkerhed og virkning af vaccinen ved samtidig brug med andre veterinærlægemidler end dem, der er nævnt ovenfor. En eventuel beslutning om at anvende vaccinen før eller efter brug af et andet veterinærlægemiddel skal derfor tages med udgangspunkt i det enkelte tilfælde.

### 3.9 Administrationsveje og dosering

Intramuskulær anvendelse.

Omrystes grundigt før brug.

Undgå kontaminering ved brug.

Basis vaccination:

Svin, som ikke tidligere er vaccineret mod porcine parvovirus:

To intramuskulære injektioner af én dosis med 3 ugers mellemrum.

Anden dosis skal gives mindst 3 uger før løbning.

Re-vaccination:

Én intramuskulær injektion af én dosis anbefales mindst hver 6. måned, som en del af besætningens vaccinationsprogram (se pkt. 3.2).

#### Blanding med ReproCyc PRRS EU:

Det fulde indhold af én flaske ReproCyc ParvoFLEX skal benyttes til at rekonstituere lyofilisatet af én flaske ReproCyc PRRS EU. ReproCyc ParvoFLEX erstatter herved opløsningsmidlet for ReproCyc PRRS EU.

Sørg for at lyofilisatet er fuldstændig rekonstitueret før brug.  
Administrer en enkelt dosis (2 ml) af blandingen intramuskulært.

De følgende tilsvarende doser kan blandes:

<b>ReproCyc ParvoFLEX</b>	<b>ReproCyc PRRS EU (lyofilisat)</b>
10 doser (20 ml)	10 doser
50 doser (100 ml)	50 doser
100 doser (200 ml)	100 doser

Indlægssedlen for ReproCyc PRRS EU bør også læses før administration af det blandede veterinærlægemiddel.

### **3.10 Symptomer på overdosering (og, hvis relevant, nødforanstaltninger og modgift)**

Der er ingen tilgængelige data.

### **3.11 Særlige begrænsninger og betingelser for anvendelse, herunder begrænsninger for anvendelsen af antimikrobielle og antiparasitære veterinærlægemidler for at begrænse risikoen for udvikling af resistens**

Ikke relevant.

### **3.12 Tilbageholdelsestid(er)**

0 dage.

## **4. IMMUNOLOGISKE OPLYSNINGER**

### **4.1 ATCvet-kode: QI09AA02**

Denne vaccine er udformet til at stimulere udviklingen af et aktivt immunrespons i svin overfor porcine parvovirus.

## **5. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER**

### **5.1 Væsentlige uforlideligheder**

Må ikke blandes med lægemidler til dyr, undtaget med ReproCyc PRRS EU.

### **5.2 Opbevaringstid**

Opbevaringstid for veterinærlægemidlet i salgspakning: 2 år  
Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 8 timer  
Opbevaringstid efter blanding med ReproCyc PRRS EU: 8 timer

### **5.3 Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring**

Opbevares og transporteres nedkølet (2 °C – 8 °C).  
Må ikke nedfryses.  
Opbevar flasken i den ydre karton for at beskytte mod lys.

#### **5.4 Den indre emballages art og indhold**

Højdensitet polyethylen flasker indeholdende 20 ml (10 doser), 100 ml (50 doser) og 200 ml (100 doser). Hver flaske er lukket med gummiprop og en aluminiumshætte.

Papæske med 1 flaske på 20 ml (10 doser), eller 100 ml (50 doser), eller 200 ml (100 doser).  
Papæske med 12 flasker på 20 ml (12 x 10 doser), eller 100 ml (12 x 50 doser), eller 200 ml (12 x 100 doser).

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

#### **5.5 Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer fra brugen heraf**

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer herfra i henhold til lokale retningslinjer og nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel.

