

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CircoMax emulsie injectabilă pentru porci

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză de 2 ml conține:

Substanțe active:

Circovirus porcine recombinat chimeric inactivat tip 1 care conține proteina
cadre de citire deschise 2 (ORF2) de circovirus porcine tip 2a 1,5 – 4,9 PR*

Circovirus porcine recombinat chimeric inactivat tip 1 care conține proteina
ORF2 de circovirus porcine tip 2b 1,5 – 5,9 PR*

Adjuvant:

MetaStim care conține:

Scualan 0,4% (v/v)
Poloxamer 401 0,2% (v/v)
Polisorbat 80 0,032% (v/v)

*Unitatea relativă de potență determinată prin cuantificare antigenică ELISA (test de potență *in vitro*) comparativ cu un vaccin de referință.

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Fosfat de potasiu monobazic anhidru
Clorură de sodiu
Clorură de potasiu
Fosfat disodic anhidru
Fosfat de sodiu dibazic, heptahidrat
Tetraborat de di-sodiu decahidrat
EDTA tetrasodic
Apă pentru preparate injectabile

Emulsie alba omogenă.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Porci (pentru îngrășat).

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Imunizarea activă a porcilor împotriva circovirusului porcine de tip 2 pentru a reduce încărcătura virală din sânge și din țesuturile limfoide, eliminarea de virus în materiile fecale și leziunile din țesuturile limfoide asociate cu infecția cu PCV2. S-a demonstrat protecție împotriva circovirusului porcine de tip 2a, 2b și 2d.

Debutul imunității (ambele scheme de vaccinare): la 3 săptămâni după (ultima) vaccinare.
Durata imunității (ambele scheme de vaccinare): 23 de săptămâni după (ultima) vaccinare.

3.3 Contraindicații

Nu există.

3.4 Atenționări speciale

Vaccinați doar animalele sănătoase.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Nu sunt disponibile informații legate de siguranța utilizării acestui vaccin la vierii de reproducție. Nu se va utiliza la vierii de reproducție.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Nu este cazul.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Porci pentru îngrășat:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Temperatură crescută (< 2,1 °C, rezolvându-se în 24 de ore) Umflarea locului de injectare (între 2 – 5 cm în diametru; timp de 7 până la 10 zile) ^a
Mai puțin frecvente (1 până la 10 de animale / 1 000 de animale tratate):	Eritem (în primele 24 de ore) Reacții de hipersensibilitate: vărsături, lipsă de coordonare, letargie și respirație dificilă (majoritatea animalelor se recuperează în 24 de ore)

^a Într-un studiu de laborator, o examinare post-mortem a locului de injectare, efectuată la 2 săptămâni după administrarea repetată a unei doze unice de vaccin, a evidențiat foarte frecvent un ușor răspuns inflamator limfocitar-granulomatos.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Gestației și lactației:

Nu este cazul.

3.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu sunt disponibile informații despre siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat împreună cu orice alt produs medicinal veterinar. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

3.9 Căi de administrare și doze

Vaccinați porcii pe cale intramusculară, în gât, în spatele urechii.

Schema de vaccinare cu doză unică:

O doză unică de 2 ml la porci începând cu vârsta de 3 săptămâni.

Schema de vaccinare cu doză divizată:

Două injecții de câte 1 ml la porci de la vârsta de 3 zile cu un interval de aproximativ 3 săptămâni.

Alegerea regimului de dozare, inclusiv vârsta vaccinării, ar trebui să țină seama de circumstanțele fermei. În situațiile în care nivelul anticorpilor derivați materni împotriva PCV2 este de așteptat să fie moderat ridicat sau foarte ridicat, se recomandă utilizarea programului de vaccinare cu doză divizată sau întârzierea vârstei de vaccinare.

Agitați bine înainte de administrare și intermitent în timpul procesului de vaccinare.

Se recomandă utilizarea unei seringi multi-doză sau a unui dispozitiv fără ac pentru injecții intramusculare. În fiecare caz, utilizați dispozitivele de vaccinare conform instrucțiunilor producătorului. Pentru administrarea fără ace, utilizați un dispozitiv fără ace adecvat pentru administrarea injecțiilor intramusculare în doză de 2 ml la porci de la vârsta de 3 săptămâni. Urmăți instrucțiunile producătorului specifice presiunii necesare pentru a administra volumul de doză necesar și specifice proceselor de manipulare și curățare. Respectați orice restricție impusă de producătorul dispozitivului specifică vârstei animalelor sau limitelor de greutate corporală.

Vaccinul trebuie administrat în condiții aseptice.

În timpul depozitării, un ușor depozit negru poate apărea, iar emulsia se poate separa în două faze distincte.

