

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Cirbloc M Hyo emulsija injekcijām cūkām

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra 2 ml deva satur:

Aktīvās vielas:

<i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> , celms 2940, inaktivētas	min. 184 AU*
Cūku 2.d tipa cirkovīruss, ORF2 kapsīda proteīns	min. 19,6 mcg

*AU: Antigēnu vienības, kas noteiktas ar potences testu (ELISA)

Adjuvants:

Vazelīnēļļa, gaišā 277 µl

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
Sorbitāna trioleāts
Polisorbāts 80
Kālija hlorīds
Nātrijs hidrogēnfosfāta dihidrāts
Kālija dihidrogēnfosfāts
Ūdens injekcijām

Gandrīz balta emulsija.

Var rasties pelēcīgas nogulsnes un emulsija var sadalīties divās atsevišķās frakcijās. Saskalinot emulsiju, tā kļūst atkal viendabīga.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Cūkas (nobarojamās).

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Cūku aktīvai imunizācijai, lai mazinātu:

- virēmiju, vīrusa daudzumu plaušās un limfātiskajos audos, kā arī vīrusa izdalīšanās risku, ko izraisa 2.tipa cūku cirkovīrusa (PCV2) infekcija,
- plaušu bojājumu smaguma pakāpi, ko izraisa *Mycoplasma hyopneumoniae*,
- ķermeņa svara zudumu.

Imunitātes iestāšanās:

PCV2: 2 nedēļas pēc vakcinācijas.

M. hyopneumoniae: 3 nedēļas pēc vakcinācijas.

Imunitātes ilgums:
PCV2: 23 nedēļas pēc vakcinācijas.
M. hyopneumoniae: 23 nedēļas pēc vakcinācijas.

3.3. Kontrindikācijas

Nav.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.
Saimniecībās, kurās sīvēnmāšu un jauncūku vakcinācija pret PCV2 un *M. hyopneumoniae* tiek veikta to vēlīnās grūsnības laikā un ir sagaidāms augsts no mātes iegūto antivielu (MDA) līmenis, šīs vakcīnas lietošana var tikt aizkavēta.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Nav piemērojami.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Lietotājam:

Šīs veterinārās zāles satur minerāleļļu. Pēc nejaušas injicēšanas/pašinjicēšanas var rasties pietūkums un stipras sāpes, īpaši, ja šīs veterinārās zāles injicētas pirkstā vai locītavā, un retos gadījumos, ja nav sniegta atbilstoša medicīniskā palīdzība, persona var zaudēt skarto pirkstu. Ja Jums ir nejauši injicētas šīs veterinārās zāles, pat ļoti mazā daudzumā, nekavējoties vērsieties pēc medicīniskās palīdzības, ņemot līdzi šo veterināro zāļu lietošanas instrukciju. Ja pēc ārsta pārbaudes sāpes nepāriet ilgāk kā 12 stundu laikā, vērsieties pie ārsta atkārtoti.

Ārstam:

Šīs veterinārās zāles satur minerāleļļu. Pat ja ir nejauši injicēts neliels šo veterināro zāļu daudzums, var veidoties stiprs pietūkums, kā rezultātā, piemēram, var rasties išēmiskā nekroze vai pat tikt zaudēts pirksts. Nepieciešama prasmīga, TŪLĪTĒJA ķirurģiska iejaukšanās, un var būt nepieciešama savlaicīga injekcijas vietas uzgriešana un skalošana, īpaši, ja skarts pirksta mīkstums vai cīpsla.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Cūkas (nobarojamās):

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam/10 ārstētajiem dzīvniekiem):	Pietūkums injekcijas vietā ¹ Paaugstināta temperatūra ² Letarģija ²
---	--

¹ Ievadot ar daudzdevu injekciju ierīci, var rasties pietūkums no 0,2 cm līdz 2 cm diametrā, kas pāriet deviņu dienu laikā.

