

PŘÍLOHA I
SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

CircoMax injekční emulze pro prasata

2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

Každá dávka 2 ml obsahuje:

Léčivé látky:

Inaktivovaný rekombinantní chimérický prasečí cirkovirus typu 1 obsahující protein otevřeného čtecího rámce 2 (ORF2) prasečího cirkoviru typu 2a 1,5 – 4,9 RP*

Inaktivovaný rekombinantní chimérický prasečí cirkovirus typu 1 obsahující protein ORF2 prasečího cirkoviru typu 2b 1,5 – 5,9 RP*

Adjuvans:

MetaStim obsahující:

Skvalan

0,4 % (v/v)

Poloxamer 401

0,2 % (v/v)

Polysorbát 80

0,032 % (v/v)

*Jednotka relativní účinnosti stanovená kvantifikací antigenu pomocí testu ELISA (test účinnosti *in vitro*) ve srovnání s referenční vakcínou.

Pomocné látky:

Kvalitativní složení pomocných látek a dalších složek
Bezvodý dihydrogenfosforečnan draselný
Chlorid sodný
Chlorid draselný
Bezvodý hydrogenfosforečnan sodný
Heptahydrát hydrogenfosforečnanu sodného
Dekahydrát tetraboritanu sodného
Tetranatrium-edetát
Voda pro injekci

Bílá homogenní emulze.

3. KLINICKÉ INFORMACE

3.1 Cílové druhy zvířat

Prasata (na výkrm).

3.2 Indikace pro použití pro každý cílový druh zvířat

Aktivní imunizace prasat proti prasečímu cirkoviru typu 2 ke snížení virové zátěže v krvi a lymfatických tkáních, fekálního vylučování viru a lézí v lymfatických tkáních spojených s infekcí PCV2. Ochrana byla prokázána proti prasečímu cirkoviru typu 2a, 2b a 2d.

Nástup imunity (obě vakcinační schémata): 3 týdny po (poslední) vakcinaci.
Trvání imunity (obě vakcinační schémata): 23 týdnů po (poslední) vakcinaci.

3.3 Kontraindikace

Nejsou.

3.4 Zvláštní upozornění

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

3.5 Zvláštní opatření pro použití

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti této vakcíny u plemenných kanců. Nepoužívat u plemenných kanců.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

Neuplatňuje se.

Zvláštní opatření pro ochranu životního prostředí:

Neuplatňuje se.

3.6 Nežádoucí účinky

Prasata na výkrm:

Velmi časté (> 1 zvíře / 10 ošetřených zvířat):	Zvýšená teplota (< 2.1 °C, ustupující do 24 hodin) Otok v místě injekčního podání (o průměru 2- 5 cm; po dobu 7 až 10 dnů) ^a
Méně časté (1 až 10 zvířat / 1 000 ošetřených zvířat):	Erytém (během prvních 24 hodin). Hypersenzitivní reakce: zvracení, ztráta koordinace, letargie a namáhavé dýchání (většina zvířat se zotaví do 24 hodin).

^aVyšetření místa injekčního podání *post mortem* v laboratorní studii provedené 2 týdny po opakovaném podání jedné dávky vakcíny velmi často odhalilo mírnou lymfocytárně-granulomatózní zánětlivou odpověď.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti veterinárního léčivého přípravku. Hlášení je třeba zaslat, pokud možno, prostřednictvím veterinárního lékaře, buď držiteli rozhodnutí o registraci nebo příslušnému vnitrostátnímu orgánu prostřednictvím národního systému hlášení. Podrobné kontaktní údaje naleznete v příbalové informaci.

3.7 Použití v průběhu březosti, laktace nebo snášky

Březost a laktace:

Neuplatňuje se.

3.8 Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny, pokud se používá zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem. Rozhodnutí o použití této vakcíny před nebo po

jakémkoliv jiném veterinárním léčivém přípravku musí být provedeno na základě zvážení jednotlivých případů.

