

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Suvaxyn Circo+MH RTU, injekcinė emulsija kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje 2 ml dozėje yra:

veikliųjų medžiagų:

inaktyvinto rekombinantinio chimerinio 1 tipo kiaulių cirkoviruso,
turinčio 2 tipo kiaulių cirkoviruso ORF2 baltymą 2,3–12,4 RP*,

inaktyvintų P-5722-3 padermės *Mycoplasma hyopneumoniae* 1,5–3,8 RP*;

*Santykinio stiprumo vienetas, nustatytas antigeno kiekio tyrimu ELISA metodu (stiprumo tyrimu *in vitro*), lyginant su referencine vakcina.

Adjuvantas:

MetaStim, kuriame yra:

skvalano 0,4 % (v/v),
poloksamero 401 0,2 % (v/v),
polisorbato 80 0,032 % (v/v).

Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Tiomersalis	0,2 mg
Vienbазis kalio fosfatas, bevandenis	
Natrio chloridas	
Kalio chloridas	
Dinatrio fosfatas, bevandenis	
Natrio fosfato dvibазis heptahidratas	
Dinatrio tetraborato dekahidratas	
EDTA tetranatrio druska	
Injekcinis vanduo	

Balta homogeninė emulsija.

Laikymo metu gali atsirasti šiek tiek juodų nuosėdų ir emulsija gali išsisluoksniuoti į dvi atskiras fazes. Suplakus juodos nuosėdos išnyksta ir emulsija vėl tampa homogeniška.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Kiaulės (penimos).

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Kiaulėms nuo 3 sav. amžiaus aktyviai imunizuoti nuo 2 tipo kiaulių cirkoviruso (PCV2), norint sumažinti viruso kiekį kraujyje ir limfoidiniuose audiniuose bei išskyrimą su išmatomis, kurį sukelia užsikrėtimas PCV2.

Kiaulėms nuo 3 sav. amžiaus aktyviai imunizuoti nuo *Mycoplasma hyopneumoniae*, norint sumažinti plaučių pažeidimus, kuriuos sukelia užsikrėtimas *M. hyopneumoniae*.

Imuniteto pradžia: 3 sav.

Imuniteto trukmė: 23 sav.

3.3. Kontraindikacijos

Nėra.

3.4. Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Kiaulės (penimos):

Labai dažna (> 1 iš 10 gydytų gyvūnų)	Temperatūros pakilimas ¹ Injekcijos vietos uždegimas ² Injekcijos vietos skausmas ³ , injekcijos vietos paraudimas ³ , injekcijos vietos patinimas ³
Nedažna (1–10 gyvūnų iš 1 000 gydytų gyvūnų)	Padidėjusio jautrumo reakcijos (pvz. depresija, viduriavimas arba vėmimas) ⁴
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Anafilaksija ⁵

¹Laikinas; stebimas per pirmas 24 val. po vakcinavimo. Vidutiniškai 1 °C, bet pavienėms kiaulėms gali viršyti 2 °C. Tai praeina savaime per 48 val. be gydymo.

²Injekcijos vietos skrodimas, atliktas praėjus 4 sav. po pakartotinio vienos vakcinacijos dozės sušvirkštimo, labai dažnai parodė lengvą limfocitinį-granuliominį uždegiminį atsaką.

³Vietinės audinių reakcijos plotas paprastai yra mažesnis nei 2 cm skersmens ir gali trukti iki 2 dienų.

⁴Paprastai praeina be gydymo.

⁵Pasireiškus tokioms reakcijoms, rekomenduojamas atitinkamas gydymas.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Atitinkamus kontaktinius duomenis žr. pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ar laktacijos metu nenustatytas.

Vaikingumas ir laktacija

Negalima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

Vaisingumas

Nėra informacijos apie šios vakcinos saugumą veisiamiems kuiliams. Negalima naudoti veisiamiems kuiliams.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Švirkšti į raumenis.

Vieną 2 ml vakcinos dozę reikia sušvirkšti kiaulėms į kaklo raumenis už ausies.

Vakcinavimo schema

Švirkšti vieną kartą nuo 3 sav. amžiaus.

Prieš naudojimą ir protarpiais vakcinavimo metu reikia gerai suplakti.

Rekomenduojama naudoti daugiadožį švirkštą. Vakcinavimo įrangą reikia naudoti laikantis gamintojo nurodymų. Vakcina turi būti naudojama aseptiškai.

Laikymo metu gali atsirasti šiek tiek juodų nuosėdų ir emulsija gali išsisluoksniuoti į dvi atskiras fazes.

Suplakus juodos nuosėdos išnyksta ir emulsija vėl tampa homogeniška.

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Skyrus 2 kartus didesnę vakcinos dozę, 4 val. po vakcinavimo buvo pastebėtas trumpalaikis kūno temperatūros pakilimas (vidutiniškai 0,8 °C). Tai praėjo savaime per 24 val. be gydymo.

Dažnai injekcijos vietoje pasitaikė tynio formos vietinė audinių reakcija (mažiau nei 2 cm skersmens), kuri išnyko per 2 dienas.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinių ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

0 parų.

