

**I LISA**  
**RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE**

## 1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Suvaxyn Circo, süsteemulsioon sigadele

## 2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Iga 2 ml annus sisaldab:

### Toimeaine:

Inaktiveeritud rekombinantne kimäärne sigade tsirkoviiruse 1. tüüp, mis sisaldab sigade tsirkoviiruse 2. tüüpi valku ORF2

2,3–12,4 RP\*

\* Suhteline potentsuse ühik, mis on määratud ELISA antigeeni kvantifitseerimisega (*in vitro* potentsustest) võrreldes referentsvaktsiiniga.

### Adjuvant:

MetaStim sisaldab:

Skvalaan

8 µl  
(0,4 mahuprotsenti)

Poloksameer 401

4 µl  
(0,2 mahuprotsenti)

Polüsorbaat 80

0,64 µl  
(0,032 mahuprotsenti)

### Abiained:

| Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis | Kvantitatiivne koostis, kui see teave on oluline veterinaarravimi nõuetekohaseks manustamiseks |
|-------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Tiomersaal                                            | 0,2 mg                                                                                         |
| Veevaba ühealuseline kaaliumfosfaat                   |                                                                                                |
| Naatriumkloriid                                       |                                                                                                |
| Kaaliumkloriid                                        |                                                                                                |
| Veevaba dinaatriumfosfaat                             |                                                                                                |
| Kahealuseline naatriumfosfaatheptahüdraat             |                                                                                                |
| Dinaatriumtetraboraatdekahüdraat                      |                                                                                                |
| EDTA tertanaatrium                                    |                                                                                                |
| Süstevesi                                             |                                                                                                |

Valge homogeenne emulsioon.

Säilitamise ajal võib ilmuda kerge must sade ja emulsioon võib jaguneda kaheks eristuvaks faasiks.

Loksutamisel must sade kaob ja emulsioon muutub taas homogeenseks.

## 3. KLIINILISED ANDMED

### 3.1 Loomaliigid

Siga (nuumsead).

### 3.2 Näidustused loomaliigiti

Sigade aktiivseks immuniseerimiseks alates 3. elunädalast sigade tsirkoviiruse 2. tüübi (PCV2) vastu, et vähendada PCV2-ga nakatumisest põhjustatud vere ja lümfikoe viiruskoormust ning roojaga eritamist.

Immuunsuse teke: 3 nädalast.

Immuunsuse kestus: 23 nädalat.

### 3.3 Vastunäidustused

Ei ole.

### 3.4 Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

### 3.5 Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Ei rakendata.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

### 3.6 Kõrvaltoimed

Siga (nuumsead):

|                                                                                           |                                                                                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Väga sage<br>(kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui<br>1 loomal 10-st ravitud loomast):    | Kehatemperatuuri tõus <sup>1</sup> ,<br>Süstekoha põletik <sup>2</sup> ,<br>Süstekoha valu <sup>3</sup> , süstekoha punetus <sup>3</sup> , süstekoha turse <sup>3</sup> |
| Aeg-ajalt<br>(1 kuni 10 loomal 1000-st ravitud<br>loomast):                               | Ülitundlikkusreaktsioonid (nt depressioon, diarröa või<br>oksendamine) <sup>4</sup>                                                                                     |
| Väga harv<br>(vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud<br>loomast, kaasa arvatud üksikjuhud): | Anafülaksia <sup>5</sup>                                                                                                                                                |

<sup>1</sup>Mööduv, esineb esimese 24 tunni jooksul pärast vaktsineerimist. Temperatuur on keskmiselt 1 °C, kuid mõnel seal võib ületada 2 °C. Taandub iseenesest 48 tunni jooksul ilma ravita.

<sup>2</sup>Süstekoha surmajärgsel uurimisel, mis tehti neli nädalat pärast ühe vaktsiiniannuse korduvat manustamist, leiti väga sageli kerget lümfotsütaarset-granulomatoosset põletikulist reaktsiooni.

<sup>3</sup>Paiksete kooreaktsioonide läbimõõt on tavaliselt alla 2 cm ja need püsivad kuni kaks päeva.

<sup>4</sup>Tavaliselt taanduvad ilma ravita.

<sup>5</sup>Selliste reaktsioonide korral on soovitatav rakendada asjakohast ravi.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist. Teatised tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või tema kohalikule esindajale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavad kontaktandmed on pakendi infolehes.

### **3.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil**

Veterinaarravimi ohutus tiinuse või laktatsiooni ajal ei ole piisavalt tõestatud.

