

**VEDLEGG I**  
**PREPARATOMTALE**

## 1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Suvaxyn Circo+MH RTU injeksjonsvæske, emulsjon til gris

## 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver 2 ml dose inneholder:

### Virkestoffer:

Inaktivert rekombinant kimært porcint circovirus type 1 inneholdende porcint circovirus type 2 ORF2-protein 2,3 – 12,4 RP\*

Inaktivert *Mycoplasma hyopneumoniae*, stamme P-5722-3 1,5 – 3,8 RP\*

\*Relativ styrkeenhet bestemt ved ELISA antigenkvantifisering (*in vitro* styrketest) sammenlignet med en referansevaksine.

### Adjuvans:

MetaStim som inneholder:

Squalan 0,4 % (v/v)  
Poloksamer 401 0,2 % (v/v)  
Polysorbat 80 0,032 % (v/v)

### Hjelpestoffer:

| Kvalitativt innhold av hjelpestoffer og andre bestanddeler | Kvantitativt innhold dersom denne informasjonen er avgjørende for riktig administrasjon av preparatet |
|--|---|
| Tiomersal  | 0,2 mg  |
| Kaliumdihydrogenfosfat, vannfritt                          |   |
| Natriumklorid  |   |
| Kaliumklorid   |   |
| Dinatriumfosfat, vannfritt                                 |   |
| Dinatriumhydrogenfosfat heptahydrat                        |   |
| Dinatriumtetraborat dekahydrat                             |   |
| Tetranatrium EDTA  |   |
| Vann til injeksjonsvæsker                                  |   |

Hvit homogen emulsjon.

Ved oppbevaring kan det oppstå litt svart utfelling og emulsjonen kan separeres i to forskjellige faser. Ved risting forsvinner den svarte utfellingen, og emulsjonen blir homogen igjen.

## 3. KLINISK INFORMASJON

### 3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Gris (som skal til slakt).

### 3.2 Indikasjoner for bruk hos hver målart

Til aktiv immunisering av gris fra 3 ukers alder mot porcint circovirus type 2 (PCV2) for å redusere

virusmengde i blod og lymfevev samt fekal utskillelse forårsaket av PCV2-infeksjon. Til aktiv immunisering av gris fra 3 ukers alder mot *Mycoplasma hyopneumoniae* for å redusere lungelesjoner forårsaket av infeksjon med *M. hyopneumoniae*.

Immunitet er vist fra: 3 uker.  
Varighet av immunitet: 23 uker.

### 3.3 Kontraindikasjoner

Ingen.

### 3.4 Særlige advarsler

Vaksiner kun friske dyr.

### 3.5 Særlige forholdsregler for bruk

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Ved utilsiktet selvinjeksjon, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

### 3.6 Bivirkninger

Gris (slaktegris):

|  |  |
|--|--|
| Svært vanlige<br>(> 1 dyr / 10 behandlede dyr):                                      | Økning i kroppstemperatur <sup>1</sup><br>Inflammatorisk respons på injeksjonsstedet <sup>2</sup><br>Smerte på injeksjonsstedet <sup>3</sup> , rødhet på injeksjonsstedet <sup>3</sup> ,<br>hevelse på injeksjonsstedet <sup>3</sup> |
| Mindre vanlige<br>(1 til 10 dyr / 1 000 behandlede dyr):                             | Overfølsomhetsreaksjoner (som depresjon, diaré eller oppkast) <sup>4</sup>   |
| Svært sjeldne<br>(< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr,<br>inkludert isolerte rapporter): | Anafylaksi <sup>5</sup>  |

<sup>1</sup>Forbigående de første 24 timene etter vaksinerings. I gjennomsnitt 1 °C, men kan overstige 2 °C hos enkelte griser. Dette opphører spontant innen 48 timer uten behandling.

<sup>2</sup>En post-mortem-undersøkelse av injeksjonsstedet gjennomført 4 uker etter tilførsel av en gjentatt enkeltdose av vaksinen, viste en lett inflammatorisk respons manifestert.

