ANEXO I RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Suvaxyn Circo emulsão injetável para suínos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada dose de 2 ml contém:

Substância ativa:

Circovírus porcino quimérico recombinante inativado tipo 1, contendo a proteína ORF2 do circovírus porcino tipo 2

2,3 - 12,4 PR*

Adjuvante:

MetaStim contendo:

 $\begin{array}{ccc} Esqualano & 8 \; \mu l \; (0,4\% \; v/v) \\ Poloxamer \; 401 & 4 \; \mu l \; (0,2 \; \% \; v/v) \\ Polissorbato \; 80 & 0,64 \; \mu l \; (0,032\% \; v/v) \end{array}$

Excipientes:

Composição qualitativa dos excipientes e outros componentes	Composição quantitativa, se esta informação for essencial para a administração adequada do medicamento veterinário
Tiomersal	0,2 mg
Fosfato potássio monobásico anidro	
Cloreto de sódio	
Cloreto de potássio	
Fosfato dissódico anidro	
Fosfato sódio dibásico heptahidratado	
Tetraborato dissódico decahidratado	
EDTA tetrasódico	
Água para injetáveis	

Emulsão homogénea branca.

Durante o armazenamento pode aparecer um ligeiro depósito escuro e a emulsão pode separar-se em duas fases distintas. Após agitar o frasco, o depósito escuro desaparece e a emulsão fica novamente homogénea.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Suínos (de engorda).

^{*} Unidades de potência relativa determinada por quantificação antigénica por ELISA (teste de potência *in vitro*) comparada com uma vacina de referência.

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Para a imunização ativa de suínos a partir das 3 semanas de idade contra o circovírus porcino tipo 2 (PCV2) para reduzir a carga viral no sangue e nos tecidos linfoides, e a excreção fecal causada pela infeção por PCV2.

Início da imunidade: 3 semanas. Duração da imunidade: 23 semanas.

3.3 Contraindicações

Não existentes.

3.4 Advertências especiais

Vacinar apenas animais saudáveis.

3.5 Precauções especiais de utilização

<u>Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:</u> Não aplicável.

<u>Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:</u> Em caso de autoinjeção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

<u>Precauções especiais para a proteção do ambiente</u>: Não aplicável.

2.6 F 4 I

3.6 Eventos adversos

Muito frequentes	Temperatura elevada ¹
(>1 animal / 10 animais tratados):	Inflamação no local de injeção ² ,
	Dor no local de injeção ³ , rubor no local de injeção ³ , tumefação
	no local de injeção ³
Pouco frequentes	Reações de hipersensibilidade (p.ex. depressão, diarreia ou
(1 a 10 animais / 1 000 animais	vómito) ⁴
tratados):	
Muito raros	Anafilaxia ⁵
(<1 animal / 10 000 animais tratados,	
incluindo notificações isoladas):	

¹Transitório; observado nas primeiras 24 horas após vacinação. Em média 1 °C, mas pode ser superior a 2 °C em suínos individualmente. Esta situação resolve-se espontaneamente num período de 48 horas sem necessidade de tratamento.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário,

² Exame *post-mortem* do local de injeção, realizado 4 semanas após a administração de uma dose única repetida da vacina, revelou muito frequentemente uma resposta inflamatória linfocítica-granulomatosa ligeira.

³ A área das reações locais nos tecidos é geralmente inferior a 2 cm de diâmetro e pode manter-se até 2 dias.

⁴Normalmente resolve-se sem tratamento.

⁵Em caso destas reações recomenda-se tratamento apropriado.

ao titular da Autorização de Introdução no Mercado ou ao respetivo representante local ou à autoridade nacional competente através do sistema nacional de farmacovigilância veterinária. Consulte o Folheto Informativo para as respetivas informações de contacto.

3.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a gestação ou a lactação.

Gestação e lactação:

Não administrar durante a gestação e lactação.

Fertilidade:

Não existe informação disponível sobre a segurança desta vacina em varrascos para reprodução. Não utilizar em varrascos destinados a reprodução.