3.9 Cesty podání a dávkování

Vakcinujte prasata intramuskulární cestou do krku za uchem.

Vakcinační schéma s jednou dávkou:

Jedna dávka 2 ml u prasat od 3 týdnů věku.

Vakcinační schéma s rozdělenou dávkou:

Dvě injekce po 1 ml u prasat od 3 dnů věku v intervalu přibližně 3 týdnů.

Při volbě dávkovacího režimu, včetně věku vakcinace, je třeba zohlednit podmínky na farmě. V situacích, kdy se očekává, že hladina mateřských protilátek proti PCV2 bude středně vysoká nebo velmi vysoká, se doporučuje použít vakcinační schéma s rozdělenou dávkou nebo oddálit věk vakcinace.

Dobře protřeptejte před podáním a občas v průběhu vakcinace.

Doporučuje se používat vícedávkovou stříkačku nebo bezjehelný aplikátor pro intramuskulární injekce. Vždy používejte vakcinační přístroje v souladu s doporučeními výrobce. Pro bezjehelné podání použijte bezjehelný aplikátor vhodný pro podávání intramuskulárních injekcí o objemu 2 ml prasatům od 3 týdnů věku. Dodržujte pokyny výrobce týkající se tlaku potřebného k dodání požadovaného objemu dávky, manipulace a čištění. Dodržujte veškerá omezení stanovená výrobcem zařízení týkající se věku nebo živé hmotnosti zvířat.

Vakcína musí být podána asepticky.

Během skladování se může objevit menší černá usazenina a emulze se může rozdělit na dvě rozdílné fáze.

Po protřepání černá usazenina zmizí a emulze bude znovu homogenní.

3.10 Příznaky předávkování (a kde je relevantní, první pomoc a antidota)

V podpůrných studiích předávkování byly pozorovány letargie a polypnoe. Přechodné mírné otoky v místě injekčního podání se mohou objevit až do 1 dne. Až do 12 hodin se může vyskytnout přechodná horečka (nejvýše 41,1 °C).

3.11 Zvláštní omezení pro použití a zvláštní podmínky pro použití, včetně omezení používání antimikrobních a antiparazitárních veterinárních léčivých přípravků, za účelem snížení rizika rozvoje rezistence

Osoba, která má v úmyslu vyrábět, dovážet, držet, prodávat, vydávat a používat tento veterinární léčivý přípravek, se musí na prvním místě informovat u příslušného úřadu členského státu o aktuálních vakcinačních postupech, protože tyto aktivity mohou být v členském státě zakázány na celém území nebo jeho části v souladu s národní legislativou.

3.12 Ochranné lhůty

Bez ochranných lhůt.

4. IMUNOLOGICKÉ INFORMACE

4.1 ATCvet kód: QI09AA07

Vakcína obsahuje inaktivovaný rekombinantní chimérický prasečí cirkovirus typu 1 exprimující ORF2 protein prasečího cirkoviru typu 2a a inaktivovaný rekombinantní chimérický prasečí cirkovirus typu 1 exprimující ORF2 protein prasečího cirkoviru typu 2b. Vakcína stimuluje aktivní imunitu proti několika genotypům PCV2 u prasat.

5. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

5.1 Hlavní inkompatibility

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem.

5.2 Doba použitelnosti

Doba použitelnosti veterinárního léčivého přípravku v neporušeném obalu: 18 měsíců.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: spotřebujte ihned.

5.3 Zvláštní opatření pro uchovávání

Uchovávejte a přepravujte chlazené (2 °C – 8 °C).

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

Během skladování se může objevit menší černá usazenina a emulze se může rozdělit na dvě rozdílné fáze. Po protřepání černá usazenina zmizí a emulze bude znovu homogenní.

