

PRILOG I.

SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA PROIZVODA

1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

CircoMax emulzija za injekciju za svinje

2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Svaka doza od 2 ml sadrži:

Djelatne tvari:

Inaktivirani rekombinantni himerni cirkovirus svinja tip 1 koji sadrži protein ORF2 (engl. *open reading frame*; otvoreni okvir čitanja) cirkovirusa svinja tip 2a 1,5 – 4,9 RP*

Inaktivirani rekombinantni himerni cirkovirus svinja tip 1 koji sadrži protein ORF2 cirkovirusa svinja tip 2b 1,5 – 5,9 RP*

Adjuvans:

MetaStim koji sadržava:

Skvalan 0,4% (v/v)

Poloksamer 401 0,2% (v/v)

Polisorbat 80 0,032% (v/v)

*Jedinica relativne potencije određena pomoću ELISA kvantifikacije antiga (in vitro ispitivanje potencije) u usporedbi s referentnim cjepivom.

Pomoćne tvari:

Kvalitativni sastav pomoćnih tvari i drugih sastojaka
Monobazni kalijev fosfat, bezvodni
Natrijev klorid
Kalijev klorid
Dinatrijev fosfat, bezvodni
Natrijev fosfat dvobazni heptahidrat
Dinatrijev tetraborat dekahidrat
EDTA tetranatrij
Voda za injekcije

Bijela homogena emulzija.

3. KLINIČKI PODATCI

3.1 Ciljne vrste životinja

Svinje (za tov).

3.2 Indikacije za primjenu za svaku ciljnu vrstu životinja

Aktivna imunizacija svinja protiv cirkovirusa svinja tipa 2 (PCV2) kako bi se smanjila količina virusa u krvi i limfoidnim tkivima, izlučivanje virusa izmetom i lezije u limfoidnim tkivima povezane s infekcijom s PCV2. Dokazana je zaštita protiv cirkovirusa svinja tipa 2a, 2b i 2d.

Početak imunosti (oba rasporeda cijepljenja): 3 tjedna nakon (posljednjeg) cijepljenja.
Trajanje imunosti (oba rasporeda cijepljenja): 23 tjedna nakon (posljednjeg) cijepljenja.

3.3 Kontraindikacije

Nema.

3.4 Posebna upozorenja

Cijepiti samo zdrave životinje.

3.5 Posebne mjere opreza prilikom primjene

Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

Nema dostupnih informacija o neškodljivosti ovog cjepiva kod rasplodnih nerastova. Ne primjenjivati kod rasplodnih nerastova.

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod u životinja:

Nije primjenjivo.

Posebne mjere opreza za zaštitu okoliša:

Nije primjenjivo.

3.6 Štetni događaji

Svinje za tov:

Vrlo često (> 1 životinja / 10 tretiranih životinja):	Povišena temperatura (< 2,1 °C, povlačenje unutar 24 sata) Otekлина на мјесту инјекција (између 2-5 cm у промјеру, траје 7 до 10 дана) ^a
Manje često (1 do 10 životinja / 1 000 tretiranih životinja):	Eritem (u prva 24 sata) Reakcije preosjetljivosti: povraćanje, nekoordiniranost, letargija i otežano disanje (većina se životinja oporavi unutar 24 sata)

^aU laboratorijskom ispitivanju, posmortalnim pregledom mjesta injekcije provedenim 2 tjedna nakon ponovljene primjene pojedinačne doze cjepiva, vrlo često nalazimo blagi limfocitno-granulomatozni upalni odgovor.

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti veterinarsko-medicinskog proizvoda. Prijave treba poslati, po mogućnosti putem veterinara, nositelju odobrenja za stavljanje u promet ili nacionalnom nadležnom tijelu putem nacionalnog sustava za prijavljivanje. Odgovarajuće podatke za kontakt možete pronaći u uputi o VMP-u.

3.7 Primjena tijekom graviditeta, laktacije ili nesenja

Graviditet i laktacija:

Nije primjenjivo.

3.8 Interakcija s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcija

Nema dostupnih podataka o neškodljivosti i djelotvornosti ovog cjepiva kada se primjenjuje s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom. Stoga odluku o primjeni ovog cjepiva prije

ili poslije primjene bilo kojeg drugog veterinarsko-medicinskog proizvoda treba donositi od slučaja do slučaja.

