

LIITE I
VALMISTEYHTEENVETO

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

CircoMax injektioneste, emulsio sialle

2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi 2 ml:n annos sisältää:

Vaikuttavat aineet:

Inaktivoitu rekombinantti kimeerinen tyypin 1 sian sirkovirus, joka sisältää 1,5–4,9 RP*
tyypin 2a sian sirkoviruksen ORF2-proteiinia

Inaktivoitu rekombinantti kimeerinen tyypin 1 sian sirkovirus, joka sisältää 1,5–5,9 RP*
tyypin 2b sian sirkoviruksen ORF2-proteiinia

Adjuvantit:

MetaStim sisältää:

Skvalaani	0,4 % (v/v)
Poloksameeri 401	0,2 % (v/v)
Polysorbaatti 80	0,032 % (v/v)

* ELISA-vasta-ainetestillä määritetty suhteellisen tehon yksikkö (teho mitattu *in vitro*) verrattuna vertailurokotteeseen.

Apuaineet:

Apuaineiden ja muiden ainesosien laadullinen koostumus
Kaliumdivetyfosfaatti, vedetön
Natriumkloridi
Kaliumkloridi
Dinatriumfosfaatti, vedetön
Dinatriumvetyfosfaattiheptahydraatti
Dinatriumtetraboraattidekahydraatti
Tetranatrium-EDTA
Injektionesteisiin käytettävä vesi

Valkoinen, homogeeninen emulsio.

3. KLIINiset TIEDOT

3.1 Kohde-eläinlaji(t)

Sika (lihasika).

3.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

Sikojen aktiivinen immunisaatio tyypin 2 sian sirkovirusta (PCV2) vastaan veren ja imukudoksen virusmäärän pienentämiseksi sekä vähentämään sirkoviruksen erittymistä ulosteisiin ja imukudosvaurioita, jotka liittyvät PCV2-infektioon.

Suoja osoitettiin sian sirkovirustyyppijä 2a, 2b ja 2d vastaan.

Immunitetin kehittyminen (molemmat rokotusohjelmat): 3 viikkoa (viimeisen) rokotuksen jälkeen.
Immunitetin kesto (molemmat rokotusohjelmat): 23 viikkoa (viimeisen) rokotuksen jälkeen.

3.3 Vasta-aiheet

Ei ole.

3.4 Erityisvaroitukset

Rokota vain terveitä eläimiä.

3.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajeilla:
Rokotteen turvallisuudesta siitoskarjuille ei ole tietoa. Ei saa käyttää siitoskarjuille.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:
Ei oleellinen.

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät ympäristön suojeluun:
Ei oleellinen.

3.6 Haittatapahtumat

Sika (lihasika):

Hyvin yleinen (> 1 eläin 10 hoidetusta eläimestä):	Ruumiinlämmön kohoaminen (< 2,1 °C, menee itsestään ohi 24 tunnin kuluessa) Injektiokohtan turvotus (halkaisijaltaan 2–5 cm, voi kestää 7–10 vuorokautta) ^a
Melko harvinainen 1–10 eläintä 1 000 hoidetusta eläimestä):	Punoitus (ensimmäisten 24 tunnin aikana) Yliherkkyysoireita: oksentelua, koordinaatiohäiriöitä, vapinaa ja työlästä hengitystä (useimmat eläimet toipuivat 24 tunnin kuluessa)

^aLaboratoriotutkimuksessa injektiokohtaa tutkittiin ruumiinavauksessa, joka tehtiin 2 viikkoa toistetun kerta-annoksen jälkeen. Tutkimuksessa todettiin hyvin yleisesti lievä lymfocyttis-granulomatoottinen tulehdusreaktio.

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeiden turvallisuuden jatkuvan seurannan. Ilmoitukset lähetetään mieluiten eläinlääkärin kautta joko myyntiluvan haltijalle tai kansalliselle toimivaltaiselle viranomaiselle kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta. Katso pakkausselosteesta lisätietoja yhteystiedoista.

3.7 Käyttö tiineyden, laktaation tai muninnan aikana

Tiineys ja laktaatio:
Ei oleellinen.

3.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkkeiden kanssa ja muunlaiset yhteisvaikutukset

Rokotteen turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös rokotteen käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkevalmisteiden antoa on tehtävä tapauskohtaisesti.

3.9 Antoreiitit ja annostus

Anna rokote sialle lihaksensisäisesti niskaan, korvan taakse.