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro medicamento veterinário. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário, deve ser tomada caso a caso.

3.9 Posologia e via de administração

Via intramuscular.

Administrar uma dose de 2 ml, a suínos, na zona do pescoço atrás da orelha.

Esquema de vacinação:

Uma injeção a partir das 3 semanas de idade.

Agitar bem o frasco antes da administração e de forma intermitente durante o processo de vacinação.

É recomendado o uso de seringa multidose. Os dispositivos de vacinação devem ser utilizados de acordo com as instruções dos seus fabricantes. A vacina deve ser administrada de forma asséptica. Durante o armazenamento pode aparecer um ligeiro depósito escuro e a emulsão pode separar-se em duas fases distintas.

Após agitar o frasco, o depósito escuro desaparece e a emulsão fica novamente homogénea.

3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)

Foi observado um aumento transitório na temperatura corporal (em média 0,8 °C) 4 horas após administração de uma sobredose dupla. Esta situação resolveu-se espontaneamente num período de 24 horas sem necessidade de tratamento.

Foram frequentemente observadas reações locais na forma de tumefação (inferior a 2 cm de diâmetro) no local de injeção, que se resolveram no espaço de 2 dias.

3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência

Não aplicável.

3.12 Intervalos de segurança

Zero dias.

4. PROPRIEDADES IMUNOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet: QI09AA07

A vacina contém circovírus porcino quimérico recombinante inativado tipo 1, contendo a proteína ORF2 do circovírus porcino tipo 2. O medicamento veterinário está indicado para estimular o desenvolvimento da imunidade ativa contra PCV2 em suínos.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário.

5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 18 meses. Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: administrar imediatamente.

5.3 Precauções especiais de conservação

Conservar e transportar refrigerado (2 °C – 8 °C). Não congelar. Proteger da luz.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos de polietileno de alta densidade de 50 ml, 100 ml ou 250 ml (25, 50 ou 125 doses), fechados com elastómero clorobutilado e selados com cápsulas de alumínio.

Caixa de cartão com 1 frasco de 50 ml (25 doses), 100 ml (50 doses) ou 250 ml (125 doses). Caixa de cartão com 10 frascos de 50 ml (25 doses) ou 100 ml (50 doses). Caixa de cartão com 4 frascos de 250 ml (125 doses).

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

5.5 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Zoetis Belgium

7. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/2/17/223/001-006

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 07/02/2018.

9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

 $\{DD/MM/AAAA\}$

10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia Union Product Database (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

ANEXO II

OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Não existentes.

ANEXO III ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO Caixa de cartão 1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO Suvaxyn Circo emulsão injetável 2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS Cada dose de 2 ml contém: Circovírus porcino quimérico recombinante inativado tipo 1, contendo a proteína ORF2 do circovírus porcino tipo 2 2,3 - 12,4 PR **3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM** 1 x 50 ml (25 doses) 1 x 100 ml (50 doses) 1 x 250 ml (125 doses) 10 x 50 ml (25 doses) 10 x 100 ml (50 doses) 4 x 250 ml (125 doses) 4. **ESPÉCIES-ALVO** Suínos (de engorda). 5. INDICAÇÕES VIAS DE ADMINISTRAÇÃO 6. Via intramuscular. 7. INTERVALOS DE SEGURANÇA Intervalo de segurança: Zero dias.

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Após abertura, administrar imediatamente.

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar e transportar refrigerado.

Não congelar.

Proteger da luz.

10. MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

USO VETERINÁRIO.

12. MENÇÃO "MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Zoetis Belgium

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/2/17/223/001 (1 x 50 ml)

EU/2/17/223/002 (1 x 100 ml)

EU/2/17/223/003 (1 x 250 ml)

EU/2/17/223/004 (10 x 50 ml)

EU/2/17/223/005 (10 x 100 ml)

EU/2/17/223/006 (4 x 250 ml)

15. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Frascos de PEAD (125 doses)

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Suvaxyn Circo emulsão injetável



2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada dose de 2 ml contém:

PCV quimérico recombinante inativado tipo 1, contendo a proteína ORF2 do PCV tipo 2

2,3 - 12,4 PR

3. ESPÉCIES-ALVO

Suínos (de engorda).

4. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

IM

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

5. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança: Zero dias.

6. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Após abertura, administrar imediatamente.

7. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar e transportar refrigerado.

Não congelar.

Proteger da luz.

8. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Zoetis Belgium

9. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Frascos de PEAD (25 e 50 doses)

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Suvaxyn Circo



2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

PCV quimérico recombinante inativado tipo 1, contendo a proteína ORF2 do PCV tipo 2

2,3 - 12,4 PR

3. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

4. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Após abertura, administrar imediatamente.

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

Suvaxyn Circo emulsão injetável para suínos

2. Composição

Cada dose de 2 ml contém:

Substância ativa:

Circovírus porcino quimérico recombinante inativado tipo 1, contendo a proteína ORF2 do circovírus porcino tipo 2

2.3 - 12.4 PR*

Adjuvante:

MetaStim contendo:

 Esqualano
 8 μl (0,4% v/v)

 Poloxamer 401
 4 μl (0,2 % v/v)

 Polissorbato 80
 0,64 μl (0,032% v/v)

Excipiente:

Tiomersal 0,2 mg

Emulsão homogénea branca.

Durante o armazenamento pode aparecer um ligeiro depósito escuro e a emulsão pode separar-se em duas fases distintas. Após agitar o frasco, o depósito escuro desaparece e a emulsão fica novamente homogénea.

3. Espécies-alvo

Suínos (de engorda).

4. Indicações de utilização

Para a imunização ativa de suínos a partir das 3 semanas de idade contra o circovírus porcino tipo 2 (PCV2) para reduzir a carga viral no sangue e nos tecidos linfoides, e a excreção fecal causada pela infeção por PCV2.

Início da imunidade: 3 semanas. Duração da imunidade: 23 semanas.

5. Contraindicações

Não existentes.

6. Advertências especiais

Advertências especiais:

Vacinar apenas animais saudáveis.

^{*} Unidades de potência relativa determinada por quantificação antigénica por ELISA (teste de potência *in vitro*) comparada com uma vacina de referência.

<u>Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:</u> Em caso de autoinjeção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Gestação e lactação:

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a gestação ou a lactação. Não administrar durante a gestação e lactação.

Fertilidade:

Não existe informação disponível sobre a segurança desta vacina em varrascos para reprodução. Não utilizar em varrascos destinados a reprodução.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro medicamento veterinário. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário, deve ser tomada caso a caso.

Sobredosagem:

Foi observado um aumento transitório na temperatura corporal (em média 0,8 °C) 4 horas após administração de uma sobredose dupla. Esta situação resolveu-se espontaneamente num período de 24 horas sem necessidade de tratamento.

Foram frequentemente observadas reações locais na forma de tumefação (inferior a 2 cm de diâmetro) no local de injeção, que se resolveram no espaço de 2 dias.

Incompatibilidades principais:

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário.

7. Eventos adversos

Suínos (de engorda):

Muito frequentes	Temperatura elevada ¹
(>1 animal / 10 animais tratados):	Inflamação no local de injeção ² ,
	Dor no local de injeção ³ , vermelhidão no local de injeção ³ ,
	tumefação no local de injeção ³
Pouco frequentes	Reações de hipersensibilidade (p.ex. depressão, diarreia ou
(1 a 10 animais / 1 000 animais	vómito) ⁴
tratados):	
Muito raros	Anafilaxia (reação alérgica grave) ⁵
(<1 animal / 10 000 animais tratados,	
incluindo notificações isoladas):	

¹ Transitório; observado nas primeiras 24 horas após vacinação. Em média 1 °C, mas pode ser superior a 2 °C em suínos individualmente. Esta situação resolve-se espontaneamente num período de 48 horas sem necessidade de tratamento.