3.9 Putovi primjene i doziranje

Svinje cijepite u mišić (intramuskularno), u vrat iza uha.

Raspored cijepljenja jednom dozom:

Jedna doza od 2 ml u svinja od 3 tjedna starosti.

Raspored cijepljenja podijeljenom dozom:

Dvije injekcije, svaka od 1 ml, u svinja od 3 dana starosti s razmakom primjene od približno 3 tjedna.

Kod izbora režima cijepljenja, uključujući i dob cijepljenja, u obzir treba uzeti uvjete na farmi. U slučajevima gdje se očekuje umjereno visoka do visoka razina majčinskih protutijela na PCV2, preporučuje se primjena rasporeda cijepljenja podijeljenom dozom, ili odgađanje dobi za cijepljenje.

Dobro protresite prije primjene te povremeno tijekom cijepljenja.

Preporučuje se upotreba višedozne štrcaljke ili uređaj za intramuskularne injekcije bez igle. U svakom slučaju, koristite pribore za cijepljenje prema uputama proizvođača. Za primjenu bez igle, koristite uređaj bez igle koji je prikladan za davanje intramuskularnih injekcija za doze od 2 ml u svinja od 3 tjedna starosti. Slijedite upute proizvođača, posebno za pritisak koji je potreban za davanje potrebnog volumena doze i specifične za postupke rukovanja i čišćenja. Pridržavajte se svih ograničenja koja nameće proizvođač uređaja, posebno za ograničenja u vezi s dobi ili tjelesnom težinom životinja.

Cjepivo se treba primijeniti aseptično.

Tijekom čuvanja može se pojaviti malo crnog taloga, a emulzija se može razdvojiti u dvije zasebne faze.

Nakon protresanja crni talog nestaje i emulzija ponovno postaje homogena.

3.10 Simptomi predoziranja (i, ako je primjenjivo, hitni postupci i antidoti)

U ispitivanjima predoziranja uočene su letargija i polipneja. Može se javiti blaga prolazna oteklina na mjestu injekcije do 1 dan. Može se javiti prolazna vrućica (najviše 41,1°C) do 12 sati.

3.11 Posebna ograničenja za primjenu i posebni uvjeti primjene, uključujući ograničenja primjene antimikrobnih i antiparazitskih veterinarsko-medicinskih proizvoda kako bi se ograničio rizik od razvoja rezistencije

Svaka osoba koja namjerava proizvoditi, uvoziti, posjedovati, prodavati, isporučivati i primjenjivati ovaj veterinarsko-medicinski proizvod mora se prethodno savjetovati s nadležnim tijelom dotične države članice u pogledu važećih odredbi o cijepljenju jer te aktivnosti mogu nacionalnim zakonodavstvom biti zabranjene u državi članici, na cijelom njezinom državnom području ili na njegovu dijelu.

3.12 Karcencije

Nula dana.

4. IMUNOLOŠKI PODATCI

4.1 ATCvet kôd: QI09AA07

Cjepivo sadrži inaktivirani rekombinantni himerni cirkovirus svinja tip 1 koji eksprimira protein ORF2 cirkovirusa svinja tip 2a i inaktivirani rekombinantni himerni cirkovirus svinja tip 1 koji eksprimira protein ORF2 cirkovirusa svinja tip 2b. Cjepivo stimulira aktivnu imunost u svinja protiv više genotipova PCV2.

5. FARMACEUTSKI PODATCI

5.1 Glavne inkompatibilnosti

Ne miješati ni s jednim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom.

5.2 Rok valjanosti

Rok valjanosti veterinarsko-medicinskog proizvoda kad je zapakiran za prodaju: 18 mjeseci.
Rok valjanosti nakon prvog otvaranja unutarnjeg pakiranja: odmah upotrijebiti.

5.3 Posebne mjere čuvanja

Čuvati i prevoziti na hladnom (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzavati.

Zaštititi od svjetla.

Tijekom čuvanja može se pojaviti malo crnog taloga, a emulzija se može razdvojiti na dvije zasebne faze.