<sup>3</sup>Området med lokale vevsreaksjoner er vanligvis mindre enn 2 cm i diameter og kan vare i opptil 2 dager.

<sup>4</sup>Opphører vanligvis uten behandling

<sup>5</sup>Dersom slike reaksjoner oppstår anbefales relevant behandling.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det tillater kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Rapporter skal sendes, fortrinnsvis via veterinær, til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten eller den nasjonale legemiddelmyndigheten via det nasjonale rapporteringssystemet. Se pakningsvedlegget for respektive kontaktinformasjon.

### 3.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Preparatets sikkerhet ved bruk under drektighet eller diegiving er ikke klarlagt.

#### Direktighet og diegiving:

Skal ikke brukes under direktighet eller diegiving.

#### Fertilitet:

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet av denne vaksinen hos avlsrâner. Skal ikke brukes til avlsrâner.

### **3.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon**

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre preparater. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre preparater.

### **3.9 Administrasjonsvei(er) og dosering**

Intramuskulær bruk.

Gi én dose på 2 ml til gris i nakken bak øret.

#### Vaksineringsplan:

En injeksjon fra 3 ukers alder.

Ristes godt før tilførsel og av og til under vaksineringsprosessen.

Bruk av flerdosesprøyte anbefales. Bruk vaksineringsutstyr i samsvar med tilvirkers instruksjoner.

Vaksinen skal tilføres aseptisk. Ved oppbevaring kan det oppstå litt svart utfelling og emulsjonen kan separeres i to forskjellige faser. Ved risting forsvinner den svarte utfellingen, og emulsjonen blir homogen igjen.

### **3.10 Symptomer på overdosering (og når relevant, nødprosedyrer og antidoter)**

Forbigående økning i kroppstemperatur (i gjennomsnitt 0,8 °C) ble observert 4 timer etter tilførsel av 2 ganger overdosering. Dette opphørte spontant innen 24 timer uten behandling.

Lokale vevsreaksjoner i form av hevelse (mindre enn 2 cm i diameter) på injeksjonsstedet er vanlig observert og opphørte innen 2 dager.

### **3.11 Særlige restriksjoner for bruk og særlige vilkår for bruk, inkludert restriksjoner vedrørende bruk av antimikrobielle og antiparasittiske preparater for å begrense risikoen for utvikling av resistens**

Ikke relevant.

### **3.12 Tilbakeholdelsestider**

0 døgn.

## **4. IMMUNOLOGISK INFORMASJON**

### **4.1 ATCvet-kode: QI09AL08**

Vaksinen inneholder et inaktivert rekombinant kimært porcint circovirus type 1 inneholdende porcint circovirus type 2 ORF2-protein. Vaksinen inneholder også inaktivert *Mycoplasma hyopneumoniae*. Det skal stimulere aktiv immunitet mot PCV2 og *Mycoplasma hyopneumoniae* hos gris.

## **5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

### **5.1 Relevante uforlikeligheter**

Skal ikke blandes med andre preparater.

### **5.2 Holdbarhet**

Holdbarhet for preparatet i uåpnet salgspakning: 2 år.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: brukes umiddelbart.

### **5.3 Oppbevaringsbetingelser**

Oppbevares og transporteres nedkjølt (2 °C – 8 °C).

Skal ikke fryses.

Beskyttes mot lys.

### **5.4 Indre emballasje, type og sammensetning**

Hetteglass av høytetthetspolyetylen 50 ml, 100 ml og 250 ml (25, 50 og 125 doser), med klorbutylelastomerpropp forseglet med aluminiumshette.

Eske med 1 hetteglass 50 ml (25 doser), 100 ml (50 doser) eller 250 ml (125 doser).

Eske med 10 hetteglass 50 ml (25 doser) eller 100 ml (50 doser).

Eske med 4 hetteglass 250 ml (125 doser).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

### **5.5 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater**

Preparatet skal ikke avhendes via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og med nasjonale innsamlingsystemer som er egnet for det aktuelle preparatet.

## **6. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Zoetis Belgium

## **7. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)**

EU/2/15/190/001-006.

