

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Suvaxyn PCV injeksjonsvæske, suspensjon til svin

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Per dose à 2 ml:

Virkestoff:

Inaktivert rekombinant svinecircovirus type 1 (PCV1) som uttrykker $1,6 \leq RP^* \leq 5,3$
svinecircovirus type 2 (PCV2) ORF2-protein

Adjuvanter:

Sulfolipo-cyclodextrin (SLCD)

4 mg

Squalan

64 mg

Hjelpestoffer:

Tiomersal

0,1 mg

* Relative Potency enhet bestemt ved ELISA antigen-kvantifisering (*in vitro* potency test) sammenlignet med en referansevaksine.

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

3. LEGEMIDDELFORM

Injeksjonsvæske, suspensjon.

En melkaktig hvit til rosa ugjennomsiktig væske, fri for synlige partikler.

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Svin (smågris) fra 3 ukers alder.

4.2 Indikasjoner, med angivelse av målarter

Aktiv immunisering av svin fra 3 ukers alder mot svinecircovirus type 2 (PCV2) for å redusere virusmengden i blod og lymfevev samt lesjoner i lymfevev forbundet med PCV2 infeksjon, og for å redusere kliniske symptomer - inkludert vekttap - og mortalitet assosiert med Post-Weaning Multisystemic Wasting Syndrome (PMWS).

Immunitet er vist fra: 3 uker etter vaksinerings.

Varighet av immunitet: 19 uker etter vaksinerings.

4.3 Kontraindikasjoner

Ingen.

4.4 Spesielle advarsler for de enkelte målarter

Vaksiner kun friske dyr.

Skal ikke brukes til avlsråner.

Effekt ved vaksinasjon av griser med svært høye nivåer av maternelle antistoffer p.g.a. vaksinasjon av mødrene, er ikke vist.

4.5 Særlige forholdsregler

Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr

Unngå stress hos dyrene i tiden før og etter vaksinasjon.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer veterinærpreparatet

Ved utilsiktet selvinjeksjon, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

4.6 Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)

En forbigående økning av kroppstemperaturen (inntil 1,7 °C) er svært vanlig de første 24 timene etter vaksinasjon. Temperaturen normaliseres innen 48 timer uten behandling. Lokal vevsreaksjon i form av hevelse på injeksjonsstedet er svært vanlig og kan vare inntil 26 dager. Det affiserte området er vanligvis under 5 cm i diameter, men i noen tilfeller kan det forekomme en større hevelse. I kliniske studier ble det - ved obduksjon 8 uker etter administrasjon av en enkeltdose - funnet mild til moderat granulomatøs inflammasjon i muskelfibrene på injeksjonsstedet.

Det er vanlig at lette hypersensitivitetsliknende reaksjoner oppstår rett etter vaksinasjon og medfører forbigående kliniske symptomer som oppkast. Disse kliniske symptomene opphører vanligvis uten behandling.

I eksepsjonelle tilfeller kan en stor andel av dyrene i visse spesifikke besetninger få reaksjoner etter vaksinasjon. Alvorlige anafylaktiske reaksjoner er mindre vanlige, men kan være dødelige. Ved slike reaksjoner anbefales adekvat behandling.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- mindre vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- sjeldne (flere enn 1 men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

4.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Drektighet og diegiving:

Skal ikke brukes under drektighet og diegiving.

4.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre veterinærpreparater. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre veterinærpreparater.

4.9 Dosering og tilførselsvei

Til intramuskulær bruk.

Ryst godt før administrering og med jevne mellomrom under bruk.

Det anbefales bruk av sprøytepistol. Bruk vaksinasjonsutstyret i henhold til produsentens instruksjoner.

Vaksinen skal administreres aseptisk.

En dose à 2 ml til hver smågris i nakken bak øret.

Vaksinasjonsprogram:

En dose fra 21 dagers alder.

4.10 Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig

Ved dobbel vaksinedose ble det ikke observert andre reaksjoner enn de som er nevnt under punkt 4.6.

4.11 Tilbakeholdelsestid(er)

0 døgn.

5. IMMUNOLOGISKE EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk gruppe: Immunologiske midler til svin, inaktiverte virusvaksiner.
ATCvet-kode: QI09AA07.

Vaksinestammen er en inaktivert rekombinant svinecircovirus type 1 som uttrykker svinecircovirus type 2 ORF2-protein. Vaksinen er til stimulering av aktiv immunitet mot PCV2 hos smågris.

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Liste over hjelpestoffer

Tiomersal
Minumum Essential Medium uten fenolrødt
Natriumhydrogenkarbonat
HEPES
Vann til injeksjonsvæsker

6.2 Relevante uforlikeligheter

Skal ikke blandes med andre veterinærpreparater.