#### Tiinus ja laktatsioon

Mitte kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

#### Sigivus

Vaktsiini ohutuse kohta sugukultidele andmed puuduvad. Mitte kasutada sugukultidel.

### **3.8 Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed**

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta selle kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

### **3.9 Manustamisviis ja annustamine**

Intramuskulaarne.

Manustada üks 2 ml annus sigadele kõrva taha kaela.

#### Vaktsineerimisskeem

Üks süst alates 3. elunädalast.

Loksutada hästi enne manustamist ja aeg-ajalt vaktsineerimisprotsessi käigus.

Soovitav on kasutada mitmeannuselist süstalt. Kasutada vaktsineerimisseadmeid tootja juhiste kohaselt. Vaktsiini tuleb manustada aseptiliselt. Säilitamise ajal võib ilmuda kerge must sade ja emulsioon võib jaguneda kaheks eristuvaks faasiks.

Loksutamisel must sade kaob ja emulsioon muutub taas homogeenseks.

### **3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)**

4 tundi pärast kahekordse üleannuse manustamist täheldati mööduvat kehatemperatuuri tõusu (keskmiselt 0,8 °C). See taandus iseenesest 24 tunni jooksul ilma ravita.

Süstekohal täheldati sageli paikset, tursena (läbimõõduga alla 2 cm) avalduvat koereaktsiooni, mis taandus 2 päeva jooksul.

### **3.11 Kasutamise eripiirangud ja kasutamise eritingimused, sealhulgas mikroobi- ja parasiidivastaste veterinaarravimite kasutamise piirangud, et vähendada resistentsuse tekke riski**

Ei rakendata.

### **3.12 Keeluajad**

0 päeva.

## **4. IMMUNOLOOGILISED OMADUSED**

### **4.1 ATCvet kood: QI09AA07**

Vaktsiin sisaldab inaktiveeritud rekombinantset kimäärset sigade tsirkoviiruse 1. tüüpi, mis sisaldab sigade tsirkoviiruse 2. tüübi valku ORF2. See on mõeldud PCV2 vastase aktiivse immuunsuse stimuleerimiseks sigadel.

## **5. FARMATSEUTILISED ANDMED**

### **5.1 Kokkusobimatus**

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

### **5.2 Kõlblikkusaeg**

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 18 kuud.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: kohe kasutamiseks.

### **5.3 Säilitamise eritingimused**

Hoida ja transportida külmas (2 °C ... 8 °C).

Mitte lasta külmuda.

Hoida valguse eest kaitstult.

### **5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis**

Suure tihedusega polüetüleenist 50 ml, 100 ml ja 250 ml viaalid (25, 50 ja 125 annust) alumiiniumkaanega kinnitatud klorobutüülestomeerist sulguriga.

Kartongkarp ühe 50 ml (25 annust), 100 ml (50 annust) või 250 ml (125 annust) viaaliga.

Kartongkarp kümne 50 ml (25 annust) või 100 ml (50 annust) viaaliga.

Kartongkarp nelja 250 ml (125 annust) viaaliga.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

### **5.5 Erinõuded kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel**

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

## **6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI**

Zoetis Belgium

## **7. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

EU/2/17/223/001-006

## **8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV**

Esmase müügi loa väljastamise kuupäev: 07/02/2018.

## **9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÖTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV**

{pp.kk.aaaa}

## **10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON**

Retseptiravim.

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **II LISA**

### **MUUD TINGIMUSED JA NÕUDED MÜÜGILOALE**

Puudub.

### **III LISA**

#### **PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT**

## **A. PAKENDI MÄRGISTUS**

**VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED****Kartongkarp****1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Suvaxyn Circo, süsteemulsioon

**2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS**

Iga 2 ml annus sisaldab:  
inaktiveeritud rekombinantne kimäärne sigade tsirkoviiruse tüüp 1, mis sisaldab sigade tsirkoviiruse  
tüüpi 2 valku ORF2 2,3–12,4 RP

**3. PAKENDI SUURUS(ED)**

1 x 50 ml (25 annust)  
1 x 100 ml (50 annust)  
1 x 250 ml (125 annust)

10 x 50 ml (25 annust)  
10 x 100 ml (50 annust)  
4 x 250 ml (125 annust)

**4. LOOMALIIGID**

Siga (nuumsead).

**5. NÄIDUSTUSED****6. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)**

Intramuskulaarne.

