



FICHA TÉCNICA

PORCILIS® PCV ID

Registro ICA No. 10160-BV

USO VETERINARIO

Organismo Modificado Genéticamente

1

COMPOSICIÓN

Cada dosis de 0.2 mL de emulsión inyectable contiene:

Antígeno subunitario ORF2 del Circovirus Porcino Tipo 2

≥ 1.436 UA*

Excipientes c.s.p

2 mL

* Unidades Antigénicas

INDICACIONES

Para la inmunización activa de cerdos con el fin de reducir la carga viral y eliminación del Circovirus Porcino (PCV) Tipo 2. Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

Inicio de la inmunidad: 2 semanas después de la vacunación.

Duración de la inmunidad: 23 semanas después de la vacunación

ESPECIE DESTINO

Porcinos

FORMA FARMACÉUTICA

Emulsión inyectable

DOSIS, VÍA Y MÉTODO DE ADMINISTRACIÓN

Inyección intradérmica de 0,2 ml. Vacunar a los cerdos por vía intradérmica usando un dispositivo de inyección sin aguja multi-dosis para aplicación intradérmica de líquidos adecuado para dosificar un volumen de vacuna de 0.2 mL ± 10% a través de la epidermis.

Dosificación

Administrar una dosis de 0.2 mL a cerdos de 3 semanas de edad o mayores

Recomendaciones sobre la administración correcta

La vacuna es un producto líquido y listo para utilizar.

Agitar bien antes de utilizar.

Antes de utilizar la vacuna, permita que alcance la temperatura ambiente

Utilizar jeringas y agujas estériles.

Evitar la introducción de contaminación.

Evitar el uso de equipos de vacunación con partes de caucho



USO MIXTO CON PORCILIS® LAWSONIA ID

Antes de usar, deje que la vacuna alcance la temperatura ambiente. Agite bien antes de usar. Evite la introducción de contaminación.

2

Esquema de vacunación:

Vacunar a partir de las 3 semanas de edad y se recomienda la revacunación con un intervalo de 23 semanas. Porcilis® PCV ID se puede utilizar para reconstituir el liofilizado de Porcilis® Lawsonia ID poco antes de la vacunación en cerdos a partir de las 3 semanas de edad de la siguiente manera:

Porcilis® Lawsonia ID Liofilizado	Porcilis® PCV ID
50 dosis	10 mL
100 dosis	20 mL

Para una reconstitución adecuada y una administración correcta, utilice el siguiente procedimiento:

1. Deje que Porcilis® PCV ID alcance la temperatura ambiente y agite bien antes de usarlo.
2. Añada 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 transféralo nuevamente al vial con el Porcilis® PCV ID. Agite brevemente para mezclar.

Use la suspensión de la vacuna dentro de las 6 horas posteriores a la reconstitución. Cualquier vacuna restante al final de este tiempo debe desecharse.

Dosis:

Se administra por vía intradérmica una dosis única (0,2 ml) de Porcilis® Lawsonia ID mezclada con Porcilis® PCV ID.

Aspecto visual después de la reconstitución: emulsión homogénea de blanco a casi blanco después de agitar.

Estudios de eficacia sobre el uso simultáneo con Porcilis® PCV ID y Porcilis® Lawsonia ID, han demostrado el **inicio de la inmunidad** a las 2 semanas y la **duración de la inmunidad** a las 23 semanas después de la vacunación.

PRECAUCIONES

Interacción con otros medicamentos:

Existe información disponible sobre la seguridad y eficacia del producto que demuestra que puede administrarse junto con Porcilis® M Hyo ID ONCE con una separación de al menos 3 cm durante el mismo día a cerdos de 3 semanas de edad o mayores.

En caso de usar los dos productos el mismo día, es común el incremento de 0.2° C de la temperatura corporal el día de la vacunación. Esta situación se resuelve en uno o dos días después del pico de temperatura. La reacción local puede incrementarse hasta casi 6 cm en los individuos y puede durar hasta 7 semanas. Se puede observar enrojecimiento y costras.



ADVERTENCIAS

Para el usuario:

Este producto contiene aceite mineral. La inyección accidental/auto-inyección puede resultar en dolor e inflamación severos, particularmente si inyectado en una articulación o dedo, y, en casos raros, podría resultar en la pérdida del dedo afectado si no se proporciona atención médica oportuna.

Si usted es inyectado de forma accidental con este producto, busque asesoría médica oportuna incluso si una cantidad muy pequeña es inyectada y lleve el inserto del empaque con usted.

Si el dolor persiste por más de 12 horas después del examen médico, busque atención médica de nuevo.

Para el médico:

Este producto contiene aceite mineral. Incluso si cantidades pequeñas han sido inyectadas, la inyección accidental con este producto puede causar inflamación intensa, que puede, por ejemplo, resultar en necrosis isquémica e incluso la pérdida de un dedo. Atención quirúrgica especializada y OPORTUNA es requerida, y puede requerir la incisión e irrigación temprana del área inyectada, especialmente donde existe el compromiso de la pulpa del dedo o tendón.

Vacunar animales sanos únicamente.

Consulte al Médico Veterinario

Venta bajo fórmula del Médico Veterinario

Manténgase fuera del alcance de los niños y animales domésticos

La disposición final de los envases vacíos o con contenido residual deberá efectuarse según las normas ambientales vigentes

ALMACENAMIENTO

Almacenar entre 2 °C - 8 °C

No congelar. Proteger de la luz.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

Frasco por 10 mL y 20 mL

FABRICADO POR

Intervet International B.V.

Países Bajos

IMPORTADO POR

MSD Salud Animal Colombia S.A.S.

Bogotá, Colombia