² Letarģija un ķermeņa temperatūras paaugstināšanās var rasties četras stundas pēc vakcinācijas, maksimāli 1,7 °C individuālā līmenī un vidēji 0,5–0,78 °C, kas normalizējas nākamajā dienā.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam, vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

3.9. Lietošanas veids un devas

Intramuskulārai lietošanai.

Injicēt cūkām kakla apvidū.

Ievadīt vienu 2 ml devu cūkām no 3 nedēļu vecuma.

Pirms vakcīnas lietošanas ļaut tai sasilt līdz istabas temperatūrai (15°C – 25°C).

Pirms lietošanas rūpīgi saskalināt.

Vakcīnu ievadīt aseptiski.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Dati nav pieejami.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Nulle dienas.

4. IMUNOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATŪvet kods: QI09AL08.

Vakcīna stimulē aktīvās imunitātes veidošanos cūkām pret 2. tipa cūku cirkovīrusu un *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Rekombinantais cūku cirkovīrusa 2. d tipa antigēns (ORF2 kapsīda proteīns) automātiski apvienojas vīrusiem līdzīgās daļiņās (VLD).

Vakcīna spēj uzlabot ķermeņa masas pieaugumu tajās saimniecībās, kur PCV2 infekcijas līmenis ir augsts un ilgs.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, nelietot šīs veterinārās zāles maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 2 gadi.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 10 stundas.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).

Nesasaldēt.

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā.

Sargāt no gaismas.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Zema blīvuma polietilēna (ZBPE) pudeles pa 50 ml, 100 ml, 250 ml vai 500 ml, noslēgtas ar gumijas aizbāzni un aizvāktas ar alumīnija vāciņu.

Iepakojuma lielumi:

Kartona kastītē 1 pudele ar 50 ml (1 x 25 devas)

Kartona kastītē 10 pudeles ar 50 ml (10 x 25 devas)

Kartona kastītē 1 pudele ar 100 ml (1 x 50 devas)

Kartona kastītē 10 pudeles ar 100 ml (10 x 50 devas)

Kartona kastītē 48 pudeles ar 100 ml (48 x 50 devas)

Kartona kastītē 1 pudele ar 250 ml (1 x 125 devas)

Kartona kastītē 6 pudeles ar 250 ml (6 x 125 devas)

Kartona kastītē 1 pudele ar 500 ml (1 x 250 devas)

Kartona kastītē 6 pudeles ar 500 ml (6 x 250 devas)

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Ceva-Phylaxia Co. Ltd.

7. TIRDZniecības atļaujas numurs(-i)

EU/2/24/322/001-009

8. Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 24/10/2024

9. Veterināro zāļu apraksta pēdējās pārskatīšanas datums

MM/GGGG

10. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē.
(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II PIELIKUMS

CITI TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS NOSACĪJUMI UN PRASĪBAS

Nav.

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

KARTONA KASTĪTE

50 ml, 100 ml, 250 ml vai 500 ml

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Cirbloc M Hyo emulsija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Mycoplasma hyopneumoniae, celms 2940, inaktivētas
Cūku 2.d tipa cirkovīruss, ORF2 kapsīda proteīns

min. 184 AU
min. 19,6 mcg

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

1 x 50 ml
10 x 50 ml
1 x 100 ml
10 x 100 ml
48 x 100 ml
1 x 250 ml
6 x 250 ml
1 x 500 ml
6 x 500 ml

4. MĒRĶSUGAS

Cūkas (nobarojamās).

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Intramuskulārai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periods: Nulle dienas.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot 10 stundu laikā.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.
Nesasaldēt.
Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā.

Sargāt no gaismas.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Ceva-Phylaxia Co. Ltd.