4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QI09AL08

Vakcinos sudėtyje yra inaktyvinto rekombinantinio chimerinio 1 tipo kiaulių cirkoviruso, turinčio 2 tipo kiaulių cirkoviruso ORF2 baltymą. Vakcinos sudėtyje taip pat yra inaktyvintų *Mycoplasma hyopneumoniae*. Ji skirta kiaulėms skatinti susidaryti aktyvų imunitetą PCV2 ir *Mycoplasma hyopneumoniae*.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokiais kitais veterinariniais vaistais.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Didelio tankio polietileno 50 ml, 100 ml ir 250 ml (25, 50 ir 125 dozių) flakonai, užkimšti chlorobutilo elastomero kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

Kartoninė dėžutė su 1 flakonu, kuriame yra 50 ml (25 dozės), 100 ml (50 dozių) ar 250 ml (125 dozės).

Kartoninė dėžutė su 10 flakonų po 50 ml (25 dozės) ar 100 ml (50 dozių).

Kartoninė dėžutė su 4 flakonais po 250 ml (125 dozės).

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis. Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Zoetis Belgium

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

EU/2/15/190/001-006

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2015-11-06.

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

{MMMM-mm-dd}

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II PRIEDAS

KITOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI REGISTRUOTOJUI

Nėra.

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

Kartoninė dėžutė

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Suvaxyn Circo+MH RTU, injekcinė emulsija

2. VEIKLIOJI (-IOsios) MEDŽIAGA (-os)

Kiekvienoje 2 ml dozėje yra:

inaktyvinto rekombinantinio chimerinio 1 tipo kiaulių cirkoviruso,

turinčio 2 tipo kiaulių cirkoviruso ORF2 baltymą

2,3–12,4 RP,

inaktyvintų P-5722-3 padermės *Mycoplasma hyopneumoniae*

1,5–3,8 RP.

3. PAKUOTĖS DYDIS

1 x 50 ml (25 dozės)

1 x 100 ml (50 dozių)

1 x 250 ml (125 dozės)

10 x 50 ml (25 dozės)

10 x 100 ml (50 dozių)

4 x 250 ml (125 dozės)

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės (penimos).

5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Švirkšti į raumenis.

7. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, sunaudoti nedelsiant.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti ir gabenti šaltai.
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Zoetis Belgium

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

EU/2/15/190/001 (1 x 50 ml)
EU/2/15/190/002 (1 x 100 ml)
EU/2/15/190/003 (1 x 250 ml)
EU/2/15/190/004 (10 x 50 ml)
EU/2/15/190/005 (10 x 100 ml)
EU/2/15/190/006 (4 x 250 ml)

15. SERIJOS NUMERIS

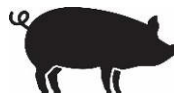
Lot {numeris}

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

DTPE flakonai (125 dozės)

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Suvaxyn Circo+MH RTU, injekcinė emulsija



2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje 2 ml dozėje yra:

Inaktyvinto rekombinantinio chimerinio 1 tipo PCV,

turinčio 2 tipo PCV ORF2 baltymą

2,3–12,4 RP,

Inaktyvintų P-5722-3 padermės *Mycoplasma hyopneumoniae* 1,5–3,8 RP.

3. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės (penimos).

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

i.m.

Prieš naudojimą būtina perskaityti pakuotės lapelį.

5. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

6. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, sunaudoti nedelsiant.

7. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti ir gabenti šalta.

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

8. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Zoetis Belgium

9. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

DTPE flakonai (25 ar 50 dozių)

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Suvaxyn Circo+MH RTU



2. VEIKLIJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

Inaktyvinto rekombinantinio chimerinio 1 tipo PCV,
turinčio 2 tipo PCV ORF2 baltymą 2,3–12,4 RP,
inaktyvintų P-5722-3 padermės *Mycoplasma hyopneumoniae* 1,5–3,8 RP.

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}
Pradūrus kamštelį, sunaudoti nedelsiant.

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Suvaxyn Circo+MH RTU, injekcinė emulsija kiaulėms

2. Sudėtis

Kiekvienoje 2 ml dozėje yra:

veikliųjų medžiagų:

inaktyvinto rekombinantinio chimerinio 1 tipo kiaulių cirkoviruso,
turinčio 2 tipo kiaulių cirkoviruso ORF2 baltymą 2,3–12,4 RP*,

inaktyvintų P-5722-3 padermės *Mycoplasma hyopneumoniae* 1,5–3,8 RP*;

*Santykinio stiprumo vienetas, nustatytas antigeno kiekio tyrimu ELISA metodu (stiprumo tyrimu *in vitro*), lyginant su referencine vakcina.

Adjuvantas:

MetaStim, kuriame yra:

skvalano 0,4 % (v/v),
poloksamero 401 0,2 % (v/v),
polisorbato 80 0,032 % (v/v);

Pagalbinė medžiaga:

tiomersalio 0,2 mg.

Balta homogeninė emulsija.