## **8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 06/11/2015.

## **9. DATO FOR SISTE OPPDATERING AV PREPARATOMTALEN**

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

## **10. RESEPTSTATUS**

Preparat underlagt reseptplikt.

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **VEDLEGG II**

### **ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Ingen.

**VEDLEGG III**  
**MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG**



## **A. MERKING**

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJEN****ESKE****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Suvaxyn Circo+MH RTU injeksjonsvæske, emulsjon

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER**

Hver 2 ml dose inneholder:

Inaktivert rekombinant kimært porcint circovirus type 1 inneholdende porcint

circovirus type 2 ORF2-protein

2,3-12,4 RP

Inaktivert *Mycoplasma hyopneumoniae* stamme P-5722-3

1,5-3,8 RP

**3. PAKNINGSTØRRELSE**

1 x 50 ml (25 doser)

1 x 100 ml (50 doser)

1 x 250 ml (125 doser)

10 x 50 ml (25 doser)

10 x 100 ml (50 doser)

4 x 250 ml (125 doser)

**4. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)**

Gris (som skal til slakt).

**5. INDIKASJONER****6. TILFØRSELSVEIER**

Intramuskulær bruk.

**7. TILBAKEHOLDESESTIDER**

Tilbakeholdelsestid: 0 døgn.

**8. UTLØPSDATO**

Exp. {mm/yyyy}

Etter anbrudd brukes umiddelbart.

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares og transporteres nedkjølt.  
Skal ikke fryses.  
Beskyttes mot lys.

**10. TEKSTEN “LES PAKNINGSVEDLEGGET FØR BRUK”**

Les pakningsvedlegget før bruk.

**11. TEKSTEN “TIL DYR”**

Til dyr.

**12. TEKSTEN “OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN”**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**13. NAVN PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Zoetis Belgium

**14. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)**

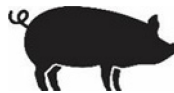
EU/2/15/190/001 (1 x 50 ml)  
EU/2/15/190/002 (1 x 100 ml)  
EU/2/15/190/003 (1 x 250 ml)  
EU/2/15/190/004 (10 x 50 ml)  
EU/2/15/190/005 (10 x 100 ml)  
EU/2/15/190/006 (4 x 250 ml)

**15. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot {nummer}

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN INDRE EMBALLASJEN****HDPE-HETTEGLASS (125 DOSER)****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Suvaxyn Circo+MH RTU injeksjonsvæske, emulsjon

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER**

Hver 2 ml dose inneholder:

Inaktivert rekombinant kimært PCV type 1 inneholdende PCV type 2 ORF2-protein

2,3-12,4 RP

Inaktivert *Mycoplasma hyopneumoniae* stamme P-5722-3

1,5-3,8 RP

**3. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)**

Gris (som skal til slakt).

**4. TILFØRSELSVEIER**

i.m.

Les pakningsvedlegget før bruk.

**5. TILBAKEHOLDESESTIDER**

Tilbakeholdelsestid: 0 døgn.

**6. UTLØPSDATO**

Exp. {mm/yyyy}

Etter anbrudd brukes umiddelbart.

**7. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares og transporteres nedkjølt.

Skal ikke fryses.

Beskyttes mot lys.

**8. NAVN PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Zoetis Belgium

**9. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot {nummer}

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE  
EMBALLASJER**

**HDPE-HETTEGLASS (25 ELLER 50 DOSER)**

**1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Suvaxyn Circo+MH RTU



**2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE**

|   |             |
|---|-------------|
| Inaktivert rekombinant kimært PCV type 1 inneholdende PCV type 2 ORF2-<br>protein | 2,3-12,4 RP |
| Inaktivert <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> stamme P-5722-3                        | 1,5-3,8 RP  |

**3. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot {nummer}

**4. UTLØPSDATO**

Exp. {mm/yyyy}  
Etter anbrudd, brukes umiddelbart.