Kerta-annoksen rokotusohjelma:

2 ml:n kerta-annos vähintään 3 viikon ikäiselle sialle.

Jaetun annoksen rokotusohjelma:

Kaksi 1 ml:n injeksiota vähintään 3 päivän ikäiselle sialle, niin että rokotusten väli on noin 3 viikkoa.

Annostusohjelman valinnassa, rokotusikä mukaan lukien, on otettava huomioon maatilán olosuhteet. Jos emolta saatujen PCV2:n vasta-aineiden määrän odotetaan olevan kohtalaisen suuri tai hyvin suuri, on suositeltavaa käyttää jaetun annoksen rokotusohjelmaa tai rokottaa eläimet vasta vanhempana.

Ravista huolellisesti ennen rokotusta ja ajoittain rokotusten välillä.

Moniannosruiskun tai lihaksensisäiseen injektioon tarkoitetun neulattoman laitteen käyttöä suositellaan. Molemmissa tapauksissa rokotusvälineitä on käytettävä valmistajan ohjeiden mukaisesti. Neulattomassa annossa on käytettävä neulatonta laitetta, joka soveltuu lihaksensisäiseen injektioon 2 ml:n annoksella vähintään 3 viikon ikäisille sioille. Noudata valmistajan ohjeita, jotka koskevat tarvittavan annostilavuuden antamiseen vaadittavaa painetta sekä käsittely- ja puhdistusohjeita. Noudata valmistajan asettamia rajoituksia, jotka koskevat eläimen ikää tai painoa.

Rokote on annettava aseptisesti.

Säilytyksen aikana saattaa muodostua pieniä määriä mustaa sakkaa ja emulsio voi erottua kahdeksi erilliseksi faasiksi.

Musta sakka häviää ja emulsiosta tulee homogeeninen, kun injektio-pulloa ravistetaan.

3.10 Yliannostuksen oireet (sekä tarvittaessa toimenpiteet hätätilanteessa ja vasta-aineet)

Yliannostusta selvittäneissä tutkimuksissa havaittiin letargiaa ja nopeaa pinnallista hengitystä. Ohimenevää lievää injektio-kohdan turvotusta voi ilmetä enintään 1 vuorokauden ajan. Ohimenevää kuumetta (enintään 41,1 °C) saattaa ilmetä enintään 12 tunnin ajan.

3.11 Käyttöä koskevat erityiset rajoitukset ja erityiset käyttöehdot, mukaan lukien mikrobilääkkeiden ja eläimille tarkoitettujen loislääkkeiden käytön rajoitukset resistenssin kehittymisriskin rajoittamiseksi

Jokaisen henkilön, joka aikoo valmistaa, maahantuoda, pitää hallussaan, myydä, toimittaa tai käyttää tätä eläinlääkevalmistetta, on ensin otettava yhteyttä kyseisen jäsenvaltion toimivaltaiseen viranomaiseen ajantasaisten rokotusmääräysten selvittämiseksi, koska edellä mainitut toimenpiteet saattavat olla kiellettyjä tässä jäsenvaltiossa tai jossakin sen osassa kansallisen lainsäädännön perusteella.

3.12 Varoajat

Nolla vrk.

4. IMMUNOLOGISET TIEDOT

4.1 ATCvet-koodi: QI09AA07

Rokote sisältää inaktivoitua rekombinanttia kimeeristä tyypin 1 sian sirkovirusta, joka ilmentää tyypin 2a sian sirkoviruksen ORF2-proteiinia, ja inaktivoitua rekombinanttia kimeeristä tyypin 1 sian sirkovirusta, joka ilmentää tyypin 2b sian sirkoviruksen ORF2-proteiinia. Rokote stimuloi aktiivista immuniteettia monia PCV2-genotyyppijä vastaan sioilla.

5. FARMASEUTTISET TIEDOT

5.1 Merkittävät yhteensopimattomuudet

Ei saa sekoittaa muiden eläinlääkkeiden kanssa.

5.2 Kesto aika

Avaamattoman pakkauksen kesto aika: 18 kuukautta.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kesto aika: käytettävä heti.

5.3 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Säilytä ja kuljeta kylmässä (2 °C–8 °C).

Ei saa jäätyä.

Herkkä valolle.

Säilytyksen aikana saattaa muodostua pieniä määriä mustaa sakkaa ja emulsio voi erottua kahdeksi erilliseksi faasiksi. Musta sakka häviää ja emulsiosta tulee homogeeninen, kun injektio pulloa ravistetaan.