### **6. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

### **7. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)**

EU/2/19/237/001-006

### **8. DATO FOR FØRSTE TILLADELSE**

Dato for første markedsføringstilladelse: DD / MM / ÅÅÅÅ

### **9. DATO FOR SENESTE ÆNDRING AF PRODUKTRESUMÉET**

MM/ÅÅÅÅ

### **10. KLASSIFICERING AF VETERINÆRLÆGEMIDLER**

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **BILAG II**

### **ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Ingen.

**BILAG III**  
**ETIKETTERING OG INDLÆGSSEDDEL**

## **A. ETIKETERING**



**OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

Papæske med 20 ml, 100 ml, 200 ml flasker

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

ReproCyc ParvoFLEX injektionsvæske, suspension

**2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER**

Hver dosis (2 ml) indeholder:

Porcin parvovirusstamme 27a VP2 protein  $\geq 1.0$  RP\*

\* Relativ styrke (ELISA)

**3. PAKNINGSSTØRRELSE**

20 ml (10 doser)

100 ml (50 doser)

200 ml (100 doser)

12 x 20 ml (12 x 10 doser)

12 x 100 ml (12 x 50 doser)

12 x 200 ml (12 x 100 doser)

**4. DYREARTER**

Svin

**5. INDIKATION(ER)****6. ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Omryst grundigt før brug.

Intramuskulær anvendelse.

**7. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)**

Tilbageholdelsestider: 0 dage

**8. UDLØBSDATO**

Exp. {dd/mm/åååå}

Efter anbrud anvendes veterinærlægemidlet inden for 8 timer

**9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i køleskab og transporteres nedkølet.  
Må ikke nedfryses.  
Opbevar flasken i den ydre æske for at beskytte mod lys.

**10. TEKSTEN "LÆS INDLÆGSSEDLEN INDEN BRUG"**

Læs indlægssedlen inden brug.

**11. TEKSTEN "KUN TIL DYR"**

Kun til dyr.

**12. TEKSTEN "OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN"**

Opbevares utilgængeligt for børn.

**13. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMRE**

EU/2/19/237/001  
EU/2/19/237/002  
EU/2/19/237/003  
EU/2/19/237/004  
EU/2/19/237/005  
EU/2/19/237/006

**15. BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN INDRE EMBALLAGE**

100 ml, 200 ml flaske

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

ReproCyc ParvoFLEX injektionsvæske, suspension

**2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER**

Hver dosis (2 ml) indeholder:

Porcin parvovirusstamme 27a VP2 protein  $\geq 1.0$  RP\*

\* Relativ styrke (ELISA)

100 ml (50 doser)

200 ml (100 doser)

**3. DYREARTER**

Svin

**4. ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Læs indlægssedlen inden brug.

i.m.

**5. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)**

Tilbageholdelsestider: 0 dage.

**6. UDLØBSDATO**

Exp. { dd/mm/åååå }

Efter anbrud anvendes veterinærlægemidlet inden for 8 timer

**7. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING**

Opbevares i køleskab og transporteres nedkølet.

Må ikke nedfryses.

Opbevar flasken i den ydre æske for at beskytte mod lys.

**8. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**



**9. BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER**

20 ml flaske

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

ReproCyc ParvoFLEX

**2. MÆNGDEN AF AKTIVT STOF (AKTIVE STOFFER)**

20 ml (10 doser)

**3. BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**4. UDLØBSDATO**

Exp. {dd/mm/åååå}

Efter anbrud anvendes veterinærlægemidlet inden for 8 timer

## **B. INDLÆGSSEDDEL**

## INDLÆGSSEDDEL

### 1. Veterinærlægemidlets navn

ReproCyc ParvoFLEX injektionsvæske, suspension til svin

### 2. Sammensætning

Hver dosis (2 ml) indeholder:

**Aktiv substans:**

Porcin parvovirusstamme 27a VP2 protein  $\geq 1.0$  RP\*

\*Relativ styrke (ELISA).

**Adjuvans:** Carbomer: 2 mg.

Farveløs til let brun, opaliserende suspension..

### 3. Dyrearter

Svin.

### 4. Indikationer

Til aktiv immunisering af gylte og søer fra 5 måneders alderen til beskyttelse af afkom mod infektion forårsaget af porcin parvovirus overført via placenta.