## **B. PAKNINGSVEDLEGG**

## PAKNINGSVEDLEGG

### 1. Veterinærpreparatets navn

Suvaxyn Circo+MH RTU injeksjonsvæske, emulsjon til gris

### 2. Innholdsstoffer

Hver 2 ml dose inneholder:

#### Virkestoffer:

Inaktivert rekombinant kimært porcint circovirus type 1 inneholdende porcint 2,3 – 12,4 RP\*  
circovirus type 2 ORF2-protein

Inaktivert *Mycoplasma hyopneumoniae*, stamme P-5722-3 1,5 – 3,8 RP\*

\*Relativ styrkeenhet bestemt ved ELISA antigenkvantifisering (*in vitro* styrketest) sammenlignet med en referansevaksine.

#### Adjuvanter:

MetaStim som inneholder:

|                |               |
|----------------|---------------|
| Squalan        | 0,4 % (v/v)   |
| Poloksamer 401 | 0,2 % (v/v)   |
| Polysorbat 80  | 0,032 % (v/v) |

#### Hjelpestoff:

|           |        |
|-----------|--------|
| Tiomersal | 0,2 mg |
|-----------|--------|

Hvit homogen emulsjon.

Det kan oppstå litt svart utfelling og emulsjonen kan separeres i to forskjellige faser ved oppbevaring. Ved risting forsvinner den svarte utfellingen, og emulsjonen blir homogen igjen.

### 3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Gris (som skal til slakt).

### 4. Indikasjoner for bruk

Til aktiv immunisering av gris fra 3 ukers alder mot porcint circovirus type 2 (PCV2) for å redusere virusmengde i blod og lymfevev samt fekal utskillelse forårsaket av PCV2-infeksjon. Til aktiv immunisering av gris fra 3 ukers alder mot *Mycoplasma hyopneumoniae* for å redusere lungelesjoner forårsaket av infeksjon med *M. hyopneumoniae*.

Immunitet er vist fra: 3 uker.

Varighet av immunitet: 23 uker.

### 5. Kontraindikasjoner

Ingen.



## 6. Særlige advarsler

### Særlige advarsler:

Vaksiner kun friske dyr.

### Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Ved utilsiktet selvinjeksjon, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

### Drektighet og diegiving:

Veterinærpreparatets sikkerhet ved bruk under drektighet eller diegiving er ikke klarlagt.

Skal ikke brukes under drektighet eller diegiving.

### Fertilitet:

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet av denne vaksinen hos avlsråner. Skal ikke brukes til avlsråner.

### Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre veterinærpreparater. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre veterinærpreparater.

### Overdosering:

Forbigående kroppstemperaturøkning (i gjennomsnitt 0,8 °C) ble observert 4 timer etter tilførsel av 2 ganger overdosering. Dette opphørte spontant innen 24 timer uten behandling.

Lokale vevsreaksjoner i form av hevelse (mindre enn 2 cm i diameter) på injeksjonsstedet er vanlig observert og opphørte innen 2 dager.

### Relevante uforlikeligheter:

Skal ikke blandes med andre veterinærpreparater.

## 7. Bivirkninger

Gris (slaktegris):

|  |  |
|--|--|
| Svært vanlige<br>(> 1 dyr / 10 behandlede dyr):                                      | Økning i kroppstemperatur <sup>1</sup><br>Inflammatorisk respons på injeksjonsstedet <sup>2</sup><br>Smerte på injeksjonsstedet <sup>3</sup> , rødhet på injeksjonsstedet <sup>3</sup> ,<br>hevelse på injeksjonsstedet <sup>3</sup> |
| Mindre vanlige<br>(1 til 10 dyr / 1 000 behandlede dyr):                             | Overfølsomhetsreaksjoner (som depresjon, diaré eller oppkast) <sup>4</sup>   |
| Svært sjeldne<br>(< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr,<br>inkludert isolerte rapporter): | Anafylaksi <sup>5</sup>  |

<sup>1</sup>Forbigående de første 24 timene etter vaksinerings. I gjennomsnitt 1 °C, men kan overstige 2 °C hos enkelte griser. Dette opphører spontant innen 48 timer uten behandling.

<sup>2</sup>En post-mortem-undersøkelse av injeksjonsstedet gjennomført 4 uker etter tilførsel av en gjentatt enkelt-dose av vaksinen, viste en lett inflammatorisk respons manifestert.