**7. KEELUAJAD**

Keeluaeg: 0 päeva.

**8. KÕLBLIKUSAEG**

Exp. {kk/aaaa}  
Pärast korgi läbistamist kasutada kohe.

**9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED**

Hoida ja transportida külmas.  
Mitte lasta külmuda.  
Hoida valguse eest kaitstult.

**10. MÄRGE „ENNE KASUTAMIST LUGEGE PAKENDI INFOLEHTE“**

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

**11. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS“**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

**12. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS“**

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

**13. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI**

Zoetis Belgium

**14. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

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. PARTII NUMBER**

Lot {number}

## **SISEPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED**

**HDPE-st viaalid (125 annust)**

### **1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Suvaxyn Circo, süsteemulsioon.



### **2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS**

Iga 2 ml annus sisaldab:  
inaktiveeritud rekombinantne kimäärne PCV tüüp 1, mis sisaldab PCV tüübi 2 valku ORF2 2,3–12,4 RP

### **3. LOOMALIIGID**

Siga (nuumsead).

### **4. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)**

i.m.  
Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

### **5. KEELUAJAD**

Keeluaeg: 0 päeva.

### **6. KÕLBLIKKUSAEG**

Exp. {kk/aaaa}  
Pärast korgi läbistamist kasutada kohe.

### **7. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED**

Hoida ja transportida külmas.  
Mitte lasta külmuda.  
Hoida valguse eest kaitstult.

### **8. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI**

Zoetis Belgium

|                         |
|-------------------------|
| <b>9. PARTII NUMBER</b> |
|-------------------------|

Lot {number}

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL  
SISEPAKENDIL**

**HDPE-st viaalid (25 või 50 annust)**

**1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Suvaxyn Circo



**2. TOIMEAINETE KVANTITATIIVSED ANDMED**

Inaktiveeritud rekombinantne kimäärne PCV tüüp 1, mis sisaldab PCV tüübi 2 valku ORF2 2,3-12,4  
RP

**3. PARTII NUMBER**

Lot {number}

**4. KÕLBLIKUSAEG**

Exp. {kk/aaaa}

Pärast korgi läbistamist kasutada kohe.

## **B. PAKENDI INFOLEHT**

## PAKENDI INFOLEHT

### 1. Veterinaarravimi nimetus

Suvaxyn Circo, süsteemulsioon sigadele

### 2. Koostis

Iga 2 ml annus sisaldab:

#### Toimeaine:

Inaktiveeritud rekombinantne kimäärne sigade tsirkoviiruse tüüp 1, mis sisaldab sigade tsirkoviiruse tüübi 2 valku ORF2

2,3–12,4 RP\*

\* Suhteline potentsuse ühik, mis on määratud ELISA antigeeni kvantifitseerimisega (*in vitro* potentsustest) võrreldes referentsvaktsiiniga.

#### Adjuvant:

MetaStim sisaldab:

Skvalaan

8 µl  
(0,4 mahuprotsenti)

Poloksameer 401

4 µl  
(0,2 mahuprotsenti)

Polüsorbaat 80

0,64 µl  
(0,032 mahuprotsenti)

#### Abiaine:

Tiomersaal

0,2 mg

Valge homogeenne emulsioon.

Säilitamise ajal võib ilmuda kerge must sade ja emulsioon võib jaguneda kaheks eristuvaks faasiks.

Loksutamisel must sade kaob ja emulsioon muutub taas homogeenseks.

### 3. Loomaliigid

Siga (nuumsead).

### 4. Näidustused

Sigade aktiivseks immuniseerimiseks alates 3. elunädalast sigade tsirkoviiruse 2. tüübi (PCV2) vastu, et vähendada PCV2-ga nakatumisest põhjustatud vere ja lümfikoe viiruskoormust ning roojaga eritamist.

Immuunsuse teke: 3 nädalast.

Immuunsuse kestus: 23 nädalat.

### 5. Vastunäidustused

Ei ole.

## 6. Erihoiatused

### Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

### Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

### Tiinus ja laktatsioon

Veterinaarravimi ohutuse või laktatsiooni ajal ei ole piisavalt tõestatud.

Mitte kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

### Sigivus

Vaktsiini ohutuse kohta sugukultidele andmed puuduvad. Mitte kasutada sugukultidel.

### Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta selle kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

### Üleannustamine

4 tundi pärast kahekordse üleannuse manustamist täheldati mööduvat kehatemperatuuri tõusu (keskmiselt 0,8 °C). See taandus iseenesest 24 tunni jooksul ilma ravita.