Nakon protresanja crni talog nestaje, a emulzija ponovno postaje homogena.

5.4 Vrsta i sastav unutarnjeg pakiranja

Bočice od polietilena visoke gustoće od 50 ml, 100 ml i 250 ml, s čepom od klorobutilnog elastomera i zapećaćeno aluminijskom kapicom.

Kartonska kutija s 1 boćicom od 50 ml, 100 ml ili 250 ml.

Kartonska kutija s 10 boćica od 50 ml ili 100 ml.

Kartonska kutija s 4 boćice od 250 ml.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

5.5 Posebne mjere opreza u pogledu zbrinjavanja neiskorištenog veterinarsko-medicinskog proizvoda ili otpadnih materijala nastalih primjenom takvih proizvoda

Veterinarsko-medicinski proizvodi ne smiju se odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene veterinarsko-medicinske proizvode ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja primjenjivima na dotični veterinarsko-medicinski proizvod.

6. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

Zoetis Belgium

7. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

EU/2/21/281/001-006.

8. DATUM PRVOG ODOBRENJA

Datum prvog odobrenja: 11/01/2022.

9. DATUM POSLJEDNJE REVIZIJE SAŽETKA OPISA SVOJSTAVA

10. KLASIFIKACIJA VETERINARSKO-MEDICINSKIH PROIZVODA

Veterinarsko-medicinski proizvod izdaje se na veterinarski recept.

Detaljne informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu dostupne su u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr>).

PRILOG II.

OSTALI UVJETI I ZAHTJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

Nema.

PRILOG III.
OZNAČIVANJE I UPUTA O VMP-u

A. OZNAČIVANJE

PODATCI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA VANJSKOM PAKIRANJU**KARTONSKA KUTIJA****1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

CircoMax emulzija za injekciju

2. DJELATNE TVARI

2 ml sadrži:

Inaktivirani rekombinantni himerni cirkovirus svinja tip 1 koji sadrži protein ORF2 (engl. *Open reading frame*; otvoreni okvir čitanja) cirkovirusa svinja tip 2a (1,5 – 4,9 RP)

Inaktivirani rekombinantni himerni cirkovirus svinja tip 1 koji sadrži protein ORF2 cirkovirusa svinja tip 2b (1,5 – 5,9 RP)

3. VELIČINA PAKIRANJA

50 ml

100 ml

250 ml

10 x 50 ml

10 x 100 ml

4 x 250 ml

4. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Svinje (za tov)

**5. INDIKACIJE****6. PUTOVI PRIMJENE**

Intramuskularna primjena.

7. KARENCIJE

Karencija: nula dana.

8. ROK VALJANOSTI

Exp. {mm/gggg}

Nakon prvog probadanja čepa, upotrijebiti odmah.

9. POSEBNE MJERE ČUVANJA

Čuvati i prevoziti na hladnom.

Ne zamrzavati.

Zaštititi od svjetla.

10. RIJEČI „PRIJE PRIMJENE PROČITAJTE UPUTU O VMP-u”

Prije primjene pročitajte uputu o VMP-u.

11. RIJEČI „SAMO ZA PRIMJENU NA ŽIVOTINJAMA”

Samo za primjenu na životinjama.

12. RIJEČI „ČUVATI IZVAN POGLEDA I DOHVATA DJECE”

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

13. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

Zoetis Belgium

14. BROJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

EU/2/21/281/001 (50 ml)

EU/2/21/281/002 (100 ml)

EU/2/21/281/003 (250 ml)

EU/2/21/281/004 (10 x 50 ml)

EU/2/21/281/005 (10 x 100 ml)

EU/2/21/281/006 (4 x 250 ml)

15. BROJ SERIJE

Lot {broj}

PODATCI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA UNUTARNJEM PAKIRANJU**HDPE BOČICE (250 ml)****1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

CircoMax emulzija za injekciju

2. SASTAV DJELATNIH TVARI

2 ml sadrži:

Inaktivirani rekombinantni himerni virus PCV tip 1 koji sadrži protein ORF2 (engl. *Open reading frame*; otvoreni okvir čitanja) virusa PCV tip 2a (1,5 – 4,9 RP).