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI

EU/2/24/322/001	1 x 50 ml
EU/2/24/322/002	10 x 50 ml
EU/2/24/322/003	1 x 100 ml
EU/2/24/322/004	10 x 100 ml
EU/2/24/322/005	48 x 100 ml
EU/2/24/322/006	1 x 250 ml
EU/2/24/322/007	6 x 250 ml
EU/2/24/322/008	1 x 500 ml
EU/2/24/322/009	6 x 500 ml

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

100 ml, 250 ml vai 500 ml pudele

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Cirbloc M Hyo emulsija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Mycoplasma hyopneumoniae, celms 2940, inaktivētas
Cūku 2.d tipa cirkovīruss, ORF2 kapsīda proteīns

min. 184 AU
min. 19,6 mcg

50 devas (100 ml)
125 devas (250 ml)
250 devas (500 ml)

3. MĒRĶSUGAS

Cūkas (nobarojamās).

4. LIETOŠANAS VEIDI

Intramuskulārai lietošanai.
Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

5. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periods: Nulles dienas.

6. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}
Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot 10 stundu laikā.

7. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.
Nesasaldēt.
Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā.

Sargāt no gaismas.

8. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Ceva-Phylaxia Co. Ltd.

9. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**Pudele 50 ml****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Cirbloc M Hyo emulsija injekcijām

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI*Mycoplasma hyopneumoniae*, celms 2940, inaktivētas
Cūku 2.d tipa cirkovīruss ,ORF2 kapsīda proteīnsmin. 184 AU
min. 19,6 mcg

25 devas (50 ml)

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot 10 stundu laikā.

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Cirbloc M Hyo emulsija injekcijām cūkām

2. Sastāvs

Katra 2 ml deva satur:

Aktīvās vielas:

<i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> , celms 2940, inaktivētas	min. 184 AU*
Cūku 2.d tipa cirkovīruss, ORF2 kapsīda proteīns	min. 19,6 mcg

*AU: Antigēnu vienības, kas noteiktas ar potences testu (ELISA)

Adjuvants:

Vazelīneļļa, gaišā	277 µl
--------------------	--------

Gandrīz balta emulsija. Var rasties pelēcīgas nogulsnes un emulsija var sadalīties divās atsevišķās frakcijās. Saskalinot emulsiju, tā kļūst atkal viendabīga.

3. Mērķsugas

Cūkas (nobarojamās).

4. Lietošanas indikācijas

Cūku aktīvai imunizācijai, lai mazinātu:

- virēmiju, vīrusa daudzumu plaušās un limfātiskajos audos, kā arī vīrusa izdalīšanās risku, ko izraisa 2.tipa cūku cirkovīrusa (PCV2) infekcija,
- plaušu bojājumu smaguma pakāpi, ko izraisa *Mycoplasma hyopneumoniae*,
- ķermeņa svara zudumu.

Imunitātes iestāšanās:

PCV2: 2 nedēļas pēc vakcinācijas.

M. hyopneumoniae: 3 nedēļas pēc vakcinācijas.

Imunitātes ilgums:

PCV2: 23 nedēļas pēc vakcinācijas.

M. hyopneumoniae: 23 nedēļas pēc vakcinācijas.

5. Kontrindikācijas

Nav.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

Saimniecībās, kurās sivēnmāšu un jauncūku vakcinācija pret PCV2 un *M. hyopneumoniae* tiek veikta to vēlīnās grūsnības laikā un ir sagaidāms augsts no mātes iegūto antivielu (MDA) līmenis, šīs vakcīnas lietošanu var aizkavēt.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Nav piemērojami.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Lietotājam:

Šīs veterinārās zāles satur minerāleļļu. Pēc nejaušas injicēšanas/pašinjicēšanas var rasties pietūkums un stipras sāpes, īpaši, ja šīs veterinārās zāles injicētas pirkstā vai locītavā, un retos gadījumos, ja nav sniegta atbilstoša medicīniskā palīdzība, persona var zaudēt skarto pirkstu. Ja Jums ir nejauši injicētas šīs veterinārās zāles, pat ļoti mazā daudzumā, nekavējoties vēršieties pēc medicīniskās palīdzības, ņemot līdzi šo veterināro zāļu lietošanas instrukciju. Ja pēc ārsta pārbaudes sāpes nepāriet ilgāk kā 12 stundu laikā, vēršieties pie ārsta atkārtoti.

