

PORCILIS® PCV ID
Emulsión inyectable

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 AU ¹
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: 26 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 y se recomienda revacunar a las 26 semanas.

Condición fisiológica:

Vacunas solo animales sanos.

Vía de administración:

Intradérmica, de preferencia a los costados del cuello, en los músculos del dorso o en la pata trasera (todos los cerdos) o zona perianal (en cerdos de reproducción), utilizando un dispositivo de inyección multidosis sin aguja para la aplicación intradérmica de líquidos apto para entregar un volumen de vacuna (0,2 mL \pm 10%) a través de las capas epidérmicas de la piel.

PORCILIS® PCV ID
Emulsión inyectable

FICHA TÉCNICA

La seguridad y eficacia de Porcilis® PCV ID ha sido demostrada utilizando el dispositivo IDAL.

Modo de empleo:

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

Agitar antes de usar.

Administrar en forma aséptica.

Porcilis® PCV ID puede usarse para reconstituir el liofilizado de Porcilis® Lawsonia poco antes de la vacunación de la siguiente manera:

Porcilis Lawsonia ID liofilizado	Porcilis PCV ID
50 dosis	10 mL
100 dosis	20 mL

Realice una reconstitución adecuada y una administración correcta siguiendo el siguiente procedimiento:

1. Deje que Porcilis PCV ID alcance la temperatura ambiente y agítelo bien antes de usar.
2. Agregue aproximadamente 5-10 mL de Porcilis® PCV ID al liofilizado de Porcilis® Lawsonia ID y mezcle brevemente.
3. Extraiga el concentrado reconstituido del vial y vuelva a transferirlo al vial con Porcilis® PCV ID. Agitar brevemente para mezclar.
4. Use la suspensión de la vacuna dentro de las 6 horas posteriores a la reconstitución. Posterior a este tiempo la vacuna debe desecharse.

Contraindicaciones:

No vacunar verracos.

No vacunas hembras gestantes ni en el periodo de lactancia.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

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. Como también su uso combinado con la vacuna **Porcilis® Lawsonia ID (Reg. SAG N°2577-B)**.

FICHA TÉCNICA

En el caso que se utilicen estas vacunas el mismo día, el tamaño de la reacción local puede aumentar hasta 7 cm y puede durar hasta 7 semanas y suelen ir acompañadas de enrojecimiento y costras. Si se quita la costra por frotamiento, es común que se observen pequeños daños en la piel. Por otra parte, es común un aumento promedio transitorio de la temperatura de cerca de 0,3°C. En cerdos individuales, la temperatura puede aumentar hasta 2°C. Los animales vuelven a la normalidad 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 adversos 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 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 6,5 cm y se puede observar enrojecimiento. Las reacciones locales desaparecen completamente dentro de aproximadamente 7 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.



PORCILIS® PCV ID
Emulsión inyectable

FICHA TÉCNICA

Fabricado por:

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

Importado y distribuido por:

Intervet Chile Ltda.
Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 5, Las Condes, Santiago - Chile.

Bajo Licencia de Intervet International B.V. Holanda.

USO VETERINARIO

VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA

Reg SAG N°2339-B