

FICHA TÉCNICA

PORCILIS PCV M HYO EMULSIÓN INYECTABLE PARA PORCINO

Vía intramuscular.

COMPOSICIÓN POR DOSIS (2 ml): Sustancias activas: Circovirus porcino tipo 2 (PCV2) subunidad antigénica ORF2 \geq 2828 UA¹; *Mycoplasma hyopneumoniae* inactivado cepa J \geq 2,69 UPR². **Adyuvantes:** Aceite mineral ligero 0,268 ml, aluminio (como hidróxido) 2,0 mg.

¹ Unidades antigénicas determinadas en el test de potencia *in vitro* (ELISA). ² Unidades de potencia relativa definidas frente a una vacuna de referencia.

INDICACIONES Y ESPECIES DE DESTINO: Porcino (cerdos de engorde): Para la inmunización activa de cerdos, con el fin de reducir la viremia, la carga vírica en pulmones y tejidos linfoides, la excreción del virus causada por la infección con circovirus porcino tipo 2 (PCV2) y la gravedad de las lesiones pulmonares causadas por la infección por *Mycoplasma hyopneumoniae*. Para reducir la pérdida de ganancia de peso diaria durante el período de cebo en presencia de infecciones con *Mycoplasma hyopneumoniae* y/o PCV2 (como se observa en estudios de campo). **PCV2:** Inicio de la inmunidad: 2 semanas después de la vacunación; duración de la inmunidad: 22 semanas después de la vacunación. **M. hyopneumoniae:** Inicio de la inmunidad: 4 semanas después de la vacunación; duración de la inmunidad: 21 semanas después de la vacunación.

CONTRAINDICACIONES: Ninguna.

PRECAUCIONES: Antes de utilizar la vacuna, permitir que alcance la temperatura ambiente y agitar bien antes de usar. Evitar la introducción de contaminación. **Precauciones especiales para su uso en animales:** Vacunar solamente animales sanos. **Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:** **Al usuario:** Este medicamento veterinario contiene aceite mineral. Su inyección accidental/autoinyección puede provocar dolor agudo e inflamación, en particular si se inyecta en una articulación o en un dedo, y en casos excepcionales podría provocar la pérdida del dedo afectado si no se proporciona atención médica urgente. En caso de inyectarse accidentalmente con este medicamento veterinario consulte urgentemente con un médico, incluso si sólo se ha inyectado una cantidad muy pequeña, y lleve el prospecto consigo. Si el dolor persiste más de 12 horas después del examen médico, diríjase de nuevo a un facultativo. **Al facultativo:** Este medicamento veterinario contiene aceite mineral. Incluso si se han inyectado pequeñas cantidades, la inyección accidental de este medicamento puede causar inflamación intensa, que podría, por ejemplo, terminar en necrosis isquémica e incluso la pérdida del dedo. Es necesaria atención médica experta, INMEDIATA, a cargo de un cirujano, dado que pudiera ser necesario practicar inmediatamente una incisión e irrigar la zona de inyección, especialmente si están afectados los tejidos blandos del dedo o el tendón. No existe información disponible sobre la seguridad ni la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso. No mezclar con ningún otro medicamento veterinario. Conservar en nevera (entre 2 °C y 8 °C). No congelar. Proteger de la luz directa del sol. Período de validez después de abierto el envase primario: 8 horas.

TIEMPO DE ESPERA: Cero días.

Uso veterinario – medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Instrucciones completas en el prospecto.

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Formatos: Caja con 1 vial de 100 o 200 ml.

Reg. Nº: EU/2/14/175/003-004

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Holanda

Ficha técnica actualizada a 27 de noviembre de 2014.