Indtræden af immunitet: fra begyndelsen af drægtighedsperioden.

Varighed af immunitet: 6 måneder.

### 5. Kontraindikationer

Ingen.

### 6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Kun raske dyr må vaccineres.

Drægtighed og laktation:

Kan anvendes under drægtighed og laktation.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Der foreligger oplysninger om sikkerhed og virkning, som viser, at vaccinen kan blandes og administreres med ReproCyc PRRS EU på ét injektionssted.

Der foreligger ingen oplysninger om sikkerhed og virkning af vaccinen ved samtidig brug med andre veterinærlægemidler end dem, der er nævnt ovenfor. En eventuel beslutning om at anvende vaccinen før eller efter brug af et andet veterinærlægemiddel skal derfor tages med udgangspunkt i det enkelte tilfælde.

Væsentlige uforlideligheder:

Må ikke blandes med veterinærlægemidler, undtaget med ReproCyc PRRS EU.

## 7. Bivirkninger

Svin:

### Meget almindelige (>1 dyr ud af 10 behandlede dyr):

Hævelse ved injektionsstedet<sup>1</sup>

Rødme ved injektionsstedet<sup>1</sup>

### Almindelige (1 til 10 dyr ud af 100 behandlede dyr):

Forhøjet temperatur<sup>2</sup>

<sup>1</sup> Normaliseres inden for 2 til 5 dage uden behandling.

<sup>2</sup> Normaliseres spontant inden for 24 til 48 timer.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at medicinen ikke har virket. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelsen eller den lokale repræsentant ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem: {oplysninger om det nationale system for indberetning af bivirkninger}.

## 8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Intramuskulær anvendelse.

### Basisvaccination:

Svin, som ikke tidligere er vaccineret mod porcine parvovirus:

To intramuskulære injektioner af én dosis med 3 ugers mellemrum.

Anden dosis skal gives mindst 3 uger før løbning.

### Re-vaccinationsplan:

Én intramuskulær injektion af én dosis anbefales mindst hver 6. måned, som en del af besætningens vaccinationsprogram (se afsnittet "Indikationer").

### Blanding med ReproCyc PRRS EU:

Det fulde indhold af én flaske ReproCyc ParvoFLEX skal benyttes til at rekonstituere lyofilisatet af én flaske ReproCyc PRRS EU. ReproCyc ParvoFLEX erstatter herved opløsningsmidlet for ReproCyc PRRS EU.

Sørg for at lyofilisatet er fuldstændig rekonstitueret før brug.

Administrer en enkelt dosis (2 ml) af blandingen intramuskulært.

De følgende tilsvarende doser kan blandes:

ReproCyc ParvoFLEX	ReproCyc PRRS EU (lyofilisat)
10 doser (20 ml)	10 doser
50 doser (100 ml)	50 doser
100 doser (200 ml)	100 doser

Indlægssedlen for ReproCyc PRRS EU bør også læses før administration af det blandede veterinærlægemiddel.

## 9. Oplysninger om korrekt administration



Omrystes grundigt før brug.  
Undgå kontaminering ved brug.

#### **10. Tilbageholdelsestider**

0 dage.

#### **11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring**

Opbevares utilgængeligt for børn.  
Opbevares og transporteres nedkølet (2 °C – 8 °C)..  
Må ikke nedfryses.  
Opbevar flasken i den ydre æske for at beskytte mod lys.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på æsken og flasken efter Exp.  
Opbevaringstid efter første åbning af flasken: anvendes inden for 8 timer.

#### **12. Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse**

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

#### **13. Klassificering af veterinærlægemidler**

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

#### **14. Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser**

EU/2/19/237/001-006

1 flaske på 20 ml (10 doser), 100 ml (50 doser) eller 200 ml (100 doser).  
12 flasker på 20 ml (10 doser), 100 ml (50 doser) eller 200 ml (100 doser).