5.4 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauksen kuvaus

Korkeatiheysisestä polyeteenistä valmistetut 50 ml, 100 ml ja 250 ml sisältävät injektio pullot, joissa on klooributyylielastomeerisuljin ja alumiinisineti.

Pahvikotelo, jossa on 1 injektio pullo, joka sisältää 50 ml, 100 ml tai 250 ml.

Pahvikotelo, jossa on 10 injektio pulloa, jotka sisältävät 50 ml tai 100 ml.

Pahvikotelo, jossa on 4 injektio pulloa, jotka sisältävät 250 ml.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

5.5 Erityiset varotoimet käyttämättömien eläinlääkkeiden tai niistä peräisin olevien jätemateriaalien hävittämiselle

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jätemateriaalien hävittämisessä käytetään lääkkeiden paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä.

6. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

Zoetis Belgium

7. MYYNTILUVAN NUMEROT

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

8. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Ensimmäisen myyntiluvan myöntämispäivämäärä: 11.1.2022.

9. VALMISTEYHTEENVEDON VIIMEISIMMÄN TARKISTUKSEN PÄIVÄMÄÄRÄ

10. ELÄINLÄÄKKEIDEN LUOKITTELU

Eläinlääkemääräys.

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

LIITE II

MYYNTELUVAN MUUT EHDOT JA EDELLYTYKSET

Ei ole.

LIITE III

MYYNTIPÄÄLLYSMERKINNÄT JA PAKKAUSSELOSTE

A. MYYNTIPÄÄLLYSMERKINNÄT

SEURAAVAT TIEDOT ON OLTAVA ULKOPAKKAUKSESSA**PAHVIKOTELO****1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI**

CircoMax injektioneste, emulsio

2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)

2 ml sisältää:

Inaktivoitu rekombinantti kimeerinen tyypin 1 sian sirkovirus, joka sisältää tyypin 2a sian sirkoviruksen ORF2-proteiinia (1,5–4,9 RP)

Inaktivoitu rekombinantti kimeerinen tyypin 1 sian sirkovirus, joka sisältää tyypin 2b sian sirkoviruksen ORF2-proteiinia (1,5–5,9 RP)

3. PAKKAUSKOKO

50 ml

100 ml

250 ml

10 x 50 ml

10 x 100 ml

4 x 250 ml

4. KOHDE-ELÄINLAJI(T)

Sika (lihasika)

**5. KÄYTTÖAIHEET****6. ANTOREITIT**

Lihakseen.

7. VAROAJAT

Varoaika: nolla vrk.

8. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ

Exp. {KK/VVVV}

Käytä lävistetty pakkaus heti.

9. SÄILYTYSTÄ KOSKEVAT ERITYISET VAROTOIMET

Säilytä ja kuljeta kylmässä.

Ei saa jäätä.

Herkkä valolle.

10. MERKINTÄ “LUE PAKKAUSSELOSTE ENNEN KÄYTTÖÄ”

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

11. MERKINTÄ “ELÄIMILLE”

Eläimille.

12. MERKINTÄ “EI LASTEN NÄKYVILLE EIKÄ ULOTTUVILLE”

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

13. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

Zoetis Belgium

14. MYYNTILUVAN NUMEROT

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. ERÄNUMERO

Lot {numero}

SEURAAVAT TIEDOT ON OLTAVA SISÄPAKKAUKSESSA**HDPE-INJEKTIO PULLO (250 ml)****1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI**

CircoMax injektioneste, emulsio

2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)

2 ml sisältää:

Inaktivoitu rekombinantti kimeerinen PCV-tyyppi 1, joka sisältää PCV-tyypin 2a ORF2-proteiinia (1,5–4,9 RP).

Inaktivoitu rekombinantti kimeerinen PCV-tyyppi 1, joka sisältää PCV-tyypin 2b ORF2-proteiinia (1,5–5,9 RP).

3. KOHDE-ELÄINLAJI(T)

Sika (lihasika).

**4. ANTOREITIT**

i.m.

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

5. VAROAJAT

Varoaika: nolla vrk.

6. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ

Exp. {KK/VVVV}

Käytä lävistetty pakkaus heti.

7. SÄILYTYSTÄ KOSKEVAT ERITYISET VAROTOIMET

Säilytä ja kuljeta kylmässä.

Ei saa jäätä.

Herkkä valolle.

8. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

Zoetis Belgium

9. ERÄNUMERO

Lot {numero}

**PIENISSÄ SISÄPAKKAUSYKSIKÖISSÄ ON OLTAVA VÄHINTÄÄN SEURAAVAT
TIEDOT**

HDPE-INJEKTIOPULLOT (50 tai 100 ml)

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

CircoMax



2. VAIKUTTAVIEN AINEIDEN LAADULLISET OMINAISUUDET

Inaktivoitu rekombinantti kimeerinen PCV-tyyppi 1, joka sisältää PCV-tyypin 2a ORF2-proteiinia (1,5–4,9 RP) ja PCV-tyypin 2b ORF2-proteiinia (1,5–5,9 RP).

3. ERÄNUMERO

Lot {numero}

4. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ

Exp. {KK/VVVV}

Käytä lävistetty pakkaus heti.

B. PAKKAUSSELOSTE

PAKKAUSSELOSTE

1. Eläinlääkkeen nimi

CircoMax injektioneste, emulsio sialle

2. Koostumus

Yksi 2 ml:n annos sisältää:

Vaikuttavat aineet:

Inaktivoitu rekombinantti kimeerinen tyypin 1 sian sirkovirus, joka sisältää 1,5–4,9 RP*
tyypin 2a sian sirkoviruksen ORF2-proteiinia

Inaktivoitu rekombinantti kimeerinen tyypin 1 sian sirkovirus, joka sisältää 1,5–5,9 RP*
tyypin 2b sian sirkoviruksen ORF2-proteiinia

Adjuvantit:

MetaStim sisältää:

Skvalaani	0,4 % (v/v)
Poloksameeri 401	0,2 % (v/v)
Polysorbaatti 80	0,032 % (v/v)

* ELISA-vasta-ainetestillä määritetty suhteellisen tehon yksikkö (teho mitattu *in vitro*) verrattuna vertailurokotteeseen.

Valkoinen, homogeeninen emulsio.

3. Kohde-eläinlaji

Sika (lihasika)

4. Käyttöaiheet

Sikojen aktiivinen immunisaatio tyypin 2 sian sirkovirusta (PCV2) vastaan veren ja imukudoksen virusmäärän pienentämiseksi sekä vähentämään sirkoviruksen erittymistä ulosteisiin ja imukudosvaurioita, jotka liittyvät PCV2-infektioon. Suojaus osoitettiin sian sirkovirustyyppijä 2a, 2b ja 2d vastaan.

Immunitetin kehittyminen (molemmat rokotusohjelmat): 3 viikkoa (viimeisen) rokotuksen jälkeen.
Immunitetin kesto (molemmat rokotusohjelmat): 23 viikkoa (viimeisen) rokotuksen jälkeen.

5. Vasta-aiheet

Ei ole.

6. Erityisvaroitukset

Erityisvaroitukset:

Rokota vain terveitä eläimiä.

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajilla:
Rokotteen turvallisuudesta siitoskarjuille ei ole tietoa. Ei saa käyttää siitoskarjuille.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta eläimille antavan henkilön on noudatettava:
Ei oleellinen.

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät ympäristön suojeluun:
Ei oleellinen.

Tiineys ja laktaatio:
Ei oleellinen.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:
Rokotteen turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös rokotteen käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkevalmisteiden antoa on tehtävä tapauskohtaisesti.

Yliannostus:
Supportiivisissa yliannostustutkimuksissa on havaittu letargiaa ja nopeaa pinnallista hengitystä. Ohimenevää lievää injektiokohdan turvotusta voi ilmetä enintään 1 vuorokauden ajan. Ohimenevää kuumetta (enintään 41,1 °C) saattaa ilmetä enintään 12 tunnin ajan.

Käyttöä koskevat erityiset rajoitukset ja erityiset ehdot:
Jokaisen henkilön, joka aikoo valmistaa, maahantuoda, pitää hallussaan, myydä, toimittaa tai käyttää tätä eläinlääkevalmistetta, on ensin otettava yhteyttä kyseisen jäsenvaltion toimivaltaiseen viranomaiseen ajantasaisten rokotusmääräysten selvittämiseksi, koska edellä mainitut toimenpiteet saattavat olla kiellettyjä tässä jäsenvaltiossa tai jossakin sen osassa kansallisen lainsäädännön perusteella.

Merkittävät yhteensopimattomuudet:
Ei saa sekoittaa muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa.