Laikymo metu gali atsirasti šiek tiek juodų nuosėdų ir emulsija gali išsiskirti į dvi atskiras fazes. Suplakus juodos nuosėdos išnyksta ir emulsija vėl tampa homogeniška.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Kiaulės (penimos).

4. Naudojimo indikacijos

Kiaulėms nuo 3 sav. amžiaus aktyviai imunizuoti nuo 2 tipo kiaulių cirkoviruso (PCV2), norint sumažinti viruso kiekį kraujyje ir limfoidiniuose audiniuose bei išskyrimą su išmatomis, kurį sukelia užsikrėtimas PCV2.

Vyresnėms nei 3 sav. amžiaus kiaulėms aktyviai imunizuoti nuo *Mycoplasma hyopneumoniae*, norint sumažinti plaučių pažeidimus, kuriuos sukelia užsikrėtimas *M. hyopneumoniae*.

Imuniteto pradžia: 3 sav.

Imuniteto trukmė: 23 sav.

5. Kontraindikacijos

Nėra.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai iššvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Vaikingumas ir laktacija

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ar laktacijos metu nenustatytas.

Negalima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

Vaisingumas

Nėra informacijos apie šios vakcinos saugumą veisiamiems kuiliams. Negalima naudoti veisiamiems kuiliams.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu.

Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas

Skyrus 2 kartus didesnę vakcinos dozę, 4 val. po vakcinavimo buvo pastebėtas trumpalaikis kūno temperatūros pakilimas (vidutiniškai 0,8 °C). Tai praėjo savaime per 24 val. be gydymo.

Dažnai injekcijos vietoje pasitaikė tynio formos vietinė audinių reakcija (mažiau nei 2 cm skersmens), kuri išnyko per 2 dienas.

Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitu veterinariniu vaistu.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Kiaulės (penimos):

Labai dažna (> 1 iš 10 gydytų gyvūnų)	Temperatūros pakilimas ¹ Injekcijos vietos uždegimas ² Injekcijos vietos skausmas ³ , injekcijos vietos paraudimas ³ , injekcijos vietos patinimas ³
Nedažna (1–10 gyvūnų iš 1 000 gydytų gyvūnų)	Padidėjusio jautrumo reakcijos (pvz. depresija, viduriavimas arba vėmimas) ⁴
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Anafilaksija (stipri alerginė reakcija) ⁵

¹Laikinas; stebimas per pirmas 24 val. po vakcinavimo. Vidutiniškai 1 °C, bet pavienėms kiaulėms gali viršyti 2 °C. Tai praeina savaime per 48 val. be gydymo.

²Injekcijos vietos skrodimas, atliktas praėjus 4 sav. po pakartotinio vienos vakcinos dozės sušvirkštimo, labai dažnai parodė lengvą limfocitinį-granuliominį uždegiminį atsaką.

³Vietinės audinių reakcijos plotas paprastai yra mažesnis nei 2 cm skersmens ir gali trukti iki 2 dienų.

⁴Paprastai praeina be gydymo.

⁵Pasireiškus tokioms reakcijoms, rekomenduojamas atitinkamas gydymas.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui arba registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą: {nacionalinės sistemos duomenys}.

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Švirkšti į raumenis.

Vieną 2 ml vakcinos dozę reikia sušvirkšti kiaulėms nuo 3 sav. amžiaus į kaklo raumenis už ausies.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš naudojimą ir protarpiais vakcinavimo metu reikia gerai suplakti.

Vakcina turi būti naudojama aseptiškai.

Rekomenduojama naudoti daugiadozį švirkštą. Vakcinavimo įrangą reikia naudoti laikantis gamintojo nurodymų.

Laikymo metu gali atsirasti šiek tiek juodų nuosėdų ir emulsija gali išsisluoksniuoti į dvi atskiras fazes. Suplakus juodos nuosėdos išnyksta ir emulsija vėl tampa homogeniška.

10. Išlauka

0 parų.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant kartoninės dėžutės ir flakono po „Exp.“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

EU/2/15/190/001-006.

Kartoninė dėžutė su 1 flakonu, kuriame yra 50 ml (25 dozės), 100 ml (50 dozių) ar 250 ml (125 dozės).

Kartoninė dėžutė su 10 flakonų po 50 ml (25 dozės) ar 100 ml (50 dozių).

Kartoninė dėžutė su 4 flakonais po 250 ml (125 dozės).

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

{MMMM-mm-dd}

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

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

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

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

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, 54^a 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
Belģija
Tel: +370 610 05088

Slovenija

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

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 København
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. Kita informacija

Vakcinos sudėtyje yra inaktyvinto rekombinantinio chimerinio 1 tipo kiaulių cirkoviruso, turinčio 2 tipo kiaulių cirkoviruso ORF2 baltymą. Vakcinos sudėtyje taip pat yra inaktyvintų *Mycoplasma hyopneumoniae*. Ji skirta kiaulėms skatinti susidaryti aktyvų imunitetą PCV2 ir *Mycoplasma hyopneumoniae*.