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

#### **15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen**

{MM/ÅÅÅÅ}

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Kontaktoplysninger**

Indehaver af markedsføringstilladelse og fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:  
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein  
Tyskland

Lokale repræsentanter og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

**België/Belgique/Belgien**

Boehringer Ingelheim Animal  
Health Belgium SA  
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,  
BE-1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

**Република България**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
AT-1121 Виена, Австрия  
Tel: +359 2 958 79 98

**Česká republika**

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.  
Purkyňova 2121/3  
CZ - 110 00, Praha 1  
Tel: +420 234 655 111

**Danmark**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics  
A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: + 45 3915 8888

**Deutschland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
DE-55216 Ingelheim/Rhein  
Tel: 0800 290 0 270

**Eesti**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Eesti filiaal  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
AT-1121 Viin, Austria  
Tel: +372 612 8000

**Ελλάδα**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
DE-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία  
Τηλ: +30 2108906300

**España**

Boehringer Ingelheim Animal Health España,  
S.A.U.  
Prat de la Riba, 50

**Lietuva**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Lietuvos filialas  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
AT-1121 Viena, Austrija  
Tel: +370 5 2595942

**Luxembourg/Luxemburg**

Boehringer Ingelheim Animal  
Health Belgium SA  
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,  
BE-1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

**Magyarország**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Magyarországi Fióktelep  
Lechner Ö. Fasor 10.  
HU-1095 Budapest  
Tel: +36 1 299 8900

**Malta**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
DE-55216 Ingelheim/Rhein, il-Ġermanja  
Tel: +353 1 291 3985

**Nederland**

Boehringer Ingelheim Animal Health  
Netherlands B.V.  
Basisweg 10  
NL-1043 AP Amsterdam  
Tel: +31 20 799 6950

**Norge**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics  
A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: +47 66 85 05 70

**Österreich**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
AT-1121 Wien  
Tel: +43 1 80105-6880

**Polska**

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.  
ul. Józefa Piusa Dziekońskiego 3  
PL-00-728 Warszawa

ES-08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)  
Tel: +34 93 404 51 00

Tel.: + 48 22 699 0 699

#### **France**

Boehringer Ingelheim Animal Health France,  
SCS  
29, avenue Tony Garnier  
FR-69007 Lyon  
Tél : +33 4 72 72 30 00

#### **Portugal**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,  
Unipessoal, Lda.  
Avenida de Pádua, 11  
PT-1800-294 Lisboa  
Tel: +351 21 313 5300

#### **Hrvatska**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
AT-1121 Beč, Austrija  
Tel: +385 1 2444 600

#### **România**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Sucursala București  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
AT-1121 Viena, Austria  
Tel: +40 21 302 28 00

#### **Ireland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
DE-55216 Ingelheim/Rhein, Germany  
Tel: +353 1 291 3985

#### **Slovenija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Podružnica Ljubljana  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
AT-1121 Dunaj, Avstrija  
Tel: +386 1 586 40 00

#### **Ísland**

Vistor  
Hörgatún 2  
IS-210 Garðabær  
Sími: + 354 535 7000

#### **Slovenská republika**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co  
KG, o.z.  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
AT-1121 Viedeň, Rakúsko  
Tel: +421 2 5810 1211

#### **Italia**

Boehringer Ingelheim Animal Health  
Italia S.p.A.  
Via Vezza d'Oglio, 3  
IT-20139 Milano  
Tel: +39 02 53551

#### **Suomi/Finland**

Vetcare Oy  
PL/PB 99  
FI-24101 Salo  
Puh/Tel: + 358 201443360

#### **Κύπρος**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
DE-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία  
Τηλ: +30 2108906300

#### **Sverige**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics  
A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 Köpenhamn S  
Tel: +46 (0)40-23 34 00

#### **Latvija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Latvijas filiāle  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
AT-1121 Viena, Austrija  
Tel: +371 67 240 011

#### **United Kingdom (Northern Ireland)**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
DE-55216 Ingelheim/Rhein, Germany  
Tel: +353 1 291 3985

### **17. Andre oplysninger**

Denne vaccine er udformet til at stimulere udviklingen af et aktivt immunrespons i svin overfor porcine parvovirus.