<sup>3</sup>Området med lokale vevsreaksjoner er vanligvis mindre enn 2 cm i diameter og kan vare i opptil 2 dager.

<sup>4</sup>Opphører vanligvis uten behandling

<sup>5</sup>Dersom slike reaksjoner oppstår anbefales relevant behandling.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første omgang, din

veterinær for rapportering av bivirkningen. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt: {detaljer om det nasjonale systemet}.

## **8. Dosering for hver mållart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte**

Intramuskulær bruk.

En intramuskulær injeksjon i nakken bak øret av én dose (2 ml) til gris fra 3 ukers alder.

## **9. Opplysninger om korrekt bruk**

Ristes godt før tilførsel og av og til under vaksineringsprosessen. Vaksinene skal tilføres aseptisk.

Bruk av flerdosesprøyte anbefales. Bruk vaksineringsutstyr i samsvar med tilvirkers instruksjoner.

Det kan oppstå litt svart utfelling og emulsjonen kan separeres i to forskjellige faser ved oppbevaring. Ved risting forsvinner den svarte utfellingen, og emulsjonen blir homogen igjen.

## **10. Tilbakeholdelsestider**

0 døgn.

## **11. Oppbevaringsbetingelser**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares og transporteres nedkjølt (2 °C – 8 °C).

Skal ikke fryses.

Beskyttes mot lys.

Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på esken og hetteglasset etter Exp. Utløpsdatoen henviser til den siste dagen i den måneden.

Holdbarhet etter anbrudd av beholder: brukes umiddelbart.

## **12. Avfallshåndtering**

Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingsystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.

Spør veterinæren hvordan du skal kvitte deg med preparater som ikke lenger er nødvendig.

## **13. Reseptstatus**

Preparat underlagt reseptplikt.

## **14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser**

EU/2/15/190/001-006.

Eske med 1 hetteglass 50 ml (25 doser), 100 ml (50 doser) eller 250 ml (125 doser).  
Eske med 10 hetteglass 50 ml (25 doser) eller 100 ml (50 doser).  
Eske med 4 hetteglass 250 ml (125 doser).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

#### **15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget**

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Kontaktinformasjon**

Innehaver av markedsføringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

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

Lokale representanter og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

##### **België/Belgique/Belgien**

Zoetis Belgium  
Mercuriusstraat 20  
BE-1930 Zaventem  
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189

##### **Lietuva**

Zoetis Belgium  
Mercuriusstraat 20  
1930 Zaventem  
Belgija  
Tel: +370 610 05088

##### **Република България**

Zoetis Belgium  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-La-Neuve  
Белгия  
Тел: +359 888 51 30 30

##### **Luxembourg/Luxemburg**

Zoetis Belgium  
Mercuriusstraat 20  
1930 Zaventem  
Belsch  
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11

##### **Česká republika**

Zoetis Česká republika, s.r.o.  
náměstí 14. října 642/17  
CZ 150 00 Praha  
Tel: +420 257 101 111

##### **Magyarország**

Zoetis Hungary Kft.  
Csörsz u. 41.  
HU-1124 Budapest  
Tel.: +36 1 224 5200

##### **Danmark**

Zoetis Animal Health ApS  
Øster Alle 48  
DK-2100 København  
Tlf: +45 70 20 73 05  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

##### **Malta**

Agrimed Limited  
Mdina Road, Zebbug ZBG 9016,  
MT  
Tel: +356 21 465 797

**Deutschland**

Zoetis Deutschland GmbH  
Schellingstr. 1  
DE-10785 Berlin  
Tel: +49 30 2020 0049  
[tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com](mailto:tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com)

**Eesti**

Zoetis Belgium  
Mercuriusstraat 20  
1930 Zaventem  
Belgia  
Tel: +370 610 05088

**Ελλάδα**

Zoetis Hellas S.A.  
Φραγκοκκλησιάς 7, Μαρούσι  
EL-15125 Αττική  
Τηλ: +30 210 6791900