5.4 Druh a složení vnitřního obalu

Injekční lahvičky z vysokohustotního polyethylenu 50 ml, 100 ml a 250 ml (25, 50 a 125 dávek) s chlorobutylovým elastomerovým uzávěrem a uzavřené hliníkovou pertlí.

Papírová krabička obsahující 1 injekční lahvičku s 50 ml, 100 ml nebo 250 ml.

Papírová krabička obsahující 10 injekčních lahviček s 50 ml nebo 100 ml.

Papírová krabička obsahující 4 injekční lahvičky s 250 ml.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

5.5 Zvláštní opatření pro likvidaci nepoužitého veterinárního léčivého přípravku nebo odpadu, který pochází z tohoto přípravku

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a národními systémy sběru, které jsou platné pro příslušný veterinární léčivý přípravek.

6. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Zoetis Belgium

7. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

EU/2/21/281/001-006

8. DATUM PRVNÍ REGISTRACE

Datum první registrace: 11/01/2022.

9. DATUM POSLEDNÍ AKTUALIZACE SOUHRNU ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

10. KLASIFIKACE VETERINÁRNÍCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

PŘÍLOHA II
DALŠÍ PODMÍNKY A POŽADAVKY REGISTRACE

Nejsou.

PŘÍLOHA III
OZNAČENÍ NA OBALU A PŘÍBALOVÁ INFORMACE

A. OZNAČENÍ NA OBALU

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

PAPÍROVÁ KRABÍČKA

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

CircoMax injekční emulze

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

2 ml obsahují:

Inaktivovaný rekombinantní chimérický prasečí cirkovirus typu 1 obsahující ORF2 protein prasečího cirkoviru typu 2a (1,5 – 4,9 RP)

Inaktivovaný rekombinantní chimérický prasečí cirkovirus typu 1 obsahující ORF2 protein prasečího cirkoviru typu 2b (1,5 – 5,9 RP)

3. VELIKOST BALENÍ

50 ml

100 ml

250 ml

10 x 50 ml

10 x 100 ml

4 x 250 ml

4. CÍLOVÉ DRUHY ZVÍŘAT

Prasata (na výkrm)



5. INDIKACE

6. CESTY PODÁNÍ

Intramuskulární podání.

7. OCHRANNÉ LHŮTY

Ochranná lhůta: Bez ochranných lhůt.

8. DATUM EXSPIRACE

Exp. {měsíc/rok}

Po propíchnutí spotřebujte ihned.

9. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte a přepravujte chlazené.
Chraňte před mrazem.
Chraňte před světlem.

10. OZNAČENÍ „PŘED POUŽITÍM SI PŘEČTĚTE PŘÍBALOVOU INFORMACI“

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

11. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“

Pouze pro zvířata.

12. OZNAČENÍ „UCHOVÁVEJTE MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ“

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

13. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Zoetis Belgium

14. REGISTRAČNÍ ČÍSLA

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. ČÍSLO ŠARŽE

Lot: {číslo}

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

HDPE INJEKČNÍ LAHVIČKY (250 ml)

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

CircoMax injekční emulze

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

2 ml obsahují:

Inaktivovaný rekombinantní chimérický PCV typu 1 obsahující ORF2 protein PCV typu 2a (1,5 – 4,9 RP).

Inaktivovaný rekombinantní chimérický PCV typu 1 obsahující ORF2 protein PCV typu 2b (1,5 – 5,9 RP).

3. CÍLOVÉ DRUHY ZVÍŘAT

Prasata (na výkrm)



4. CESTY PODÁNÍ

i.m.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

5. OCHRANNÉ LHŮTY

Ochranná lhůta: Bez ochranných lhůt.

6. DATUM EXSPIRACE

Exp. {měsíc/rok}

Po propíchnutí spotřebujte ihned.

7. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte a přepravujte chlazené.

