

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Suvaxyn Circo injeksjonsvæske, emulsjon til gris

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver 2 ml dose inneholder:

Virkestoff:

Inaktivert rekombinant kimært porcint circovirus type 1 inneholdende
porcint circovirus type 2 ORF2-protein

2,3 – 12,4 RP*

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

Adjuvanter:

MetaStim som inneholder:

Squalan

8 mikrol (0,4 % v/v)

Poloksamer 401

4 mikrol (0,2 % v/v)

Polysorbat 80

0,64 mikrol
(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.

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:

Ikke relevant.

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

¹Forbigående 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.

²En post-mortem-undersøkelse av injeksjonsstedet gjennomført 4 uker etter tilførsel av en gjentatt enkeltdose av vaksinen, viste en lett inflammatorisk respons manifestert.³Området med lokale vevsreaksjoner er vanligvis mindre enn 2 cm i diameter og kan vare i opptil 2 dager.

⁴Opphører vanligvis uten behandling

⁵Dersom 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.

Drektighet og diegiving:

Skal ikke brukes under drektighet eller diegiving.

Fertilitet:

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

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:

Én 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: QI09AA07

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

5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

5.1 Relevante uforlikeligheter

Skal ikke blandes med andre preparater.

5.2 Holdbarhet

Holdbarhet for preparatet i uåpnet salgspakning: 18 måneder.

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

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

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

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

Eske med 4 hetteglass á 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 innsamlingssystemer som er egnet for det aktuelle preparatet.

6. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Zoetis Belgium

7. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

EU/2/17/223/001-006

8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 07/02/2018.

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 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

3. PAKNINGSSTØRRELSE

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. TILBAKEHOLDELSESTIDER

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/2/17/223/001 (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. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

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

Suvaxyn Circo injeksjonsvæske, emulsjon

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER**

Hver 2 ml dose inneholder:

Inaktivert rekombinant kimært porcint circovirus type 1 inneholdende PCV type 2 ORF2-protein
2,3 - 12,4 RP**3. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)**

Gris (som skal til slakt).

4. TILFØRSELSVEIER

i.m.

Les pakningsvedlegget før bruk.

5. TILBAKEHOLDELSESTIDER

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



2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE

Inaktivert rekombinant kimært PCV type 1 inneholdende PCV type 2 ORF2-protein 2,3 - 12,4 RP

3. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTLØPSDATO

Exp. {mm/yyyy}

Etter anbrudd, brukes umiddelbart.

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG

1. Veterinærpreparatets navn

Suvaxyn Circo injeksjonsvæske, emulsjon til gris

2. Innholdsstoffer

Hver 2 ml dose inneholder:

Virkestoff:

Inaktivert rekombinant kimært porcint circovirus type 1 inneholdende porcint circovirus type 2 ORF2-protein

2,3 – 12,4 RP*

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

Adjuvanser:

MetaStim som inneholder:

Squalan	8 mikrol (0,4 % v/v)
Poloksamer 401	4 mikrol (0,2 % v/v)
Polysorbat 80	0,64 mikrol (0,032 % v/v)

Hjelpestoff:

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

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. 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.

Begynnende immunitet: 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 avlsrånere.

Skal ikke brukes til avlsrånere.

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.

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 preparater.

7. Bivirkninger

Gris (slaktegris):

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

¹Forbigående 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.

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

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

⁴Opphører vanligvis uten behandling

⁵Dersom 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 målart, 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. Vaksinen 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 innsamlingssystemer. 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/2/17/223/001-006.

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

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

Eske med 4 hetteglass á 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

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

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

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

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

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

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. Ytterligere informasjon

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