² Exame *post-mortem* do local de injeção, realizado 4 semanas após a administração de uma dose única repetida da vacina, revelou muito frequentemente uma resposta inflamatória linfocítica-granulomatosa ligeira.

³ A área das reações locais nos tecidos é geralmente inferior a 2 cm de diâmetro e pode manter-se até 2 dias.

⁴ Normalmente resolve-se sem tratamento.

⁵Em caso destas reações recomenda-se tratamento apropriado.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao titular da Autorização de Introdução no Mercado ou representante local do titular da Autorização de Introdução no Mercado utilizando os dados de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): {detalhes do sistema nacional}.

8. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração

Via intramuscular.

Administrar em suínos a partir das 3 semanas de idade, uma única dose (2 ml), por via intramuscular, na zona do pescoço atrás da orelha.

9. Instruções com vista a uma administração correta

Agitar bem o frasco antes da administração e de forma intermitente durante o processo de vacinação. A vacina deve ser administrada de forma asséptica.

É recomendado o uso de seringa multidose. Os dispositivos de vacinação devem ser utilizados de acordo com as instruções dos seus fabricantes.

Durante o armazenamento pode aparecer um ligeiro depósito escuro e a emulsão pode separar-se em duas fases distintas. Após agitar o frasco, o depósito escuro desaparece e a emulsão fica novamente homogénea.

10. Intervalos de segurança

Zero dias.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar e transportar refrigerado (2 °C 8 °C).

Não congelar.

Proteger da luz.

Não utilizar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado na embalagem e no frasco depois de Exp. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: administrar imediatamente.

12. Precauções especiais de eliminação

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

Pergunte ao seu médico veterinário como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.

13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem

EU/2/17/223/001-006

Caixa de cartão com 1 frasco de 50 ml (25 doses), 100 ml (50 doses) ou 250 ml (125 doses). Caixa de cartão com 10 frascos de 50 ml (25 doses) ou 100 ml (50 doses). Caixa de cartão com 4 frascos de 250 ml (125 doses).

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

{DD/MM/AAAA}

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia Union Product Database (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

16. Detalhes de contacto

<u>Titular da autorização de introdução no mercado e fabricante responsável pela libertação do lote</u>: Zoetis Belgium

Rue Laid Burniat 1

1348 Louvain-La-Neuve

Bélgica

Representantes locais e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

België/Belgique/Belgien

Zoetis Belgium Mercuriusstraat 20 BE-1930 Zaventem

Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189

Република България

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

Тел: +359 888 51 30 30

Česká republika

Zoetis Česká republika, s.r.o. náměstí 14. října 642/17 CZ 150 00 Praha

Tel: +420 257 101 111

Lietuva

Zoetis Belgium Mercuriusstraat 20 1930 Zaventem

Belgija

Tel: +370 610 05088

Luxemburg/Luxemburg

Zoetis Belgium Mercuriusstraat 20 1930 Zaventem

Belsch

Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11

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

Deutschland

Zoetis Deutschland GmbH Schellingstr. 1 DE-10785 Berlin Tel: +49 30 2020 0049

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

Malta

Agrimed Limited Mdina Road, Zebbug ZBG 9016, MT

Tel: +356 21 465 797

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

Österreich

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

tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

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

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

Ísland

Zoetis Animal Health ApS Øster Alle 48 DK-2100 København Danmörku Sími: +45 70 20 73 05 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 Beļģija

Tel: +370 610 05088

Slovenija

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

C1 1 / 1 !!!

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

Sverige

Zoetis Animal Health ApS Øster Alle 48 DK-2100 Köpenhamn Danmark Tel: +46 (0) 76 760 0677 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. Outras informações

A vacina contém circovírus porcino quimérico recombinante inativado tipo 1, contendo a proteína ORF2 do circovírus porcino tipo 2. O medicamento veterinário está indicado para estimular o desenvolvimento da imunidade ativa contra PCV2 em suínos.