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

8. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Zoetis Belgium

9. ČÍSLO ŠARŽE

Lot: {číslo}

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI

HDPE INJEKČNÍ LAHVIČKY (50 ml nebo 100 ml)

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

CircoMax



2. KVANTITATIVNÍ ÚDAJE O LÉČIVÝCH LÁTKÁCH

Inaktivovaný rekombinantní chimérický PCV typu 1 obsahující ORF2 protein PCV typu 2a (1,5 – 4,9 RP) a ORF2 protein PCV typu 2b (1,5 – 5,9 RP).

3. ČÍSLO ŠARŽE

Lot: {číslo}

4. DATUM EXSPIRACE

Exp. {měsíc/rok}

Po propíchnutí spotřebujte ihned.

B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE

PŘÍBALOVÁ INFORMACE

1. Název veterinárního léčivého přípravku

CircoMax injekční emulze pro prasata

2. Složení

Každá dávka 2 ml obsahuje:

Léčivé látky:

Inaktivovaný rekombinantní chimérický prasečí cirkovirus typu 1 obsahující protein otevřeného čtecího rámce 2 (ORF2) prasečího cirkoviru typu 2a 1,5 – 4,9 RP*

Inaktivovaný rekombinantní chimérický prasečí cirkovirus typu 1 obsahující protein ORF2 prasečího cirkoviru typu 2b 1,5 – 5,9 RP*

Adjuvans:

MetaStim obsahující:

Skvalan	0,4 % (v/v)
Poloxamer 401	0,2 % (v/v)
Polysorbát 80	0,032 % (v/v)

*Jednotka relativní účinnosti stanovená kvantifikací antigenu pomocí testu ELISA (test účinnosti *in vitro*) ve srovnání s referenční vakcínou.

Bílá homogenní emulze.

3. Cílové druhy zvířat

Prasata (na výkrm).

4. Indikace pro použití

Aktivní imunizace prasat proti prasečímu cirkoviru typu 2 ke snížení virové zátěže v krvi a lymfatických tkáních, fekálního vylučování viru a lézí v lymfatických tkáních spojených s infekcí PCV2. Ochrana byla prokázána proti prasečímu cirkoviru typu 2a, 2b a 2d.

Nástup imunity (obě vakcinační schémata): 3 týdny po (poslední) vakcinaci.

Trvání imunity (obě vakcinační schémata): 23 týdnů po (poslední) vakcinaci.

5. Kontraindikace

Nejsou.

6. Zvláštní upozornění

Zvláštní upozornění:

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti této vakcíny u plemenných kanců. Nepoužívat u plemenných kanců.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

Neuplatňuje se.

Zvláštní opatření pro ochranu životního prostředí:

Neuplatňuje se.

Březost a laktace:

Neuplatňuje se.

Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce:

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny, pokud se používá zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem. Rozhodnutí o použití této vakcíny před nebo po jakémkoliv jiném veterinárním léčivém přípravku musí být provedeno na základě zvážení jednotlivých případů.

Předávkování:

V podpůrných studiích předávkování byly pozorovány letargie a polypnoe. Přechodné mírné otoky v místě injekčního podání se mohou objevit až do 1 dne. Až do 12 hodin se může vyskytnout přechodná horečka (nejvýše 41,1 °C).

Zvláštní omezení použití a zvláštní podmínky pro použití:

Osoba, která má v úmyslu vyrábět, dovážet, držet, prodávat, vydávat a používat tento veterinární léčivý přípravek se musí na prvním místě informovat u příslušného úřadu členského státu o aktuálních vakcinačních postupech, protože tyto aktivity mohou být v členském státě zakázány na celém území nebo jeho části v souladu s národní legislativou.

Hlavní inkompatibility:

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem.

7. Nežádoucí účinky

Prasata na výkrm:

Velmi časté (> 1 zvíře / 10 ošetřených zvířat):	Zvýšená teplota (< 2.1 °C, ustupující do 24 hodin) Otok v místě injekčního podání (o průměru 2-5 cm; po dobu 7 až 10 dnů)
Méně časté (1 až 10 zvířat / 1 000 ošetřených zvířat):	Erytém (během prvních 24 hodin). Hypersenzitivní reakce: zvracení, ztráta koordinace, letargie a namáhavé dýchání (většina zvířat se zotaví do 24 hodin).

