

FICHA TÉCNICA

PORCILIS® PCV ID
Vacuna subunitaria Circovirus Porcino tipo 2
Emulsión inyectable

Composición:

Cada dosis contiene:

Antígeno subunitario ORF 2, Circovirus Porcino tipo 2,

Cepa MSV-BAC/PCV2-ORF2; 98-99

≥1436 AU¹

Excipientes c.s.p.

0,2 mL

Adyuvantes: DI- α -tocoferol acetato y parafina líquida ligera

¹ Unidades de masa antigénica determinadas en la prueba de potencia *in vitro*.

Indicaciones de uso:

Inmunización activa, para reducir la viremia y la carga viral en pulmón y tejidos linfoides causados por Circovirus Porcino Tipo 2 (PCV2).

Además, para reducir la pérdida de ganancia diaria de peso y la mortalidad asociada a la infección por PCV2.

Desarrollo de la inmunidad: 2 semanas post vacunación.

Duración de la inmunidad: 23 semanas post vacunación.

Especies de destino:

Cerdos, a partir de las 3 semanas de edad.

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

Posología:

Administrar 0,2 mL; como dosis única.

Edad o peso:

A partir de las 3 semanas de edad.

Condición fisiológica:

Vacunas solo animales sanos.

Vía de administración:

Intradérmica, de preferencia a los costados del cuello, en los músculos de la espalda o en el muslo utilizando un dispositivo de inyección multidosis, sin aguja, para aplicación intradérmica de líquidos y adecuado para entregar un volumen de vacuna (0,2 mL \pm 10%) a través de las capas epidérmicas de la piel. La seguridad y eficacia de Porcilis® PCV ID ha sido demostrada utilizando el dispositivo IDAL.

Modo de empleo:

Antes de usar permitir que la vacuna alcance la temperatura ambiente. Agitar antes de usar. Administrar en forma aséptica.

Contraindicaciones:

No vacunar verracos.

No vacunas hembras gestantes ni en el periodo de lactancia.

FICHA TÉCNICA

Advertencias y precauciones especiales de uso:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

Existen datos disponibles sobre seguridad y eficacia que demuestran que esta vacuna puede administrarse junto con **Porcilis® M Hyo ID ONCE Registro SAG N° 2319-B**, en el mismo día con al menos 3 cm de separación desde las 3 semanas de edad.

En el caso de que se utilicen ambas vacunas el mismo día, el tamaño de la reacción local puede aumentar hasta 6 cm en forma individual y puede durar hasta 5 semanas. Por otra parte, es común un aumento promedio transitorio de la temperatura de cerca de 0,2°C. En cerdos individuales, la temperatura puede aumentar hasta 2°C. Los animales vuelven a la normalidad dentro de 1 a 2 días después que el peak de temperatura fue observado.

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:

Es muy frecuente (>1 de cada 10 animales vacunados) observar reacciones locales transitorias que consisten en una inflamación dura, no dolorosa, de un diámetro de hasta 2 cm con un patrón bifásico común que consiste en un aumento y disminución seguido por otro aumento y disminución del tamaño de la reacción local. En forma individual, el tamaño puede aumentar a 4 cm y se puede observar enrojecimiento. Las reacciones locales desaparecen completamente dentro de aproximadamente 5 semanas post vacunación.

Período de resguardo:

Cero días.

Precauciones especiales para el operador:

Este producto contiene aceite mineral. Una inyección accidental o auto inyección accidental pueden resultar en dolor severo e inflamación, especialmente si se inyecta en una articulación o en un dedo, y en casos raros, puede resultar en la pérdida del dedo afectado si no acude a atención médica de inmediato.

Buscar atención médica de inmediato aunque sólo sea una pequeña cantidad inyectada y lleve el prospecto interno con usted. Si el dolor persiste por más de 12 horas luego del examen médico, busque atención médica otra vez.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar refrigerado entre 2° y 8°C. No congelar.

Presentación:

Estuche conteniendo 1 o 10 frascos de 10 o 20 mL. Incluye prospecto interno.

Fabricado por:

Intervet International BV.
Wim de Körverstraat 35,
5831 AN Boxmeer, Holanda

FICHA TÉCNICA

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°2339-B