Inaktivirani rekombinantni himerni virus PCV tip 1 koji sadrži protein ORF2 virusa PCV tip 2b (1,5 – 5,9 RP).

3. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Svinje (za tov)

**4. PUTOVI PRIMJENE**

i.m.

Prije primjene pročitajte uputu o VMP-u.

5. KARENCIJE

Karencija: nula dana.

6. ROK VALJANOSTI

Exp. {mm/gggg}

Nakon prvog probadanja čepa, upotrijebiti odmah.

7. POSEBNE MJERE ČUVANJA

Čuvati i prevoziti na hladnom.

Ne zamrzavati.

Zaštititi od svjetla.

8. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

Zoetis Belgium

9. BROJ SERIJE

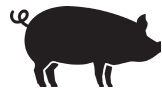
Lot {broj}

**OSNOVNI PODATCI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA MALIM UNUTARNJIM
PAKIRANJIMA**

HDPE BOĆICE (50 ili 100 ml)

1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

CircoMax



2. KVANTITATIVNI PODATCI O DJELATNIM TVARIMA

Inaktivirani rekombinantni himerni virus PCV tip 1 koji sadrži protein ORF2 virusa PCV tip 2a (1,5 – 4,9 RP) i PCV tip 1 koji sadrži protein ORF2 virusa PCV tip 2b (1,5 – 5,9 RP).

3. BROJ SERIJE

Lot {broj}

4. ROK VALJANOSTI

Exp. {mm/gggg}

Nakon prvog probadanja čepa, upotrijebiti odmah.

B. UPUTA O VMP-u

UPUTA O VMP-u

1. Naziv veterinarsko-medicinskog proizvoda

CircoMax emulzija za injekciju za svinje

2. Sastav

Svaka doza od 2 ml sadrži:

Djelatne tvari:

Inaktivirani rekombinantni himerni cirkovirus svinja tip 1 koji sadrži protein ORF2 (engl. <i>Open reading frame</i> ; otvoreni okvir čitanja) cirkovirusa svinja tip 2a	1,5 – 4,9 RP*
--	---------------

Inaktivirani rekombinantni himerni cirkovirus svinja tip 1 koji sadrži protein ORF2 cirkovirusa svinja tip 2b	1,5 – 5,9 RP*
---	---------------

Adjuvans:

MetaStim koji sadrži:

Skvalan	0,4% (v/v)
Poloksamer 401	0,2% (v/v)
Polisorbat 80	0,032% (v/v)

*Jedinica relativne potencije određena pomoću ELISA kvantifikacije antiga (in vitro ispitivanje potencije) u usporedbi s referentnim cijepivom.

Bijela homogena emulzija.

3. Ciljne vrste životinja

Svinje (za tov).

4. Indikacije za primjenu

Aktivna imunizacija svinja protiv cirkovirusa svinja tipa 2 (PCV2) kako bi se smanjila količina virusa u krvi i limfoidnim tkivima, izlučivanje virusa izmetom i lezije u limfoidnim tkivima povezane s infekcijom s PCV2. Dokazana je zaštita protiv cirkovirusa svinja tipa 2a, 2b i 2d.

Početak imunosti (oba rasporeda cijepljenja): 3 tjedna nakon (posljednjeg) cijepljenja.

Trajanje imunosti (oba rasporeda cijepljenja): 23 tjedna nakon (posljednjeg) cijepljenja.

5. Kontraindikacije

Nema.

6. Posebna upozorenja

Posebna upozorenja:

Cijepiti samo zdrave životinje.

Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

Nema dostupnih informacija o neškodljivosti ovog cjepiva kod rasplodnih nerastova. Ne primjenjivati kod rasplodnih nerastova.

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod u životinja:

Nije primjenjivo.

Posebne mjere opreza za zaštitu okoliša:

Nije primjenjivo.

Graviditet i laktacija:

Nije primjenjivo.

Interakcija s drugim medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcije:

Nema dostupnih podataka o neškodljivosti i djelotvornosti ovog cjepiva kada se primjenjuje s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom. Stoga odluku o primjeni ovog cjepiva prije ili poslije primjene bilo kojeg drugog veterinarsko-medicinskog proizvoda treba donositi od slučaja do slučaja.