6.3 Holdbarhet

Holdbarhet for veterinærpreparatet i uåpnet salgspakning: 2 år.
Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: Brukes umiddelbart.

6.4 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares og transporteres nedkjølt (2 °C – 8 °C).
Skal ikke fryses
Beskyttes mot lys.

6.5 Indre emballasje, type og sammensetning

Kartong med polyetylen flasker med klorbutyl-gummipropp forseglet med aluminiumshette.

Kartong med 1 flaske à 10 doser (20 ml), 50 doser (100 ml) eller 125 doser (250 ml).
Kartong med 10 flasker à 10 doser (20 ml), 50 doser (100 ml) eller 125 doser (250 ml).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

6.6 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt veterinærpreparat, rester og emballasje fra bruken av slike preparater

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

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

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMRE

EU/2/09/099/001-006

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE/SISTE FORNYELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 24/07/2009
Dato for siste fornyelse: 06/06/2014

10. OPPDATERINGSDATO

Detaljert informasjon om dette veterinærpreparatet finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (<http://www.ema.europa.eu/>).

FORBUD MOT SALG, UMLEVERING OG/ELLER BRUK

Enhver som har til hensikt å tilvirke, innføre, besitte, selge, utlevere og/eller bruke Suvaxyn PCV skal først rådføre seg med landets kompetente myndighet vedrørende gjeldende vaksinasjonspolitikken da disse aktiviteter kan være forbudt i et medlemsland på deler av eller hele dets område som følge av nasjonal lovgivning.

VEDLEGG II

- A. TILVIRKER AV BIOLOGISK VIRKESTOFF OG TILVIRKER ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE**
- B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK**
- C. MRL-STATUS**
- D. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

A. TILVIRKER AV BIOLOGISK VIRKESTOFF OG TILVIRKER ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE

Navn og adresse til tilvirker av biologisk virkestoff

Zoetis Inc.
2000 Rockford Road, Charles City
IA 50616
USA

Navn og adresse til tilvirker ansvarlig for batch release

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

B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK

Veterinærpreparatet er underlagt reseptplikt.

I henhold til artikkel 71 i Europaparlamentets og Rådets direktiv 2001/82/EF, med senere endringer, kan et medlemsland i henhold til nasjonal lovgivning, forby produksjon, innførsel, besittelse, salg, utlevering og/eller bruk av immunologiske veterinærpreparater på deler av eller hele sitt område, hvis det kan godtgjøres:

- a) at behandling av dyr med veterinærpreparatet interfererer med gjennomføring av et nasjonalt program for diagnostisering, overvåkning eller utryddelse av sykdommer hos dyr eller vanskeliggjør attestasjon vedrørende fravær av kontaminering i levende dyr eller i næringsmidler eller andre produkter med opprinnelse fra behandlede dyr.
- b) at den sykdom som veterinærpreparatet er beregnet til å fremkalle immunitet mot, stort sett ikke forekommer i det aktuelle området.

C. MRL-STATUS

Virkestoffet er en substans av biologisk opprinnelse, beregnet på å fremkalle aktiv immunitet og omfattes ikke av forordning (EF) nr. 470/2009.

Hjelpestoffer angitt i pkt. 6.1 i preparatomtalen er enten tillatte innholdsstoffer som i henhold til tabell 1 i vedlegget til Rådsforordning (EU) nr. 37/2010 ikke trenger MRL, eller de anses å være utenfor virkeområdet for forordning (EF) nr. 470/2009 når de brukes som i dette veterinærpreparatet.

D. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Krav til legemiddelovervåkning:

På grunn av nye feltstammer (PCV genotype), bør mangel på forventet effekt (LEE) hendelser sendes elektronisk på årsbasis.

VEDLEGG III

MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE**Kartong à 10 flasker med 10, 50 eller 125 doser****Kartong à 1 flaske med 10, 50 eller 125 doser****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Suvaxyn PCV vet injeksjonsvæske, suspensjon til svin

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Per dose à 2 ml:

Virkestoff:Inaktivert rekombinant svinecircovirus type 1 (PCV1) som uttrykker $1,6 \leq RP \leq 5,3$
svinecircovirus type 2 (PCV2) ORF2-protein**Adjuvanter:**

Sulfolipo-cyclodextrin (SLCD)

4 mg

Squalan

64 mg

Hjelpestoffer:

Tiomersal

0,1 mg

3. LEGEMIDDELFORM

Injeksjonsvæske, suspensjon

4. PAKNINGSSTØRRELSE

Kartong med 1 flaske à 10 doser

Kartong med 1 flaske à 50 doser

Kartong med 1 flaske à 125 doser

Kartong med 10 flasker à 10 doser

Kartong med 10 flasker à 50 doser

Kartong med 10 flasker à 125 doser

5. DYREARTER SOM LEGEMIDLET ER BEREGNET TIL (Målarter)

Svin (smågris)

6. INDIKASJON(ER)**7. BRUKSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER)**

Les pakningsvedlegget før bruk.