După agitare, depozitul negru dispare și emulsia devine iar omogenă.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

În studiile de susținere a supradozării, au fost observate letargie și polipnee. Umflături tranzitorii ușoare la locul injectării pot apărea până la 1 zi. Febra tranzitorie (maxim 41,1 °C) poate apărea timp de până la 12 ore.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Orice persoană care intenționează să fabrice, importe, dețină, vândă, să elibereze și să utilizeze acest produs medicinal veterinar trebuie să consulte mai întâi autoritatea competentă în domeniu a Statului Membru respectiv referitor la politicile de vaccinare existente, deoarece aceste activități pot fi interzise într-un Stat Membru, pe întregul sau o parte a teritoriului său în conformitate cu legislația națională.

3.12 Perioade de așteptare

Zero zile.

4. INFORMAȚII IMUNOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QI09AA07

Vaccinul conține circovirus porcین recombinat chimeric inactivat tip 1 care exprimă proteina ORF2 de circovirus porcین tip 2a și circovirus porcین recombinat chimeric inactivat tip 1 care exprimă proteina ORF2 de circovirus porcین tip 2b. Vaccinul stimulează imunitatea activă împotriva mai multor genotipuri PCV2 la porci.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se utiliza imediat.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C - 8 °C).

A nu se congela.

A se proteja de lumină.

În timpul depozitării, un ușor depozit negru poate apărea, iar emulsia se poate separa în două faze distincte.

După agitare, depozitul negru dispare și emulsia devine iar omogenă.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din polietilenă de înaltă densitate, de 50 ml, de 100 ml și de 250 ml, cu dop din elastomer clorobutil, sigilate cu capsă din aluminiu.

Cutii din carton cu 1 flacon de 50 ml, 100 ml sau 250 ml.

Cutii din carton cu 10 flacoane de 50 ml sau 100 ml.

Cutii din carton cu 4 flacoane de 250 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/21/281/001 – 006

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 11/01/2022

**9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR
PRODUSULUI**

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în baza de date a Uniunii privind produsele: (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

.

ANEXA II

ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Nu există.

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**CUTIE DE CARTON****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

CircoMax emulsie injectabilă

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

2 ml conțin:

Circovirus porcین recombinat chimeric inactivat tip 1 care conține proteina ORF2 de circovirus porcین tip 2a (1,5 – 4,9 PR)

Circovirus porcین recombinat chimeric inactivat tip 1 care conține proteina ORF2 de circovirus porcین tip 2b (1,5 – 5,9 PR)

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

50 ml

100 ml

250 ml

10 x 50 ml

10 x 100 ml

4 x 250 ml

4. SPECII ȚINTĂ

Porci (pentru îngrășat)

**5. INDICAȚII****6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Utilizare intramusculară.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare: Zero zile.

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După desigilare a se utiliza imediat.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare.

A nu se congela.

A se proteja de lumină.

10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

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. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**FLACOANE PEÎD (250 ml)****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

CircoMax emulsie injectabilă

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

2 ml conțin:

PCV recombinat chimeric inactivat tip 1 care conține proteina ORF2 PCV tip 2a (1,5 – 4,9 PR).

PCV recombinat chimeric inactivat tip 1 care conține proteina ORF2 PCV tip 2b (1,5 – 5,9 PR).

3. SPECII ȚINTĂ

Porci (pentru îngrășat)

**4. CĂI DE ADMINISTRARE**

i.m.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

5. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare: Zero zile.

6. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După desigilare a se utiliza imediat.

7. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare.

A nu se congela.

A se proteja de lumină.

8. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium

9. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

FLACOANE PEÎD (50 ml sau 100 ml)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CircoMax



2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

PCV recombinat chimeric inactivat tip 1 care conține proteina ORF2 PCV tip 2a (1,5 – 4,9 PR) și proteina ORF2 PCV tip 2b (1,5 – 5,9 PR).

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După desigilare a se utiliza imediat.

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

CircoMax emulsie injectabilă pentru porci

2. Compoziție

Fiecare doză de 2 ml conține:

Substanțe active:

Circovirus porcین recombinat chimeric inactivat tip 1 care conține proteina cadre de citire deschise 2 (ORF2) de circovirus porcین tip 2a	1,5 – 4,9 PR*
---	---------------

Circovirus porcین recombinat chimeric inactivat tip 1 care conține proteina ORF2 de circovirus porcین tip 2b	1,5 – 5,9 PR*
--	---------------

Adjuvant:

MetaStim care conține:

Scualan	0,4% (v/v)
Poloxamer 401	0,2% (v/v)
Polisorbat 80	0,032% (v/v)

*Unitatea relativă de potență determinată prin cuantificare antigenică ELISA (test de potență *in vitro*) comparativ cu un vaccin de referință.

Emulsie alba omogenă.

3. Specii țintă

Porci (pentru îngrășat).

4. Indicații de utilizare

Imunizarea activă a porcilor împotriva circovirusului porcین de tip 2 pentru a reduce încărcătura virală din sânge și din țesuturile limfoide, eliminarea de virus în materiile fecale și leziunile din țesuturile limfoide asociate cu infecția cu PCV2. S-a demonstrat protecție împotriva circovirusului porcین de tip 2a, 2b și 2d.