**España**

Zoetis Spain, S.L.  
Parque Empresarial Vía Norte Edificio nº1,  
c/ Quintanavides nº13  
ES-28050 Madrid  
Tel: +34 91 4191900

**France**

Zoetis France  
10 rue Raymond David  
FR-92240 Malakoff  
Tél: +33 (0)800 73 00 65

**Hrvatska**

Zoetis B.V.  
Podružnica Zagreb za promidžbu  
Petra Hektorovića 2  
HR-10000 Zagreb  
Tel: +385 1 6441 462

**Ireland**

Zoetis Belgium S.A. (Irish Branch)  
2nd Floor, Building 10,  
Cherrywood Business Park,  
Loughlinstown,  
Co. Dublin,  
IE – Dublin D18 T3Y1  
Tel: +353 (0) 1 256 9800

**Nederland**

Zoetis B.V.  
Rivium Westlaan 74  
NL-2909 LD Capelle aan den IJssel  
Tel: +31 (0)10 714 0900

**Norge**

Zoetis Animal Health ApS  
Øster Alle 48  
DK-2100 København  
Danmark  
Tlf: +47 23 29 86 80  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**Österreich**

Zoetis Österreich GmbH  
Floridsdorfer Hauptstr. 1  
AT-1210 Wien  
Tel: +43 (0)1 2701100 100

**Polska**

Zoetis Polska Sp. z o.o.  
ul. Postępu 17B  
PL - 02-676 Warszawa  
Tel.: +48 22 2234800

**Portugal**

Zoetis Portugal Lda.  
Lagoas Park, Edifício 10  
PT-2740-271 Porto Salvo  
Tel: +351 21 042 72 00

**România**

Zoetis România S.R.L.  
Expo Business Park, 54A Aviator Popișteanu,  
Clădirea 2, Etaj 1-3, Sector 1,  
București, 012095 - RO  
Tel: +40785019479

**Slovenija**

Zoetis B.V.  
Podružnica Zagreb za promidžbu  
Petra Hektorovića 2,  
10000 Zagreb,  
Hrvaška  
Tel: +385 1 6441 462

**Ísland**

Zoetis Animal Health ApS  
Øster Alle 48  
DK-2100 København  
Danmörku  
Sími: +45 70 20 73 05  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**Italia**

Zoetis Italia S.r.l.  
Via Andrea Doria 41M,  
IT-00192 Roma  
Tel: +39 06 3366 8111

**Κύπρος**

Zoetis Hellas S.A.  
Φραγκοκκλησιάς 7, Μαρούσι  
15125, Αττική  
Ελλάδα  
Τηλ: +30 210 6791900

**Latvija**

Zoetis Belgium  
Mercuriusstraat 20  
1930 Zaventem  
Belgija  
Tel: +370 610 05088

**Slovenská republika**

Zoetis Česká republika, s.r.o.  
náměstí 14. října 642/17  
150 00 Praha  
Česká republika  
Tel: +420 257 101 111

**Suomi/Finland**

Zoetis Finland Oy  
Bulevardi 21 / SPACES  
FI-00180 Helsinki/Helsingfors  
Suomi/Finland  
Puh/Tel: +358 10 336 7000  
[laaketurva@zoetis.com](mailto:laaketurva@zoetis.com)

**Sverige**

Zoetis Animal Health ApS  
Øster Alle 48  
DK-2100 Köpenhamn  
Danmark  
Tel: +46 (0) 76 760 0677  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Zoetis Belgium S.A. (Irish Branch)  
2nd Floor, Building 10,  
Cherrywood Business Park,  
Loughlinstown,  
Co. Dublin,  
IE – Dublin D18 T3Y1  
Tel: +353 (0) 1 256 9800

**17. Ytterligere informasjon**

Vaksinen inneholder et inaktivert rekombinant kimært porcint circovirus type 1 inneholdende porcint circovirus type 2 ORF2-protein og inaktivert *Mycoplasma hyopneumoniae*. Det skal stimulere aktiv immunitet mot PCV2 og *Mycoplasma hyopneumoniae* hos gris.