Intramuskulær engangsinjeksjon med en dose på 2 ml.

8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

Tilbakeholdelsestid: 0 døgn

9. SPESIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIG**10. UTLØPSDATO**

EXP {MM/ÅÅÅÅ}

Etter anbrudd brukes umiddelbart.

11. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares og transporteres nedkjølt.

Skal ikke fryses.

Beskyttes mot lys.

12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE

Kassasjon: les pakningsvedlegget.

13. TEKSTEN "TIL DYR" OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNING MED HENSYN TIL UMLEVERING OG BRUK, HVIS RELEVANT

Til dyr. Reseptpliktig

14. TEKSTEN "OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN"

Oppbevares utilgjengelig for barn.

15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

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

16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMRE

EU/2/09/099/001-006

17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

Legemidlet er ikke lenger godkjent for salg

OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN INDRE EMBALLASJE

Flaske med 50 eller 125 doser

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Suvaxyn PCV vet injeksjonsvæske, suspensjon til svin

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Per dose à 2 ml:

Virkestoff:

Inaktivert rekombinant svinecircovirus type 1 (PCV1) som uttrykker $1,6 \leq RP \leq 5,3$
svinecircovirus type 2 (PCV2) ORF2-protein

Adjuvanter:

Sulfolipo-cyclodextrin (SLCD)

4 mg

Squalan

64 mg

Hjelpstoffer:

Tiomersal

0,1 mg

3. LEGEMIDDELFORM

Injeksjonsvæske, suspensjon

4. PAKNINGSSTØRRELSE

50 doser

125 doser

5. DYREARTER SOM LEGEMIDLET ER BEREGNET TIL (Målarter)

Svin (smågris)

6. INDIKASJON(ER)**7. BRUKSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER)**

Les pakningsvedlegget før bruk.

Intramuskulær bruk.

8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

Tilbakeholdelsestid: 0 døgn

9. SPESIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIG

10. UTLØPSDATO

EXP {MM/ÅÅÅÅ}

Etter anbrudd brukes umiddelbart.

11. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares og transporteres nedkjølt.

Skal ikke fryses.

Beskyttes mot lys.

12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE

13. TEKSTEN ” TIL DYR” OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNING MED HENSYN TIL UMLEVERING OG BRUK, HVIS RELEVANT

Til dyr. Reseptpliktig

14. TEKSTEN “OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN”

15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

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

16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMRE

17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER

Flaske 10 doser

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Suvaxyn PCV vet injeksjonsvæske, suspensjon til svin

2. MENGDEN AV VIRKESTOFF(ER)

Inaktivert rekombinant svinecircovirus type 1 som uttrykker svinecircovirus type 2 ORF2 protein $1,6 \leq RP \leq 5,3$

3. PAKNINGSSTØRRELSE ANGITT SOM VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER

10 doser (20 ml)

4. ADMINISTRASJONSVEI(ER)

Intramuskulær bruk

5. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

Tilbakeholdelsestid: 0 døgn

6. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

7. UTLØPSDATO

EXP {MM/ÅÅÅÅ}

Etter anbrudd brukes umiddelbart.

8. TEKSTEN "TIL DYR"

Til dyr.

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG
Suvaxyn PCV vet injeksjonsvæske, suspensjon til svin

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE SAMT PÅ TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER FORSKJELLIGE

Innehaver av markedsføringstillatelse:

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

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

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

2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Suvaxyn PCV vet injeksjonsvæske, suspensjon til svin

3. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFF(ER)

Per dose à 2 ml:

Virkestoff:

Inaktivert rekombinant svinecircovirus type 1 (PCV1) som uttrykker svinecircovirus type 2 (PCV2) ORF2-protein $1,6 \leq RP^* \leq 5,3$

Adjuvanter:

Sulfolipo-cyclodextrin (SLCD) 4 mg
Squalan 64 mg

Hjelpestoffer:

Tiomersal 0,1 mg

* Relative Potency enhet bestemt ved ELISA antigen-kvantifisering (*in vitro* potency test) sammenlignet med en referansevaksine.

En melkaktig hvit til rosa ugjennomsiktig væske, fri for synlige partikler.