Ārstam:

Šīs veterinārās zāles satur minerāleļļu. Pat ja ir nejauši injicēts neliels šo veterināro zāļu daudzums, var veidoties stiprs pietūkums, kā rezultātā, piemēram, var rasties išēmiskā nekroze vai pat tikt zaudēts pirksts. Nepieciešama prasmīga, TŪLĪTĒJA ķirurģiska iejaukšanās, un var būt nepieciešama savlaicīga injekcijas vietas uzgriešana un skalošana, īpaši, ja skarts pirksta mīkstums vai cīpsla.

Grūsnība un laktācija:

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

Būtiska nesaderība:

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, nelietot šīs veterinārās zāles maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

Pārdozēšana:

Dati nav pieejami.

7. Blakusparādības

Cūkas (nobarojamās):

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam/10 ārstētajiem dzīvniekiem):	Pietūkums injekcijas vietā ¹ Paaugstināta temperatūra ² Letargija ²
---	--

¹ Ievadot ar daudzdevu injekcijas ierīci, var rasties pietūkums no 0,2 cm līdz 2 cm diametrā, kas pāriet deviņu dienu laikā.

² Letargija un ķermeņa temperatūras paaugstināšanās var rasties četras stundas pēc vakcinācijas, maksimāli 1,7 °C individuālā līmenī un vidēji 0,5–0,78 °C, kas normalizējas nākamajā dienā.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu www.pvd.gov.lv.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Intramuskulārai lietošanai.

Injicēt cūkām kakla apvidū.

Ievadīt vienu 2 ml devu cūkām no 3 nedēļu vecuma.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Pirms vakcīnas lietošanas ļaut tai sasilt līdz istabas temperatūrai (15°C – 25°C).

Pirms lietošanas rūpīgi saskalināt.

Vakcīnu ievadīt aseptiski.

10. Ierobežojumu periods

Nulle dienas

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).

Nesasaldēt.

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā.

Sargāt no gaismas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā pēc Exp.

Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 10 stundas.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numurs(-i) un iepakojuma lielumi

Iepakojuma lielumi:

Kartona kastītē 1 pudele ar 50 ml (1 x 25 devas)

Kartona kastītē 10 pudeles ar 50 ml (10 x 25 devas)

Kartona kastītē 1 pudele ar 100 ml (1 x 50 devas)

Kartona kastītē 10 pudeles ar 100 ml (10 x 50 devas)

Kartona kastītē 48 pudeles ar 100 ml (48 x 50 devas)

Kartona kastītē 1 pudele ar 250 ml (1 x 125 devas)

Kartona kastītē 6 pudeles ar 250 ml (6 x 125 devas)

Kartona kastītē 1 pudele ar 500 ml (1 x 250 devas)

Kartona kastītē 6 pudeles ar 500 ml (6 x 250 devas)

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

MM/GGGG

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē.

(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs, un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Ceva-Phylaxia Co. Ltd.

1107 Budapest, Szállás u. 5.

Ungārija

Email: pharmacovigilance@ceva.com

Tel: +800 35 22 11 51

17. Cita informācija

Šīs veterinārās zāles stimulē aktīvās imunitātes veidošanos pret cūku 2. tipa cirkovīrusu un *Mycoplasma hyopneumoniae* cūkām.

Rekombinantais cūku cirkovīrusa 2. d tipa antigēns (ORF2 kapsīda proteīns) automātiski apvienojas vīrusiem līdzīgās daļiņās (VLD).

Vakcīna spēj samazināt ķermeņa masas pieauguma samazināšanos tajās saimniecībās, kurās PCV2 infekcijas līmenis ir augsts un ilgums ir ilgs.