Predoziranje (simptomi, hitni postupci, antidoti):

U ispitivanjima predoziranja uočene su letargija i polipneja. Može se javiti blaga prolazna oteklina na mjestu injekcije do 1 dan. Može se javiti prolazna vrućica (najviše 41,1°C) do 12 sati.

Posebna ograničenja za primjenu i posebni uvjeti primjene:

Svaka osoba koja namjerava proizvoditi, uvoziti, posjedovati, prodavati, isporučivati i primjenjivati ovaj veterinarsko-medicinski proizvod mora se prethodno savjetovati s nadležnim tijelom dotične države članice u pogledu važećih odredbi o cijepljenju jer te aktivnosti mogu nacionalnim zakonodavstvom biti zabranjene u državi članici, na cijelom njezinom državnom području ili na njegovu dijelu.

Glavne inkompatibilnosti:

Ne miješati ni s jednim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom.

7. Štetni događaji

Svinje za tov:

Vrlo često (> 1 životinja / 10 tretiranih životinja):	Povišena temperatura (< 2,1 °C, povlačenje unutar 24 sata) Oteklina na mjestu injiciranja (između 2-5 cm u promjeru, traje 7 do 10 dana)
Manje često (1 do 10 životinja / 1 000 tretiranih životinja):	Eritem (u prva 24 sata) Reakcije preosjetljivosti: povraćanje, nekoordiniranost, letargija i otežano disanje (većina se životinja oporavi unutar 24 sata)

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti proizvoda. Ako primijetite bilo koju nuspojavu, čak i onu koja nije navedena u ovoj uputi o VMP-u, ili mislite da VMP nije djelovao, obratite se prvo veterinaru. Štetne događaje možete prijaviti i nositelju odobrenja za stavljanje u promet koristeći se podatcima za kontakt na kraju ove upute ili putem nacionalnog sustava za prijavljivanje : {podatci o nacionalnom sustavu}.

8. Doziranje za svaku ciljnu vrstu životinja, putovi i način primjene

Intramuskularna primjena, u vrat iza uha.

Raspored cijepljenja jednom dozom:

Jedna doza od 2 ml u svinja od 3 tjedna starosti.

Raspored cijepljenja podijeljenom dozom:

Dvije injekcije, svaka od 1 ml, u svinja od 3 dana starosti s razmakom primjene od približno 3 tjedna.

9. Savjeti za ispravnu primjenu

Kod izbora režima cijepljenja, uključujući i dob cijepljenja, u obzir treba uzeti uvjete na farmi. U slučajevima gdje se očekuje umjereno visoka do visoka razina majčinskih protutijela na PCV2, preporučuje se primjena rasporeda cijepljenja podijeljenom dozom, ili odgađanje dobi za cijepljenje.

Dobro protresite prije primjene te povremeno tijekom cijepljenja.

Preporučuje se upotreba višedozne štrcaljke ili uređaj za intramuskularne injekcije bez igle. U svakom slučaju, koristite pribor za cijepljenje prema uputama proizvođača. Za primjenu bez igle, koristite uređaj bez igla koji je prikladan za davanje intramuskularnih injekcija za doze od 2 ml u svinja od 3 tjedna starosti. Slijedite upute proizvođača, posebno za pritisak koji je potreban za давање potrebnog volumena doze i specifične za postupke rukovanja i čišćenja. Pridržavajte se svih ograničenja koja nameće proizvođač uređaja, posebno za ograničenja u vezi s dobi ili tjelesnom težinom životinja. Cjepivo se treba primijeniti aseptično. Tijekom čuvanja može se pojaviti malo crnog taloga, a emulzija se može razdvojiti u dvije zasebne faze. Nakon protresanja crni talog nestaje i emulzija ponovno postaje homogena.

10. Karcencije

Nula dana.

11. Posebne mjere čuvanja

Držati izvan pogleda i dohvata djece.

Čuvati i prevoziti na hladnom ($2^{\circ}\text{C} - 8^{\circ}\text{C}$).

Ne zamrzavati.

Zaštititi od svjetla.

Ne koristite veterinarsko-medicinski proizvod nakon isteka roka valjanosti naznačenog na kutiji i bočici poslije Exp.