4. INDIKASJON(ER)

Aktiv immunisering av svin fra 3 ukers alder mot svinecircovirus type 2 (PCV2) for å redusere virusmengden i blod og lymfevev samt lesjoner i lymfevev forbundet med PCV2 infeksjon, og for å redusere kliniske symptomer, - inkludert vekttap - og mortalitet assosiert med Post-Weaning Multisystemic Wasting Syndrome (PMWS).

Begynnende immunitet: fra 3 uker etter vaksinasjon.

Varighet av immunitet: 19 uker etter vaksinasjon.

5. KONTRAINDIKASJONER

Ingen.

6. BIVIRKNINGER

En forbigående økning av kroppstemperaturen (inntil 1,7 °C) er svært vanlig de første 24 timene etter vaksinasjon. Temperaturen normaliseres innen 48 timer uten behandling. Lokal vevsreaksjon i form av hevelse på injeksjonsstedet er svært vanlig og kan vare inntil 26 dager. Det affiserte området er vanligvis under 5 cm i diameter, men i noen tilfeller kan det forekomme en større hevelse. I kliniske studier ble det ved obduksjon 8 uker etter administrasjon av en enkeltdose funnet mild til moderat granulomatøs inflammasjon i muskelfibrene på injeksjonsstedet.

Det er vanlig at lette hypersensitivitetsliknende reaksjoner oppstår rett etter vaksinasjon og medfører forbigående kliniske symptomer som oppkast. Disse kliniske symptomene opphører vanligvis uten behandling.

I eksepsjonelle tilfeller kan en stor andel av dyrene i visse spesifikke besetninger få reaksjoner etter vaksinasjon. Alvorlige anafylaktiske reaksjoner er mindre vanlige, men kan være dødelige. Ved slike reaksjoner anbefales adekvat behandling.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- svært vanlig (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- mindre vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- sjeldne (flere enn 1 men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at legemidlet ikke har virket, bør dette meldes til din veterinær.

7. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Svin (smågris) fra 3 ukers alder.

8. DOSERING FOR HVER MÅLART, TILFØRSELSVEI(ER) OG TILFØRSELSMÅTE

En enkeltdose à 2 ml til hver smågris fra 21 dagers alder. Vaksinen gis intramuskulært i nakken bak øret.

9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK

Ryst godt før administrering og med jevne mellomrom under bruk.

Vaksinen skal administreres aseptisk.

Det anbefales bruk av sprøtepistol. Bruk vaksinasjonsutstyret i henhold til produsentens instruksjoner.

10. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

0 døgn.

11. SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares og transporteres nedkjølt (2 °C – 8 °C).

Skal ikke fryses.

Beskyttes mot lys.

Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på esken og flasken.

12. SPESIELLE ADVARSLER

Spesielle advarsler for de enkelte målarter:

Kun friske dyr skal vaksineres.

Skal ikke brukes til avlsråner.

Effekt ved vaksinasjon av griser med svært høye nivåer av maternelle antistoffer p.g.a. vaksinasjon av mødrene, er ikke vist.

Spesielle forholdsregler for bruk til dyr:

Unngå stress hos dyrene i tiden før og etter vaksinasjon.

Spesielle forholdsregler for personen som håndterer veterinærpreparatet:

Ved utilsiktet selvinjeksjon, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Drektighet og diegiving:

Skal ikke brukes under drektighet og diegiving.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Ingen informasjon er tilgjengelig om sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre legemidler. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter et annet legemiddel.

Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter):

Ved dobbel vaksinedose ble det ikke observert andre reaksjoner enn de som er nevnt under punkt 6.

Uforlikeligheter:

Skal ikke blandes med andre veterinærpreparater.

13. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE

Legemidler må ikke slippes ut med avløpsvann eller kastes i husholdningsavfall. Spør veterinæren hvordan du skal kvitte deg med legemidler som ikke lenger brukes. Disse tiltakene er med på å beskytte miljøet.

14. DATO FOR SIST GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG

Detaljert informasjon om dette veterinærlegemidlet finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (<http://www.ema.europa.eu/>).

15. YTTERLIGERE INFORMASJON

Vaksinestammen er en inaktivert rekombinant svinecircovirus type 1 som uttrykker svinecircovirus type 2 ORF2-protein. Vaksinen er til stimulering av aktiv immunitet mot PCV2 hos smågris.

Kartong med 1 flaske à 10 doser (20 ml), 50 doser (100 ml) eller 125 doser (250 ml).
Kartong med 10 flasker à 10 doser (20 ml), 50 doser (100 ml) eller 125 doser (250 ml).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

Legemidlet er ikke lenger godkjent for salg