

FICHA TÉCNICA

PORCILIS® PCV
Vacuna inactivada subunitaria Circovirus Porcino Tipo 2
Suspensión inyectable

Composición:

Cada dosis de 2 mL contiene:

Antígeno subunitario ORF2, Circovirus Porcino Tipo 2	5000 AU
Excipientes c.s.p.	2 mL
Adyuvante: Acetato de dl- α -tocoferol y Parafina líquida clara.	

Indicaciones de uso:

Inmunización activa, como una ayuda para reducir la carga viral y la eliminación del Circovirus Porcino (PCV) tipo 2 asociado a enfermedades relacionadas con Circovirus Porcino tipo 2 (PCVD). El uso de la vacuna ayuda a reducir la mortalidad y a incrementar la ganancia diaria de peso de los cerdos si son afectados por la PCVD durante el período de engorda.

Especies de destino:

Cerdos, a partir de los 3 días de edad.

Posología, edad o peso, condición fisiológica, vía de administración y modo de empleo:

Posología:

Administrar una dosis (2 mL), de acuerdo al siguiente programa:

- Niveles bajos a medianos de anticuerpos maternos contra PCV2: Aplicar una dosis única de 2 mL a los cerdos, a partir de las 3 semanas de edad.
- Altos niveles de anticuerpos maternos contra PCV2: Se debe aplicar 2 dosis de la vacuna.
 - La primera dosis (2 mL) se debe administrar a partir de los 3-5 días de edad.
 - La segunda dosis (2 mL) 2-3 semanas después de la primera vacunación.

Vía de administración:

Intramuscular, en el cuello en el área detrás de la oreja.

Modo de empleo:

Agitar bien antes de usar.

Antes de utilizar la vacuna, dejar que alcance la temperatura ambiente (15-25°C).

Usar jeringas y agujas estériles.

Evitar la introducción de contaminación.

Evitar el uso de equipo de vacunación con partes de goma.

Contraindicaciones:

No usar en reproductores.

No usar en hembras durante la etapa de gestación y lactancia.

FICHA TÉCNICA

Advertencias y precauciones especiales de uso:

Vacunar solamente animales sanos.

Altos niveles de anticuerpos maternos se pueden presentar cuando las cerdas/chanchillas son vacunadas contra virus PCV2 o cuando las cerdas/chanchillas han sido recientemente expuestas a altos niveles de virus PCV2. En esos casos, es recomendable realizar serología PCV2, usando diagnósticos apropiados, para seleccionar el programa de vacunación más adecuado. En caso de duda, aplicar el programa de vacunación de 2 dosis.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

No existe información disponible respecto de la seguridad y eficacia para el uso concomitante con otros productos farmacéuticos, por lo cual no se recomienda administrar otros productos 14 días previos y posteriores a la inmunización.

Efectos no deseados o reacciones adversas:

Después de la vacunación puede ocurrir un aumento transitorio en la temperatura corporal. Algunos lechones pueden presentar depresión y mostrar una disminución en la ingesta de alimentos por unos pocos días.

Puede observarse una reacción local transitoria en el sitio de inyección, como una hinchazón endurecida y caliente, que disminuye dentro de unas pocas semanas.

En casos muy raros (menos de 1 animal en 10.000 animales) pueden ocurrir reacciones del tipo anafilácticas, las cuales pudiesen ser una amenaza de vida. En el evento de dichas reacciones, puede ser necesario un tratamiento.

Período de resguardo:

Cero días.

Precauciones especiales para el operador:

Este producto contiene aceite mineral. Su inyección/autoinyección puede provocar un dolor agudo e hinchazón, particularmente si se inyecta en una articulación o en un dedo, y, en casos excepcionales, podría provocar la pérdida del dedo si no se recibe atención médica inmediata.

En caso de inyección accidental de este producto, solicite inmediatamente atención médica, incluso si sólo se ha inyectado una cantidad muy pequeña y muestre el prospecto al médico.

Si el dolor persiste más de 12 horas después del examen médico, diríjase de nuevo al facultativo.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre (2° - 8°C). No congelar.

Proteger de la luz.

Una vez abierto el envase, utilizar antes de 8 horas.

Presentación:

Estuche conteniendo un frasco de 20, 50, 100, 200 o 500 mL, equivalente a 10, 25, 50, 100 o 250 dosis, respectivamente. Incluye prospecto interno.

FICHA TÉCNICA

Fabricado por:

Intervet International B.V.
Wim de Korverstraat 35,
5831 AN Boxmeer,
Holanda.

Importado y distribuido por:

Intervet Chile Ltda.
Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 8, Las Condes, Santiago - Chile.
Bajo Licencia de Intervet International B.V. Holanda.

USO VETERINARIO

VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA
Reg SAG N°2123-B