Debutul imunității (ambele scheme de vaccinare): la 3 săptămâni după (ultima) vaccinare.

Durata imunității (ambele scheme de vaccinare): 23 de săptămâni după (ultima) vaccinare.

5. Contraindicații

Nu există.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Vaccinați doar animalele sănătoase.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Nu sunt disponibile informații legate de siguranța utilizării acestui vaccin la vierii de reproducție. Nu se va utiliza la vierii de reproducție.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Nu este cazul.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestație și lactație:

Nu este cazul.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu sunt disponibile informații despre siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat împreună cu orice alt produs medicinal veterinar. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

Supradozare:

În studiile de susținere a supradozării, au fost observate letargie și polipnee. Umflături tranzitorii ușoare la locul injectării pot apărea până la 1 zi. Febra tranzitorie (maxim 41,1 °C) poate apărea timp de până la 12 ore.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Orice persoană care intenționează să fabrice, importe, dețină, vândă, să elibereze și să utilizeze acest produs medicinal veterinar trebuie să consulte mai întâi autoritatea competentă în domeniu a Statului Membru respectiv referitor la politicile de vaccinare existente, deoarece aceste activități pot fi interzise într-un Stat Membru, pe întregul sau o parte a teritoriului său în conformitate cu legislația națională.

Incompatibilități majore:

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

7. Evenimente adverse

Porci pentru îngrășat:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Temperatură crescută (< 2,1 °C, rezolvându-se în 24 de ore) Umflarea locului de injectare (între 2 – 5 cm în diametru; timp de 7 până la 10 zile)
Mai puțin frecvente (1 până la 10 de animale / 1 000 de animale tratate):	Eritem (în primele 24 de ore) Reacții de hipersensibilitate: vărsături, lipsă de coordonare, letargie și respirație dificilă (majoritatea animalelor se recuperează în 24 de ore)

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: {detalii sistem național}.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Utilizare intramusculară, în gât, în spatele urechii.

Schema de vaccinare cu doză unică:

O doză unică de 2 ml la porci începând cu vârsta de 3 săptămâni.

Schema de vaccinare cu doză divizată:

Două injecții de câte 1 ml la porci de la vârsta de 3 zile cu un interval de aproximativ 3 săptămâni.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Alegerea regimului de dozare, inclusiv vârsta vaccinării, ar trebui să țină seama de circumstanțele fermei. În situațiile în care nivelul anticorpilor derivați materni împotriva PCV2 este de așteptat să fie moderat ridicat sau foarte ridicat, se recomandă utilizarea programului de vaccinare cu doză divizată sau întârzierea vârstei de vaccinare.

Agitați bine înainte de administrare și intermitent în timpul procesului de vaccinare.

Se recomandă utilizarea unei seringi multi-doză sau a unui dispozitiv fără ac pentru injecții intramusculare. În fiecare caz utilizați dispozitivele de vaccinare conform instrucțiunilor producătorului. Pentru administrarea fără ace, utilizați un dispozitiv fără ace adecvat pentru administrarea injecțiilor intramusculare în doză de 2 ml la porci de la vârsta de 3 săptămâni. Urmăriți instrucțiunile producătorului specifice presiunii necesare pentru a administra volumul de doză necesar și specifice proceselor de manipulare și curățare. Respectați orice restricție impusă de producătorul dispozitivului specifică vârstei animalelor sau limitelor de greutate corporală.

Vaccinul trebuie administrat în condiții aseptice. În timpul depozitării, un ușor depozit negru poate apărea, iar emulsia se poate separa în două faze distincte. După agitare, depozitul negru dispare și emulsia devine iar omogenă.

10. Perioade de așteptare

Zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C - 8 °C).

A nu se congela.

A se proteja de lumină.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe cutia de carton și flacon după Exp.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a recipientului: a se utiliza imediat.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile.

Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

EU/2/21/281/001 – 006

Cutii din carton cu 1 flacon (PEÎD) de 50 ml, 100 ml sau 250 ml.

Cutii din carton cu 10 flacoane (PEÎD) de 50 ml sau 100 ml.

Cutii din carton cu 4 flacoane (PEÎD) de 250 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

15. Data ultimei revizui a prospectului

Informații detaliate referitoare la acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în baza de date a Uniunii privind produsele: (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare, producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

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

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

Eesti

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

Ελλάδα

Τηλ: +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

Τηλ: +30 210 6791900
infoqr@zoetis.com

Latvija

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

Norge

Tlf: +47 23 29 86 80
adr.scandinavia@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. Alte informații

Vaccinul conține circovirus porcine recombinat chimeric inactivat tip 1 care exprimă proteina ORF2 de circovirus porcine tip 2a și circovirus porcine recombinat chimeric inactivat tip 1 care exprimă proteina ORF2 de circovirus porcine tip 2b. Vaccinul stimulează imunitatea activă împotriva mai multor genotipuri PCV2 la porci.