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti přípravku. Jestliže zaznamenáte jakékoliv nežádoucí účinky, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, obraťte se prosím nejprve na svého veterinárního lékaře. Nežádoucí účinky můžete hlásit také držiteli rozhodnutí o registraci s využitím kontaktních údajů uvedených na konci této příbalové informace nebo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků: {údaje o národním systému}.

8. Dávkování pro každý druh, cesty a způsob podání

Intramuskulární podání, do krku za uchem.

Vakcinační schéma s jednou dávkou:

Jedna dávka 2 ml u prasat od 3 týdnů věku.

Vakcinační schéma s rozdělenou dávkou:

Dvě injekce po 1 ml u prasat od 3 dnů věku v intervalu přibližně 3 týdnů.

9. Informace o správném podávání

Při volbě dávkovacího režimu, včetně věku vakcinace, je třeba zohlednit podmínky na farmě. V situacích, kdy se očekává, že hladina mateřských protilátek proti PCV2 bude středně vysoká nebo velmi vysoká, se doporučuje použít vakcinační schéma s rozdělenou dávkou nebo oddálit věk vakcinace.

Dobře protřepejte před podáním a občas v průběhu vakcinace.

Doporučuje se používat vícedávkovou stříkačku nebo bezjehelný aplikátor pro intramuskulární injekce. Vždy používejte vakcinační přístroje v souladu s doporučeními výrobce. Pro bezjehelné podání použijte bezjehelný aplikátor vhodný pro podávání intramuskulárních injekcí o objemu 2 ml prasatům od 3 týdnů věku. Dodržujte pokyny výrobce týkající se tlaku potřebného k dodání požadovaného objemu dávky, manipulace a čištění. Dodržujte veškerá omezení stanovená výrobcem zařízení týkající se věku nebo živé hmotnosti zvířat.

Vakcína musí být podána asepticky. Během skladování se může objevit menší černá usazenina a emulze se může rozdělit na dvě rozdílné fáze. Po protřepání černá usazenina zmizí a emulze bude znovu homogenní.

10. Ochranné lhůty

Bez ochranných lhůt.

11. Zvláštní opatření pro uchovávání

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Uchovávejte a přepravujte chlazené (2 °C – 8 °C).

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce a lahvičce po Exp.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: spotřebujte ihned.

12. Zvláštní opatření pro likvidaci

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a národními systémy sběru, které jsou platné pro příslušný veterinární léčivý přípravek.

Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí.

13. Klasifikace veterinárních léčivých přípravků

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14. Registrační čísla a velikosti balení

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

Papírová krabička obsahující 1 injekční lahvičku (HDPE) s 50 ml, 100 ml nebo 250 ml.

Papírová krabička obsahující 10 injekčních lahviček (HDPE) s 50 ml nebo 100 ml.

Papírová krabička obsahující 4 injekční lahvičky (HDPE) po 250 ml.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

15. Datum poslední revize příbalové informace

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktní údaje

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce odpovědný za uvolnění šarže a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:

Zoetis Belgium

Rue Laid Burniat 1

1348 Louvain-La-Neuve

BELGIE

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

Tηλ: +30 210 6791900
infoqr@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

Tηλ: +30 210 6791900
infoqr@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. Další informace

Vakcína obsahuje inaktivovaný rekombinantní chimérický prasečí cirkovirus typu 1 exprimující ORF2 protein prasečího cirkoviru typu 2a a inaktivovaný rekombinantní chimérický prasečí cirkovirus typu 1 exprimující ORF2 protein prasečího cirkoviru typu 2b. Vakcína stimuluje aktivní imunitu proti několika genotypům PCV2 u prasat.