Süstekohal täheldati sageli paikset, tursena (läbimõõduga alla 2 cm) avalduvat koereaktsiooni, mis taandus 2 päeva jooksul.

### Kokkusobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

## 7. Kõrvaltoimed

Siga (nuumsead):

|                                                                                           |                                                                                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Väga sage<br>(kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui<br>1 loomal 10-st ravitud loomast):    | Kehatemperatuuri tõus <sup>1</sup> ,<br>Süstekoha põletik <sup>2</sup> ,<br>Süstekoha valu <sup>3</sup> , süstekoha punetus <sup>3</sup> , süstekoha turse <sup>3</sup> |
| Aeg-ajalt<br>(1 kuni 10 loomal 1000-st ravitud<br>loomast):                               | Ülitundlikkusreaktsioonid (nt depressioon, diarröa või<br>oksendamine) <sup>4</sup>                                                                                     |
| Väga harv<br>(vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud<br>loomast, kaasa arvatud üksikjuhud): | Anafülaksia (tugev allergiline reaktsioon) <sup>5</sup>                                                                                                                 |

<sup>1</sup>Mööduv, esineb esimese 24 tunni jooksul pärast vaktsineerimist. Temperatuur on keskmiselt 1 °C, kuid mõnel seal võib ületada 2 °C. Taandub iseenesest 48 tunni jooksul ilma ravita.

<sup>2</sup>Süstekoha surmajärgsel uurimisel, mis tehti neli nädalat pärast ühe vaktsiiniannuse korduvat manustamist, leiti väga sageli kerget lümfotsütaarset-granulomatoosset põletikulist reaktsiooni.

<sup>3</sup>Paiksete koereaktsioonide läbimõõt on tavaliselt alla 2 cm ja need püsivad kuni kaks päeva.

<sup>4</sup>Tavaliselt taanduvad ilma ravita.

<sup>5</sup>Selliste reaktsioonide korral on soovitatav rakendada asjakohast ravi.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate

ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloo hoidjale või ravimi müügiloo hoidja kohalikule esindajale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi: {riikliku süsteemi andmed}.

## **8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviis(id) ja -meetod**

Intramuskulaarne.

Sigadele alates 3. elunädalast manustada üks annus (2 ml) intramuskulaarselt kõrva taha kaela.

## **9. Soovitused õige manustamise osas**

Loksutada hästi enne manustamist ja aeg-ajalt vaksineerimisprotsessi käigus. Vaktsiini tuleb manustada aseptiliselt.

Soovitav on kasutada mitmeannuselist süstalt. Kasutada vaksineerimisseadmeid tootja juhiste kohaselt.

Säilitamise ajal võib ilmuda kerge must sade ja emulsioon võib jaguneda kaheks eristuvaks faasiks. Loksutamisel must sade kaob ja emulsioon muutub taas homogeenseks.

## **10. Keeluajad**

0 päeva.

## **11. Säilitamise eritingimused**

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida ja transportida külmas (2°C ... 8°C).

Mitte lasta külmuda.

Hoida valguse eest kaitstult.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud kartongkarbil ja viaalil pärast „Exp.”. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: kohe kasutamiseks.

## **12. Erinõuded ravimpreparaadi hävitamiseks**

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

Küsige oma loomaarstilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata.

## **13. Veterinaarravimite klassifikatsioon**

Retseptiravim.

#### 14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused

EU/2/17/223/001-006.

Kartongkarp ühe 50 ml (25 annust), 100 ml (50 annust) või 250 ml (125 annust) viaaliga.  
Kartongkarp kümne 50 ml (25 annust) või 100 ml (50 annust) viaaliga.  
Kartongkarp nelja 250 ml (125 annust) viaaliga.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

#### 15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

{pp.kk.aaaa}

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis  
(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### 16. Kontaktandmed

Müügiloa hoidja ja ravimpartii vabastamise eest vastutav tootja:

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

Kohalikud esindajad ja kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

##### **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  
[tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com](mailto: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

**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  
Belģija  
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. Muu teave**

Vaktsiin sisaldab inaktiveeritud rekombinantset kimäärset sigade tsirkoviiruse tüüpi 1, mis sisaldab sigade tsirkoviiruse tüüpi 2 valku ORF2. See on mõeldud PCV2 vastase aktiivse immuunsuse stimuleerimiseks sigadel.