Rok valjanosti nakon prvog otvaranja spremnika: odmah upotrijebiti.

12. Posebne mjere za zbrinjavanje

Veterinarsko-medicinski proizvodi ne smiju se odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene veterinarsko-medicinske proizvode ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim primjenjivim nacionalnim sustavima prikupljanja.

Te bi mjere trebale pomoći u zaštiti okoliša.

13. Klasifikacija veterinarsko-medicinskih proizvoda

Veterinarsko-medicinski proizvod izdaje se na veterinarski recept.

14. Brojevi odobrenja za stavljanje u promet i veličine pakiranja

EU/2/21/281/001–006.

Kartonska kutija s 1 bočicom (HDPE) od 50 ml, 100 ml ili 250 ml.

Kartonska kutija s 10 boćica (HDPE) od 50 ml ili 100 ml.

Kartonska kutija s 4 boćice (HDPE) od 250 ml.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

15. Datum posljednje revizije upute o VMP-u

Detaljne informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu dostupne su u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr>).

16. Podatci za kontakt:

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet i proizvođač odgovoran za puštanje serije u promet i podaci za kontakt za prijavu sumnji na nuspojave:

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
BELGIJA

België/Belgique/Belgien
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189
pharmvig-belux@zoetis.com

Република България
Тел: +359 888 51 30 30
zoetisromania@zoetis.com

Česká republika
Tel: +420 257 101 111
infovet.cz@zoetis.com

Danmark
Tlf: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Deutschland
Tel: +49 30 2020 0049
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

Eesti
Tel: +370 610 05088
zoetis.estonia@zoetis.com

Lietuva
Tel: +370 610 05088
zoetis.lithuania@zoetis.com

Luxembourg/Luxemburg
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11
pharmvig-belux@zoetis.com

Magyarország
Tel.: +36 1 224 5200
hungary.info@zoetis.com

Malta
Tel: +356 21 465 797
info@agrimedltd.com

Nederland
Tel: +31 (0)10 714 0900
pharmvig-nl@zoetis.com

Norge
Tlf: +47 23 29 86 80
adr.scandinavia@zoetis.com

Ελλάδα
Τηλ: +30 210 6791900
infogr@zoetis.com

España
Tel: +34 91 4191900
regulatory.spain@zoetis.com

France
Tél: +33 (0)800 73 00 65
contacteznous@zoetis.com

Hrvatska
Tel: +385 1 6441 462
pv.westernbalkans@zoetis.com

Ireland
Tel: +353 (0) 1 256 9800
pvsupportireland@zoetis.com

Ísland
Sími: +354 540 8000
icepharma@icepharma.is

Italia
Tel: +39 06 3366 8111
farmacovigilanza.italia@zoetis.com

Κύπρος
Τηλ: +30 210 6791900
infogr@zoetis.com

Latvija
Tel: +370 610 05088
zoetis.latvia@zoetis.com

Österreich
Tel: +43 (0)1 2701100 100
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

Polska
Tel.: +48 22 2234800
pv.poland@zoetis.com

Portugal
Tel: +351 21 042 72 00
zoetis.portugal@zoetis.com

România
Tel: +40785019479
zoetisromania@zoetis.com

Slovenija
Tel: +385 1 6441 462
pv.westernbalkans@zoetis.com

Slovenská republika
Tel: +420 257 101 111
infovet.cz@zoetis.com

Suomi/Finland
Puh/Tel: +358 10 336 7000
laaketurva@zoetis.com

Sverige
Tel: +46 (0) 76 760 0677
adr.scandinavia@zoetis.com

United Kingdom (Northern Ireland)
Tel: +353 (0) 1 256 9800
pvsupportireland@zoetis.com

17. Ostale informacije

Cjepivo sadrži inaktivirani rekombinantni himerni cirkovirus svinja tip 1 koji eksprimira protein ORF2 cirkovirusa svinja tip 2a i rekombinantni rekombinirani himerni cirkovirus svinja tip 1 koji eksprimira protein ORF2 cirkovirusa svinja tip 2b. Cjepivo stimulira aktivnu imunost u svinja protiv više genotipova PCV2.