7. Haittatapahtumat

Sika (lihasika):

Hyvin yleinen (> 1 eläin 10 hoidetusta eläimestä):	Ruumiinlämmön kohoaminen (< 2,1 °C, menee itsestään ohi 24 tunnin kuluessa) Injektiokohdan turvotus (halkaisijaltaan 2–5 cm, voi kestää 7–10 vuorokautta)
Melko harvinainen 1–10 eläintä 1 000 hoidetusta eläimestä):	Punoitus (ensimmäisten 24 tunnin aikana) Yliherkkyysoireita: oksentelua, koordinaatiohäiriöitä, vapinaa ja työlästä hengitystä (useimmat eläimet toipuvat 24 tunnin kuluessa)

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeen turvallisuuden jatkuvan seurannan. Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita ensisijaisesti asiasta eläinlääkäriillesi. Voit ilmoittaa kaikista haittavaikutuksista myös myyntiluvan haltijalle käyttämällä tämän pakkausselosteen lopussa olevia yhteystietoja tai kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta: {kansallisen järjestelmän yksityiskohdat}.

8. Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain

Lihakseen.

Kerta-annoksen rokotusohjelma:

Yksi 2 ml:n annos kertainjektiona vähintään 3 viikon ikäiselle sialle.

Jaetun annoksen rokotusohjelma:

Kaksi 1 ml:n injektiota vähintään 3 päivän ikäiselle sialle, niin että rokotusten väli on noin 3 viikkoa.

9. Annostusohjeet

Annostusohjelman valinnassa, rokotusikä mukaan lukien, on otettava huomioon maatilán olosuhteet. Jos emolta saatujen PCV2:n vasta-aineiden määrän odotetaan olevan kohtalaisen suuri tai hyvin suuri, on suositeltavaa käyttää jaetun annoksen rokotusohjelmaa tai lykätä rokotusta.

Ravista huolellisesti ennen rokotusta ja ajoittain rokotusten välillä.

Moniannosruiskun tai lihaksensisäiseen injektioon tarkoitetun neulattoman laitteen käyttöä suositellaan. Molemmissa tapauksissa rokotusvälineitä on käytettävä valmistajan ohjeiden mukaisesti. Neulattomassa annossa on käytettävä neulatonta laitetta, joka soveltuu lihaksensisäiseen injektioon 2 ml:n annoksella vähintään 3 viikon ikäisille sioille. Noudata valmistajan ohjeita, jotka koskevat tarvittavan annostilavuuden antamiseen vaadittavaa painetta sekä käsittely- ja puhdistusohjeita. Noudata valmistajan asettamia rajoituksia, jotka koskevat eläimen ikää tai painoa. Rokote on annettava aseptisesti. Säilytyksen aikana saattaa muodostua pieniä määriä mustaa sakkaa ja emulsio voi erottua kahdeksi erilliseksi faasiksi. Musta sakka häviää ja emulsiosta tulee homogeeninen, kun injektio-pulloa ravistetaan.

10. Varoajat

Nolla vrk.

11. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä ja kuljeta kylmässä (2 °C – 8 °C).

Ei saa jäätyä.

Herkkä valolle.

Älä käytä tätä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu kotelossa ja injektio-pullossa merkinnän Exp. jälkeen.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kesto-aika: käytettävä heti.

12. Erityiset varotoimet hävittämiselle

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jätemateriaalien hävittämisessä käytetään paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä.

Näiden toimenpiteiden avulla voidaan suojella ympäristöä.

13. Eläinlääkkeiden luokittelu

Eläinlääkemääräys.

14. Myyntilupien numerot ja pakkauskoot

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

Pahvikotelo, jossa on 1 injektiopullo (HDPE), joka sisältää 50 ml, 100 ml tai 250 ml.

Pahvikotelo, jossa on 10 injektiopulloa (HDPE), jotka sisältävät 50 ml tai 100 ml.

Pahvikotelo, jossa on 4 injektiopulloa (HDPE), jotka sisältävät 250 ml.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

15. Päivämäärä, jolloin pakkausselostetta on viimeksi tarkistettu

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Yhteystiedot

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja ja yhteystiedot epäillyistä haittatapahtumista ilmoittamista varten:

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

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

info@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

info@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. Lisätietoja**

Rokote sisältää inaktivoitua rekombinanttia kimeeristä tyypin 1 sian sirkovirusta, joka ilmentää tyypin 2a sian sirkoviruksen ORF2-proteiinia, ja inaktivoitua rekombinanttia kimeeristä tyypin 1 sian sirkovirusta, joka ilmentää tyypin 2b sian sirkoviruksen ORF2-proteiinia. Rokote stimuloi aktiivista immuniteettia monia PCV2-genotyyppiä vastaan sioilla.